

# CORONA - FACTS STATT FAKE NEWS

## Cov-19 Impfung – Glaube auf Rettung?

Viele Hurra-Impfartikel, viele 'Wie' und in welcher Reihenfolge der begehrte Stoff unter die Leute gebracht werden soll. Fragwürdige Wissenschaft, null kritische Informationen, viel Propaganda.

Recherche ©Isabella Fischer/ 2020-2021

Aktualisiert Mai 2021



**Hinweis:** folgende Informationen sind das Resultat meiner umfangreichen Recherchen zu den Corona-Impfstoffen, den Zulassungsverfahren, den von den Massenmedien und Behörden 'verschwiegenen' Details im Kleingedruckten. Lobeshymnen gibt es genug. Jedoch fehlt gänzlich die 'andere' kritische Seite. Sie soll hier zu Wort kommen. Ganz wichtig: Der Zweck dieser Recherche dient der MEINUNGSBILDUNG und ist keinesfalls als medizinischer Ratschlag zu verstehen.

**☞ Grundsätzliche Frage: Mortalitätsrate bei Covid19 liegt weltweit bei 0.15 % (WHO)  
C-Gefahr besteht weltweit primär für betagte Menschen mit Nebenerkrankungen  
WARUM müssen 99% gesunde Menschen geimpft werden?**

### Zugelassene Impfstoffe (Stand Mai 2021)

In der EU sind mittlerweile vier Impfstoffe zugelassen

**Deutschland:** BioNTech / Moderna / AstraZeneca / Johnson & Johnson

**Schweiz:** BioNTech / Moderna / Johnson & Johnson (*demnächst Astra Zeneca*)

**BioNtech/Pfizer** mRNA basierter Impfstoff (Handelsname Comirnaty)

**Moderna** mRNA basierter Impfstoff

**Astra Zeneca** Vektor-Impfstoff (auf Basis eines Schimpansen-Adenovirus, hergestellt in genetisch modifizierten humanen embryonalen Nierenzellen (HEK) 293 Zellen)

**Oxford University / Johnson & Johnson / Sputnik** Vektor-Impfstoffe

**CureVac** mRNA Impfstoff

**Bisher waren mRNA/DNA-Impfstoffe nur in der Tiermedizin zugelassen!**

## Wie funktioniert's?

«Vektorimpfstoffe, mRNA-Impfstoffe und DNA-Impfstoffe sind allesamt genbasiert. Dabei wird nicht das fremde Antigen, also der abgeschwächte oder abgetötete Erreger, sondern der genetische Bauplan des Antigens in die Körperzelle transportiert, um eine Immunantwort auszulösen. So faszinierend diese neuen Methoden sind, so wenig weiss man über mittel- und längerfristige Folgen ihrer Anwendung.»

(Quelle: <https://www.infosperber.ch/gesundheit/public-health/die-impfungen-sind-ein-grossversuch-mit-ungewissem-ausgang/>)

«Bei den Covid-19 Impfstoffen von Pfizer-BioNTech sowie Moderna handelt es sich um mRNA-Impfstoffe. Bei dieser Methode wird ein Stück des RNA Bauplans des neuartigen Coronavirus (SARS-CoV-2) verwendet, **um dem Körper eine Abwehrreaktion beizubringen**. Die im Labor kontrolliert hergestellte virale MessengerRibonukleinsäuren (mRNA) wird im Impfstoff als Botenmolekül verwendet, um einen Teil des Bauplans des Erregers in die menschlichen Zellen zu tragen. Dort angekommen, wird nach diesem Plan ein Oberflächen-Protein gebaut, beim SARSCoV-2 das so genannte **Spike-Protein**. Das Immunsystem erkennt dieses als fremd und bildet dagegen Antikörper. Die Immunantwort hat eingesetzt.» (Quelle: swissmedic.ch)

### Vektorimpfstoffe

Dazu nutzen Wissenschaftler harmlose Schnupfenviren, entfernen deren Erbgut und fügen das Gen für das gewünschte Antigen ein. Werden diese Viren geimpft, tun sie das, worauf Viren spezialisiert sind: Sie entern Zellen und sorgen dafür, dass ihr Erbgut, in diesem Fall aber nur das Antigen, von der Zellmaschinerie übersetzt wird. Gegen Ebola ist ein solcher Impfstoff in der EU bereits zugelassen.

