

Í bandarísku réttarhöldunum

Bandaríki Norður-Ameríku Ríkissaksóknari með samvisku

gegn

Hr. Alex Azar, SAKBORNINGUR
Dr. Anthony Fauci, SAKBORNINGUR
Dr. Peter Daszak, SAKBORNINGUR
Dr. Ralph Baric, SAKBORNINGUR
Matvæla- og lyfjaeftirlit
Bandaríkjanna (FDA),
SAKBORNINGUR
Sóttvarnarmiðstöðin (CDC),
SAKBORNINGUR
Ofnæmis- og smitsjúkdómastofnun
Bandaríkjanna (NIAID),
SAKBORNINGUR
MODERNA, SAKBORNINGUR
PFIZER, SAKBORNINGUR

Ákæruatriði 1: 18 US kóði § 2331 §§ 802 –
Hryðjuverk á innlendri grund sem dró
bandaríska ríkisborgara til dauða

Ákæruatriði 2: 18 US kóði § 2339 – Áform um
að fremja hryðjuverk

Ákæruatriði 3. 15 US kóði §1-3 – Áform um
glæpsamlega viðskiptastarfsemi

Ákæruatriði 4. 18 US kóði § 175 –
Fjármögnun og sköpun sýklavopns

Ákæruatriði 5. 15 US kóði §8 –
Markaðsmisnotkun og úthlutanir

Ákæruatriði 6. 18 US kóði § 1001 – Blekkja
þjóðþing Bandaríkjanna

Ákæruatriði 7. 15 US kóði § 19 – Tengdar
stjórnarnefndir

Ákæruatriði 8. 18 US kóði § 2384 - Samsæri
um að hvetja til uppreisnar

Tillaga að stefnu frá Dr. David Martin/M-CAM

Allan tíunda áratuginn sóttist Pfizer eftir að rannsaka, þróa og festa einkaleyfi á coronaveiru (CoV) bóluferni. Þeirra fyrsta einkaleyfisumsókn sem bar sérstaklega kennsl á S-prótein sem skotmark af ónæmisfræðilegum toga með tilliti til bóluefna var sett í skjalavistun þann 14. nóvember 1990 (U.S. einkaleyfisbréf 6,372,224). Þessar tilraunir, sem lögðu áherslu á iðrabólgu hjá svínum og hundum, gáfu ekki fyrirheit um arðbær viðskipti og einkaleyfið var yfirgefið í apríl ársins 2000. Á sama tímabili fjármagnaði Ofnæmis- og smitsjúkdómastofnun Bandaríkjanna (NIAID), altekin bóluefnaþráhyggju hans Dr. Anthony Fauci, Prófessor Ralph Baric hjá Háskólanum Chapel Hill í Norður-Karólínu. Þessi ráðagerð, hönnuð til að vopnvaða eitur sem myndast á náttúrulegan máta með markaðssetningu í huga, eru upphafið á hinu glæpsamlega samsæri og **stendur í berhöggi við 18 US kóða § 175, 15 US kóða § 1-3, og 15 US kóða § 8**. Sérfræðikunnátta Dr. Barics var að skilja hvernig sé hægt að framkvæma smábreytingar á íhlutum coronaveirunnar sem heyrir til kvilla í hjartavöðvum. Fjárveitingar AI 23946 og GM63228 úr Ofnæmis- og smitsjúkdómastofnun Bandaríkjanna (leiddu til US einkaleyfisbréfs 7,279,327 „Aðferðir við að framleiða coronaveiru raðbrigði”) voru fyrstu ráðagerðir sem hafðar voru uppi um Aukningu-á-virkni-

próteins (Gain-of-Function) á vegum Bandarísku heilbrigðismálastofnananna (NIH) þar sem Dr. Baric skóp klón af „sýkjandi“ coronaveiru raðbrigði með „skerta fjölföldunareiginleika“. Þetta verk er greinilega skilgreint sem aðferð við að gera náttúrulegan sjúkdómsvald skaðlegri mönnum með því að meðhöndla broddpróteinið og aðra miðunar móttakara. Ári eftir að einkaleyfi fyrir þennan CoV með Aukna-virkni-prótein var lagt inn til skráningar, varð heimurinn fyrir fyrsta faraldri af „Heilkenni Alvarlegrar Bráðrar Lungnabólgu“ (HABL (SARS)).

Þann 25. apríl 2003 lagði Sóttvarnarmiðstöðin (CDC) í Bandaríkjunum fram einkaleyfisumsókn um genamengi SARS CoV til skráningar undir því yfirskini að vera að bregðast við lýðheilsuögn. Með því að nálgast kínversku genamengjagögnin og hagræða þeim (sem komu frá Kína og sem gerir tilkall bandarískra aðila til hagnýtingarréttar á „uppfindingu“ óréttmæta, enda **í berhöggvi við 35. US kóða §101, 103**) gengu Dr. Baric, Dr. Fauci og Sóttvarnarmiðstöðin **í berhöggvi við 18. US kóða § 175** (glæpsamlegt athæfi). Einu ári áður höfðu Dr. Baric og teymið hans þegar lagt fram einkaleyfisumsókn til skráningar sem var bersýnilega sjúkdómsvaldurinn sem Sóttvarnarmiðstöðin sagði vera nýjan árið 2003. Þremur dögum eftir að einkaleyfisumsókn um genamengið var lagt fram, lagði Sequoia Pharmaceuticals, þá fjármagnað af Bandarísku heilbrigðismálastofnununum, fram einkaleyfisumsókn um bóluefnið við veirunni sem hafði verið fundin upp aðeins þremur dögum áður. Á sama tíma, **í berhöggvi við 15. US kóða § 19**, var Dr. Fauci skipaður til setu í stjórnarnefnd hjá Stofnun Bill & Melinda Gates (keppinautur í framleiðslu bóluefna) og þar með hefst hringamyndun hjá tengdum stjórnarnefndum¹ sem brýtur í bága við samkeppnislög.

¹ Við veitum því athygli að sérfræðingur á sviði Aukninga-á-virkni-próteins, Dr. Ralph Baric, þáði bæði bandaríska rannsóknarstyrki upp á milljónir dollara frá nokkrum alríkisstofnunum og sæti hjá Alþjóðanefndinni um flokkunarkerfi veira (ICTV), sem starfar á vegum Alþjóðaheilbrigðismálastofnunarinnar (WHO), og Námshópnum *Coronaviridae* (CSG). Í krafti þessara embætta bar hann bæði ábyrgð á að skera úr um „nýbreytni“ greina eftir veirutegundum ásamt því að hafa beinan ávinning á að skera úr um yfirlýsingar varðandi nýbreytni í formi nýrra heimilda til fjármögnunar rannsókna og tengdra einkaleyfa og viðskiptasamstarfs. Saman ásamt Sóttvarnarmiðstöðinni, Ofnæmis- og smitsjúkdómastofnun Bandaríkjanna, Alþjóðaheilbrigðismálastofnuninni, málsaðilum á akademískum og viðskiptasviðum (að meðtöldum Johnson & Johnson; Sanofi og nokkrum líffæknifyrirtækjum sem eru handhafar einkaleyfisbréfa tengdum coronaveirum; Moderna; Pfizer; Merck; BioNTech; AstraZeneca; Janssen; Ridgeback; Gilead (hin hliðin á Dr. Baric); Sherlock Biosciences; ásamt öðrum) myndar þessi völdugi flokkur hagsmunaaðila nokkuð sem nefnist „tengdar stjórnarnefndir“ í samkeppnislögum Bandaríkjanna. Að auki gengu flestir þessara aðila, að meðtöldri Alríkisstjórninni, **í berhöggvi við 35. US kóða § 200-206** með því að skýra ekki frá hagsmunum Alríkisstjórnarinnar við meðulin sem stungið var upp á.