**Das Problem** mit solchen harmlosen Virusvektoren ist oft, **dass Menschen aus früheren Infektionen bereits neutralisierende Antikörper haben, die den Vektor abfangen können**, bevor er in ihre Zellen eindringt. Der Pharmakonzern *AstraZeneca* umgeht das Problem, indem ein Schimpanzen-Virus verwendet wird. Verabreicht man denselben Vektor zweimal, kann das Problem aber dennoch entstehen. (Quelle: transgen.de)

### Adjuvante Stoffe (Wirkstoffverstärker wie z.B. Aluminiumhydroxid)

Die Impfstoffe **von Biontech/Pfizer und Moderna** enthalten keine Wirkstoffverstärker.

*Anm.I.F.: Somit sind diese «Impfstoffe» nicht mittels komplementärmed. Verfahren ausleitbar. Mögliche Impfschäden sind aus meiner Sicht genetisch irreversibel.*

Anders ist das bei einigen der anderen SARS-Cov-2-Impfstoffe, die derzeit entwickelt werden. Die WHO führt eine Liste mit 51 Impfstoffen, die derzeit klinische Studien durchlaufen. Bei acht davon steht explizit dabei, dass sie auf ein Adjuvans setzen.

(Quelle: <https://www.br.de/nachrichten/wissen/corona-impfstoffe-behauptungen-im-faktencheck,Sla2iRp>)

**mRNA-Impfstoffe gelten als experimentell!**

# 1 Jahr statt 10-15 Jahre Impfstoff-Entwicklung

*Klinische Studie - Phase 3 stark verkürzt*

Im Hinblick auf die Sicherheit ist **diese Phase 3 besonders wichtig**, da dabei auch **mögliche Langzeitnebenwirkungen** registriert werden sollen, also negative Folgen für die Gesundheit, die *zeitverzögert* eintreten. **Die Follow-up-Phasen** sind in diesem klinischen Stadium von größter Bedeutung. Daher dauert die Phase 3 üblicherweise vier bis sechs Jahre, manchmal länger. Die bis dato per Notzulassung verabreichten Impfstoffe haben diese Phase 3 **NICHT DURCHLAUFEN**. Es liegt auf der Hand, dass jede **Verkürzung dieser Phase** zwangsläufig zu einem **Anstieg des Risikos** führt, weil Langzeitnebenwirkungen dann übersehen werden können. Die ausreichend langen Follow-up-Zeiträume sind das A und O der Arzneimittelsicherheit. [https://www.aerztezeitung.at/fileadmin/PDF/2017\\_Verlinkungen/State\\_Entwicklung\\_Impfstoffe.pdf](https://www.aerztezeitung.at/fileadmin/PDF/2017_Verlinkungen/State_Entwicklung_Impfstoffe.pdf)

## Wussten Sie, dass...

- wesentliche Studien noch nicht durchgeführt wurden? Die Impfstoffe nur eine «bedingte Zulassung» (Notfallzulassung/rollendes Verfahren) erhalten haben? Die klinischen Studien werden somit 'im Feld' durchgeführt, d.h. seit Dez.2020 sind alle Personen, die geimpft worden sind oder noch werden, quasi im Status eines 'Teilnehmers einer klinischen Studie' (umgangssprachlich 'Versuchskaninchen') **Erst 2023 werden die Resultate dieser «Studien» ausgewertet und die Behörden entscheiden über eine «definitive Zulassung»** der Impfstoffe.

**Actual Study Start Date : April 29, 2020**

**Estimated Study Completion Date : January 31, 2023** (Quelle: BionTech/Pfizer, [clinicaltrials.org](https://clinicaltrials.org), abgerufen 15.5.21)

EMA Zulassung EU Corona-Impfstoffe/ Anhang S.18 (Quelle)

Beschreibung	Fällig am
Um das Reinheitsprofil zu bestätigen und eine umfassende Qualitätskontrolle sowie eine Konsistenz von Charge zu Charge während des gesamten Lebenszyklus des Fertigprodukts zu gewährleisten, sollte der Zulassungsinhaber zusätzliche Informationen über den Syntheseprozess und die Kontrollstrategie für den Hilfsstoff ALC-0159 bereitstellen.	Juli 2021. Zwischenberichte; Januar 2021, April 2021
Um die Wirksamkeit und Sicherheit von Comirnaty zu bestätigen, sollte der Zulassungsinhaber den endgültigen klinischen Studienbericht für die randomisierte, placebokontrollierte, beobachterblinde Studie C4591001 vorlegen.	Dezember 2023