Þessir aðilar voru tengdir Undirbúningsnefndinni um viðbrögð á heimsvísu (GPMB) á vegum Alþjóðaheilbrigðismálastofnunarinnar, en meðlimir hennar lögðu lið við kórónaveiru-heimsfaraldurs-„borðtölvu“ æfinguna, fjármagnaða af Open Philanthropy, ATBURÐI 201 (EVENT 201) í október 2019. Þessi atburður, fjármagnaður af helsta fjárfesti í Sherlock Biosciences (sem nýtur góðs af SARS CoV-2 neyðarleyfi fyrir CRISPR tækni) og tengdur samankræktum félagi í fjáröflun, Stofnun Bill og Melinda Gates, við æfinguna um viðbrögð við öndunarfaræsjúkdómi á heimsvísu sem Undirbúnings-nefnd um viðbrögð á heimsvísu fyrirskipaði að skuli vera lokið ekki seinna en september 2020 og skipaði okkur að gera ráð fyrir framtíðarmynd af „faraldri“. Við áttum von á að sjá slíka framtíðarmynd spretta upp frá Wuhan eða Guangdong Kína, Norður-Ítalíu, Seattle, New York eða í bland af því, þar eð vinna Dr. Zhengli Shi og Dr. Barics, með coronaveirur, sem smitast milli manna og dýra, bar kennsl á stökkbreytingar sem skarast í coronaveirum hjá leðurblökustofnum staðsettum á þessum landsvæðum.

Árið 2005 voru Rannsóknarstofnun hátækni-varnarbúnaðar (DARPA) og MITRE gestgjafar ráðstefnu þar sem ásetningur Varnamálaráðuneytis Bandaríkjanna (DoD) var skýr. Í tilefni af formlegri kynningu sem lagði áherslu á „Gerviefna-coronaveiru lífhökkun: Virkjunartækni fyrir sýklahernað“, kynnti Dr. Baric hamranleika CoV sem orsakavald í sýklahernaði. Dr. Baric og Varnamálaráðuneyti Bandaríkjanna vörðu yfir 45 milljónum dollara til þess að magna eituráhrif CoV og kímeru-afleiða hans, **í berhöggi við 18. US kóða § 175**, og hvöttu á árunum sem liðin eru síðan til ósamkeppnishæfra úthlutananna á markaðs-hlutdeildum (**í berhöggi við 15. US kóða § 8**).

Frá 2011 uns hinn meinti COVID-19 heimsfaraldur fór að geisa, hefur Dr. Fauci ítrekað harmað skort á almannafé til bóluefnaþerfa sinna og almenna tregðu þjóðarinnar til að láta undan þrábeiðni hans um að allir VERÐI að þiggja bólusetningu við inflúensu. Viðleitni hans hefur að mestu leyti verið til einskis, þrátt fyrir síendurteknar fjárveitingar til að gera menn háðari bóluefnum. Ofnæmis- og smit-sjúkdómastofnun Bandaríkjanna (NIAID) – sem studdist við beina heimild frá Dr. Fauci – hvatti Háskólann Chapel Hill í Norður-Karólínu og rannsóknarstofnu Dr. Barics til að gefa tímabundinni stöðvun á Aukningu-á-virkni-próteins engan gaum í bréfi dagsettu 21. október 2014. Um þetta leyti höfðu Drr. Fauci, Baric og Peter Daszak hjá EcoHealth Alliance slegið eign sinni á afar hættulegan kínverskan sýkil sem menn báru kennsl á, frá fyrra ári, í Wuhan.²

Þótt mörg lögbrot hafi verið framin af samsærismönnunum fram að 2015, var áætlunin um hryðjuverk á innlendri grund (**í berhöggi við 18. US kóða § 2339**) boðuð af hinum NIAID-fjármagnaða Daszak að gefnu tilefni hjá Bandarísku vísindaakademíunni.

Hér boðar hann nokkuð sem átti eftir að verða atburður sem olli hryðjuverki á innlendri og erlendri grund, brennimerktur COVID-19.

² Um október 2013 hafði coronaveiru-S1-broddpróteininu frá Veirufræðistofnun 1 í Wuhan verið lýst í ritverki sem Ofnæmis- og smitsjúkdómastofnun Bandaríkjanna fjármagnaði í Kína. Þessi vinna snerti Ofnæmis- og smitsjúkdómastofnun Bandaríkjanna (NIAID), þróunarstofnun Bandaríkjanna (USAID) og Peter Daszak, höfðingja EcoHealth Alliance. Þessi vinna, fjármögguð innan málaflokks R01AI079231, var þungamiðjan í einangrun og meðhöndlun veirubrota, valin hvaðanæva af vettvöngum í Kína, sem valda lífshættulega miklum viðbrögðum í mönnum. (Ge, XY., Li, JL., Yang, XL. og fl. Einangrun og greining á eiginleikum SARS-legri leðurblöku-coronaveiru sem beitir ACE2 móttakara. *Nature* **503**, 535–538 (2013).) Aukningu-á-virkni-próteins-verkið sem Ofnæmis- og smitsjúkdómastofnun Bandaríkjanna lét viðgangast í þversögn við tímabundna stöðvun var verk Dr. Barics með þessum sýkli.

„...uns neyðarstund vegna smitsjúkdóms er sem sárust, nálæg og á barmi hættuástands, munu menn oftast varla gefa honum nokkurn gaum. **Til að viðhalda fjármögnunar-grunninum fram yfir neyðarstundina, sagði hann, þurfum við að skerpa skilning almennings á þörfinni fyrir gagnráðstafanir, í nafni læknávisinda, á borð við algilt influensu- eða algilt coronaveiru-bóluefni. Fjölmiðlar eru aðalhvatin að því, og efnahagslegir þættir munu láta fyrir auglýsingaskruminu. Við þurfum að beita auglýsingaskruminu okkur í haug, til að ráða við hin raunverulegu viðfangsefni. Fjárfestar munu hlaupa upp til handa og fóta, ef þeir sjá gróða sínum borgið, eftir að ferlinum lýkur, staðhæfði Daszak.”³**

Það er því ekki að undra að einu ári síðar hafi fjárframlög NIAID borgað sig í ljósi þess að rannsóknarstofa Dr. Barics hefði boðað að afleiðu-sýkill frá Wuhan væri „reiðubúinn að koma fram í mönnum”.⁴

Þar eð þeir vissu að Heilbrigðis- og mannúðarmálaráðuneyti Bandaríkjanna átti (gegnum Sóttvarnarmiðstöðina (CDC), Bandarísku heilbrigðismálastofnanirnar (NIH), Ofnæmis- og smitsjúkdómastofnun Bandaríkjanna (NIAID) og rannsóknarstofur fjármagnaðar af þeim og samstarfsfyrirtækjum) einkaleyfi fyrir hvert frumefni í gagnráðstöfum sem lagðar voru til í nafni læknávisinda og fjármögnun þeirra, gerðu Dr. Fauci, Dr. Gao (Kínverska sóttvarnareftirlitið) og Dr. Elias (Stofnun Bill og Melindu Gates) samsæri um að fremja hryðjuverk á jarðarbúum – þeirra á meðal bandarískum (og íslenskum) ríkisborgurum – þegar þeir gáfu eftirfarandi fyrirmæli formlega út í **Heimi í hættu** í september 2019:

„Lönd, gefendur og fjölþjóðastofnanir skulu búast við hinu versta. Heimsfaraldur sem breiðist mjög fljótt út vegna banvæns sýkils sem herjar á öndunarfæri (hvort svo hann birtist á náttúrulegan máta eða sé óviljandi eða viljandi látinn laus) opnar þörfina fyrir aukinn undirbúning. Gefendur og fjölþjóðastofnanir skulu tryggja næga fjárfestingu í þróun nýrstárlegra bóluefna og lækningafræði, í stóreflingu á framleiðslugetu, í veirusýkingalyf sem beinast gegn fleiru en einu í senn og í viðeigandi uppfinningar sem eru ekki lyfjafræðilegs eðlis. Öll lönd skulu þróa kerfi til þess að deila jafnskjótt genamengjum allra nýrra sýkla í þágu lýðheilsu ásamt leiðunum til þess að deila gagnráðstöfunum, sem eru læknávisindalegs eðlis og sem eru af skornum skammti, víða um lönd.