[BioNTech.pdf \(2020news.de\)](#)

## Wussten Sie, dass...

- keine Studien zur Erfassung der Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln durchgeführt wurden?
- keine verlässlichen Studien zum Thema Auswirkungen auf die Fertilität vorliegen?
- zu befürchten ist, dass die Geimpften auch weiterhin das Virus übertragen können?
- laut neuesten Studien die Wirksamkeit dieser „Impfstoffe“ als sehr bescheiden einzustufen ist?
- keine gesicherten Erkenntnisse vorliegen, ob die Impfung bei Menschen ab 75 eine Erkrankung verhindert? Laut RKI ist die Evidenzqualität gering. Es ist statistisch nicht auszuschliessen, dass die Impfung die Wahrscheinlichkeit einer Covid-19-Erkrankung sogar erhöhe könnte. (Quelle: Epidemiologisches Bulletin 2/2021, S.27)

Folgende Informationen werden von Swissmedic für alle Ärzte u.a. zugänglich via Compendium bereitgestellt. **Hat Sie Ihr Arzt über diese Fakten zur Impfung aufgeklärt?**

### Immungeschwächte Personen

Die Wirksamkeit, Sicherheit und Immunogenität des Impfstoffs wurden bei immungeschwächten Personen, einschliesslich Personen unter immunsuppressiver Behandlung, nicht untersucht. Die Wirksamkeit von Comirnaty kann bei immunsupprimierten Personen verringert sein.

### Dauer des Schutzes

Die Dauer des durch den Impfstoff induzierten Schutzes ist nicht bekannt, da sie noch in laufenden klinischen Studien ermittelt wird.

### Einschränkungen der Effektivität des Impfstoffs

Wie bei jedem Impfstoff schützt die Impfung mit Comirnaty möglicherweise nicht jeden Geimpften. Personen sind möglicherweise erst 7 Tage nach ihrer zweiten Impfdosis vollständig geschützt.

### Hilfsstoffe von besonderem Interesse

Dieses Arzneimittel enthält Kalium, jedoch weniger als 1 mmol (39 mg) Kalium pro Dosis, d.h., es ist nahezu «kaliumfrei».

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro Dosis, d.h., es ist nahezu «natriumfrei».

### Interaktionen

Es wurden keine Interaktionsstudien durchgeführt.

Die gleichzeitige Verabreichung von Comirnaty mit anderen Impfstoffen wurde nicht untersucht.

### Schwangerschaft, Stillzeit

#### Schwangerschaft

Es liegen nur begrenzte Erfahrungen zur Anwendung von Comirnaty bei Schwangeren vor. Tierexperimentelle Studien weisen nicht auf direkte oder indirekte schädliche Wirkungen in Bezug auf Schwangerschaft, embryonale/fötale Entwicklung, Geburt oder postnatale Entwicklung hin (siehe Rubrik «Präklinische Daten»). Die Verabreichung von Comirnaty in der Schwangerschaft sollte nur in Betracht gezogen werden, wenn der potenzielle Nutzen die möglichen Risiken für Mutter und Fötus überwiegt.

#### Stillzeit

Es ist nicht bekannt ob Comirnaty in die Muttermilch übergeht.

### Wirksamkeit gegen COVID-19 mit schwerem Verlauf

Sekundäre Wirksamkeitsanalysen deuteten auf einen Nutzen des COVID-19-mRNA-Impfstoffs hinsichtlich der Prävention von COVID-19 mit schwerem Verlauf hin, jedoch war die Anzahl der Fälle sehr gering.

Die Wirksamkeit gegen COVID-19 mit schwerem Verlauf (wie im Studienprotokoll definiert), das frühestens 7 Tage nach Dosis 2 auftrat, betrug 66.4% (95%-Glaubwürdigkeitsintervall -124.8; 96.3) (1 Fall in der COVID-19-mRNA-Impfstoffgruppe und 3 Fälle in der Placebogruppe).

### Befristete Zulassung

Aufgrund einer zum Zeitpunkt der Begutachtung des Zulassungsgesuches unvollständigen klinischen Datenlage, wird das Arzneimittel Comirnaty befristet zugelassen (Art. 9a Heilmittelgesetz). Die befristete Zulassung ist zwingend an die zeitgerechte Erfüllung von Auflagen gebunden. Nach deren Erfüllung kann die befristete Zulassung in eine ordentliche Zulassung überführt werden.