³ Forum on Medical and Public Health Preparedness for Catastrophic Events; Forum on Drug Discovery, Development, and Translation; Forum on Microbial Threats; Board on Health Sciences Policy; Board on Global Health; Institute of Medicine; National Academies of Sciences, Engineering, and Medicine. Rapid Medical Countermeasure Response to Infectious Diseases: Enabling Sustainable Capabilities Through Ongoing Public- and Private-Sector Partnerships: Workshop Summary. Washington (DC): National Academies Press (US); 2016 Feb 12. 6, Developing MCMs for Coronaviruses. Heimild er til tæk hér: <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK349040/>

⁴ Menachery VD, Yount BL Jr, Sims AC, Debbink K, Agnihothram SS, Gralinski LE, Graham RL, Scobey T, Plante JA, Royal SR, Swanstrom J, Sheahan TP, Pickles RJ, Corti D, Randell SH, Lanzavecchia A, Marasco WA, **Baric RS**. 2016. SARS-like WIV1-CoV poised for human emergence. *Proc Natl Acad Sci U S A*. 2016 Mar 14. pii: 201517719

Framvinduvísir (-vísar) ekki seinna en september 2020

- Gefendur og lönd gangast á hendur tímalínunum og auðkenna þær til þess að: fjármagna og þróa algiltt inflúensu bóluefni, veirusýkingalyf sem beinast gegn fleiru en einu í senn og markvissa lækningafræði. Alþjóðaheilbrigðisstofnunin (WHO) og aðildarríki þess þróa staðlaða verklagsreglukosti og tímalínur til að deila raðgreiningargögnum, sýnum, og læknávísindalegum gagnráðstöfum við sýklum öðrum en inflúensu.
- Gefendur, lönd og fjölþjóðastofnanir þróa áætlun til margra ára og nálgun til að styrkja rannsókn- og þróunargetu á, og á undan, farsóttartímum.
- Alþjóðaheilbrigðismálastofnunin (WHO), Barnahjálp Sameinuðu þjóðanna (UNICEF), Alþjóðasamband landsfélaga Rauða krossins og Rauða hálfmánans (IFRC), akademískir og aðrir samstarfsaðilar auðkenna leikáætlun til þess að auka getu og samvinnun félagsvísindaleiða og rannsóknarmanna víða um alla undirbúnings-/viðbragðssamfelluna.”⁵

Eins og með að samþykkja notagildi september 2019 kvaðarinnar um að „fjármagna og þróa“ bóluefni og hins tilfallandi og meinta SARS CoV-2 faraldurs í desember ársins 2019, hóf Dr. Fauci að hlakka yfir að líkur á aukafjármagni muni sennilega breytast til batnaðar. Í viðtali í **STAT** í febrúar 2020 er eftirfarandi haft eftir honum:

„Framkoma nýju veirunnar mun breyta þeirri upphæð, sennilega allmikið, sagði Fauci. „Hversu mikið veit ég ekki. En ég hugsa að hann muni búa til langvarandi áhuga á coronaveirum vegna þess að það er alveg skýrt að coronaveirur geta í raun og veru gert forvitnilega hluti.”⁶

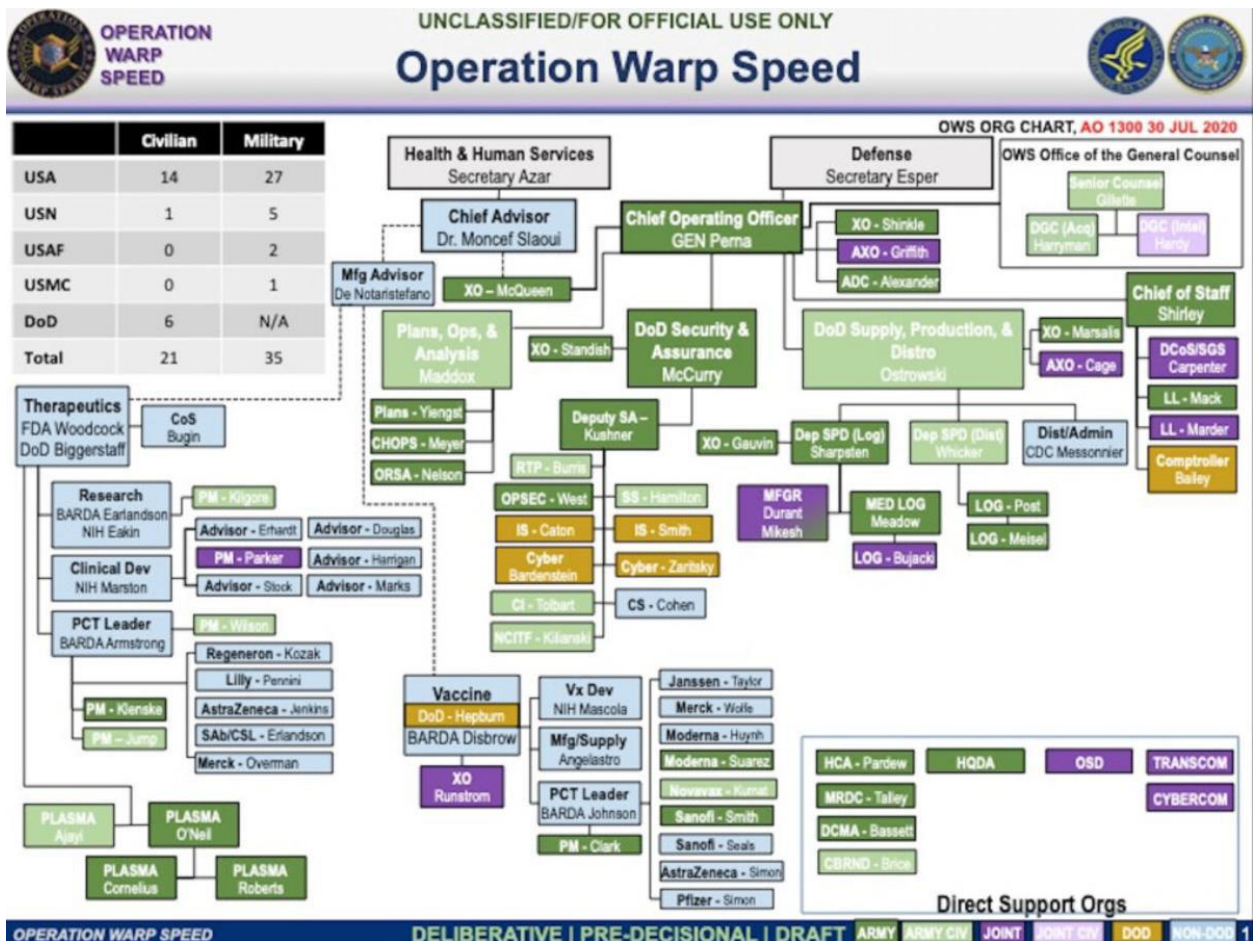
Í nóvember 2019 – einum mánuði áður en meintur „faraldur“ fór að geisa í Wuhan, komst Moderna að samkomulagi um millifærslu efna – sem Bóluefnarannsóknarmiðstöðin hjá Ofnæmis- og smitsjúkdómastofnun Bandaríkjanna (NIAID) miðlaði (en þar starfaði fyrverandi háskólanemandi hjá Háskólanum Chapel Hill í Norður-Karólínu, Dr. Kizzy Corbett) – til þess að nálgast gögnin hans Dr. Barics um broddprótein til þess að hefja þróun bóluefna. Í ritaðri yfirlýsingu frá honum sjálfum, sem **Financial Times** hafði nú öðlast, merkir hann þetta samkomulag sem grunninn að mRNA Moderna bóluefninu.⁷