### Genotoxizität/Karzinogenität

Es wurden weder Genotoxizitäts- noch Karzinogenitätsstudien durchgeführt. Es ist nicht damit zu rechnen, dass die Bestandteile des Impfstoffs (Lipide und mRNA) ein genotoxisches Potential besitzen.

(Quelle: swissmedicinfo.ch / abgerufen 15.5.21)

# Corona Impfstoffe - Hohes Risiko Potential?

## Akute und sekundäre Nebenwirkungen

- **primary adverse effect:** Sinusvenenthrombosen / Blutgerinnungsstörungen / Herzmuskelentzündungen, Herzstillstand unmittelbar nach Impfung *wird derzeit von BioNtech untersucht* / Spontanaborte / Thrombosen, Embolien / Erbrechen / Störung Nervensystem / Erblindung / Gefässschädigungen uvm. (Quellen: MHRA Yellow Card Reporting bis zum 21. April 2021/ [https://reitschuster.de/post/herzstillstand-nach-impfung-und-das-schweigen-aller-beteiligten/?fbclid=IwAR0I3bdsIVJ5D8nJSKgVy\\_wcHvcxFfwH7DHM6dlurWqIKvAaBLWfVRGfosI](https://reitschuster.de/post/herzstillstand-nach-impfung-und-das-schweigen-aller-beteiligten/?fbclid=IwAR0I3bdsIVJ5D8nJSKgVy_wcHvcxFfwH7DHM6dlurWqIKvAaBLWfVRGfosI))
- **secondary adverse effect:** ADE Antikörper-bedingte Verstärkung einer Infektion:

«Dass eine solche **Verstärkungsreaktion** auch bei den Corona-Impfstoffen denkbar ist, zeigt ein Blick in die Unterlagen zuhanden der US-Arzneimittelbehörde FDA. Unter dem Punkt «Unbekannte Risiken / Datenlücken» wird sowohl beim Moderna-Impfstoff als auch bei demjenigen von Biontech/Pfizer diese Möglichkeit erwähnt: «Das Risiko einer durch den Impfstoff verstärkten Erkrankung im weiteren Verlauf [...] ist unbekannt und muss in [...] Studien [...], die nach der Zulassung [...] durchgeführt werden könnten, weiter untersucht werden.» (Quelle: Infosperber.ch 1.2.21, Martina Frei)

- **Shedding:** Es besteht der Verdacht, dass Geimpfte sog. Viren-Superspreeder werden **Corona Ausschuss Jurist Füllmich & Team zu Shedding Mai 2021** (4Min. Video) <https://www.youtube.com/watch?v=cOBUppC7Qg>  
*Anm.I.F. Der renommierte Jurist R. Füllmich und mehr als 1000 Anwälte in den USA und Europa bereiten Sammelklagen vor gegen PCR-Testbetrug, gegen die Massnahmen, die aufgrund dieses untauglichen Tests implementiert wurden.*
- **Spike Protein als Gefahr:** schädigt Gefässsystem, Lungengewebe *(Anm.I.F.: genau dieses Spike Protein wird aufgrund Impfung selbstständig vom Immunsystem hergestellt)*  
<https://de.rt.com/international/117168-forscher-belegen-gefassschadigung-ist-schlusselmerkmal/?fbclid=IwAR0zBvxnnLqFTEP4F36KjON2h94Ijyd8Xkru7hHJUyG0fyeT1jUKZ6R4IZ0>  
[https://www.fr.de/wissen/corona-covid19-coronavirus-spike-protein-lungen-atemwege-gefuesse-erkrankung-90487114.html?fbclid=IwAR0CDKZQGKRRoVFAoEGhzmMB\\_7X-YkIJPkVvSil\\_dL\\_Lh47\\_2IQOt3gl1\\_M](https://www.fr.de/wissen/corona-covid19-coronavirus-spike-protein-lungen-atemwege-gefuesse-erkrankung-90487114.html?fbclid=IwAR0CDKZQGKRRoVFAoEGhzmMB_7X-YkIJPkVvSil_dL_Lh47_2IQOt3gl1_M)
- **Präventionsparadox - Kontakt mit Wildvirus-Variante nach Impfung:** Erreger könnten eine Immunreaktion von sog. nicht-neutralisierenden Antikörpern auslösen. Die resultierende Immunantwort könnte so stark ausfallen, dass das IS einen sog. Zytokin-Sturm auslöst und ausser Kontrolle gerät. *(Anm. I.F.: in der Veterinärmedizin bekannt mittels für Katzen entwickelten Corona-Impfstoffes; alle geimpften Tiere verstarben nach Kontakt mit Wildvirus-Variante)*  
Doktorarbeit zu Präventionsparadox [https://refubium.fu-berlin.de/bitstream/handle/fub188/3478/Diss\\_S.Klein.pdf](https://refubium.fu-berlin.de/bitstream/handle/fub188/3478/Diss_S.Klein.pdf)