Til þess að slá botninn í eðli svindlstarfseminnar og hins glæpsamlega samsæris um einokun og hringamyndun, þegar tími kom til þess að viðskiptavæða broddpróteinið í eigu Bandarísku heilbrigðismálastofnananna (NIH) og Rannsóknarstofnun hátækni-varnarbúnaðar (DARPA) og láta eins og það væri „Bóluefni“ (sem brýtur í bága við hefðbundin viðmið um lögbundna og vísindalegra notkun), var samningurinn um Aðgerðina Varphraða (Operation Warp Speed) gerður við ATI, verktaka Varnamálaráðuneytis Bandaríkjanna (DoD), dótturfélag ANSER. Deili tengdra hagsmunaárekstra eru formlega kynnt í myndrænni uppfærslu í skýringarmynd (á næstu síðu) sem minnir á málflutninga gegn einokun og hringamyndun við myndun Clayton-laga árla á 20. öldinni. Engan þarf að undra, þótt ávöxtur þessa samsæris um verðsamráð væri að afla samsærisfloknum gróða og valda neytendum skaða.

⁵ https://apps.who.int/gpmb/assets/annual_report/GPMB_annualreport_2019.pdf (síða 8)

⁶ <https://www.statnews.com/2020/02/10/fluctuating-funding-and-flagging-interest-hurt-coronavirus-research/>

⁷ <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/32756549/>



Raunar *létu peningarnir fyrir auglýsingaskruminu* (og þeir *beittu auglýsingaskruminu til að ráða við hin raunverulegu viðfangsefni*) *þjárfesta hlaupa upp til handa og fóta þar sem þeir sjáu gróða sínum borgið eftir að ferlinu lýkur.*

Ög sannir Bandaríkjamenn andast á hverjum degi vegna þess að glæpasamtök vöktu ótta og skelfingu sem dró Bandaríkjamenn (og Íslendinga) til dauða.

18. US kóði § 2331 §§ 802 – Hryðjuverk á innlendri grund sem dró bandaríska ríkisborgara til dauða, útg. viðauki nr. 107-52, víkkaði út skilgreininguna á hryðjuverki svo það eigi við „á innlendri grund,” í stað alþjóðlegra hryðjuverka. Menn vinna að hryðjuverki á innlendri grund ef þeir fremja verknað „sem stefnir mannlífum í voða” sem er í berhöggi við refsirétt ríkis Bandaríkjanna, ef verknaðinum var ætlað að: (i) ógna óbreyttum borgurum eða kúga þá; (ii) hafa áhrif á stefnu ríkisstjórnarinnar með því að ógna eða kúga;

Hver einn einasti verknaður, yfirlýsing um neyðarástand, neyðarleyfið, kolröngu andlitsgrímurnar, lokanir fyrirtækja, og formleg fyrirmæli um bólusetningar frá Vinnuverndarstofnuninni (OSHA) og þjónustumiðstöðvum Medicare & Medicaid (CMS) eru ALLIR, að sögn samsærismannana, verknaðir

framdir til þess að kúga almenning til að þiggja bóluefni. Til viðbótar trufluðu þessir verknaðir lýðræðisstjórnun Bandaríkjanna og leiddu til þess að 18. US kóði § 2384 var rofinn. Samsærismennirnir boðuðu þetta árið 2015, undirbyggðu svo sýkilinn árið 2016, og skipulögðu hryðjuverkaherferðina árið 2019.

Og nú afla þeir sér gróða af andlátum Bandaríkjamanna (og Íslendinga).

Þýðingu annaðist Pétur Yngvi Leósson.

Sérstakar þakkir fær Dan Manson fyrir yfirlestur.