## Experten zu Impfungen

<p>«Mich macht es ein bisschen nervös». Dass Virus-Erbsubstanz in den Zellkern gelange, sei für 'zugelassene' Impfstoffe ungewöhnlich. Diese Integration passiere oft nicht so, wie man es sich erhofft hätte. Daraus könne sich ein höheres Risiko für Langzeitschäden ergeben (z.B. Krebs). <b>Prof.Ch.Münz, virale Immunbiologie Uni Zürich</b> (Beobachter, 11.Feb.21)</p>	<p>Es geht weiter mit der verzerrten Wissenschaft der Schulmedizin und Gesundheitsbehörden. Nebenwirkungen und Todesfälle werden klein geschrieben. Die außerordentlich hohen Nebenwirkungsraten in den Zulassungsstudien der verschiedenen RNA-„Impfungen“ werden vollkommen unter den Teppich gekehrt <b>Rene Gräber</b> Mai2021</p>
<p>Wenn man nicht sicher sein kann, dass die Corona-Impfung vor der Weitergabe des Virus schützt, bedeutet das: „Auch Geimpfte sollten sich tunlichst so verhalten, als könnten sie andere anstecken“, erklärt Lothar Wieler. Trotz Impfung müssten weiter Maske getragen und Abstand gehalten werden. „Irgendwann“, so der RKI-Chef, werde man das einstellen können. „Aber dafür müssen wir weiter wissenschaftlich fundierte Daten erheben.“ <i>Frankfurter Rundschau, 9.12.2020</i></p>	<p>«Wir machen Menschenexperimente, ohne über die Sicherheit des Produktes Bescheid zu wissen» <b>Prof. Hockertz, Toxikologe, Pharmakologe, Immunologe</b> (Corona Ausschuss Sitzung Jan.21)</p>
<p>«Wir wissen nicht genau wie die wirken, wie gut die wirken, was die bewirken, aber ich bin sehr optimistisch, dass es Impfstoffe gibt, ja.» <b>Prof. Lothar Wieler / RKI</b> 15. Okt.2020 Phoenix/ARDMediathek</p> <p>«Die Impfstoffe sind sicher, verträglich, und sie schützen vor einer Covid Erkrankung» <b>Prof. Lothar Wieler / RKI</b> Bundespressekonferenz 22. Jan.2021</p>	<p>„Es gibt absolut keinen Bedarf an Impfstoffen, um die Pandemie zum Erlöschen zu bringen. Ich habe noch nie einen solchen Unsinn gehört. Man impft keine Menschen, die kein Krankheitsrisiko haben. Man plant auch nicht, Millionen von gesunden Menschen mit einem Impfstoff zu impfen, der nicht zuvor gründlich am Menschen getestet wurde.“ <b>Dr. Mike Yeadon, ehem.Pfizer Vizepräsident und Forschungsleiter</b></p>

### Datenbank Medienberichte über Todesfälle und Ausbruch von Corona im Zusammenhang mit der Covid-Impfung in Deutschland (nur die offiziell bekannten Fälle, die von den Medien thematisiert wurden)

<https://corona-blog.net/tote-im-zusammenhang-mit-der-covid-impfung/?fbclid=IwAR0G3ScxJ2J9NaIPc-PiNaQshxIEq9JCCUYLcxOfxsBnMu-HnAtFloPQKXE>

### Datenbank Impfschäden UK Yellow Card Reporting

<https://unser-mittleuropa.com/britische-regierung-veroeffentlicht-schockierenden-bericht-ueber-covid-impfstoff-nebenwirkungen/>

### Meldeportal Impfschäden Schweiz EIViS / USA CDC VAERS

<https://www.swissmedic.ch/swissmedic/de/home/services/egov-services/elvis.html>  
[VAERS - Data \(hhs.gov\)](https://www.vaers.hhs.gov/)