

Tilsvar til høring ref.: 18/2015

Kort høring - forskrift om klinisk utprøving og utlevering av GMO-legemidler til behandling eller forebygging av covid-19

Mitt høringstilsvar er i form av ein serie vitenskapelig hypoteser:

**I sin naturlige form er virus og bakterier ulike stadier av organismer som går gjennom mange stadier i sin naturlige livssyklus.**

Bakgrunn: Ein kjent slik organisme er parasitten som gir malaria. Den har mange stadier og er innom mange organ i menneskekroppen. Stadiet der parasitten går tilbake til malariamyggen er i form av «mannlige» og «kvinnelege» gametocytter som må tilbake til myggen for ein slag kjønnslig formering. Dette er berre ein av mange parasitter med liknande livssyklus. Ein annan liknade parasitt er etter min meining den som gir borreliose. Den også har nok ein liknande livssyklus, men dei andre stadiene blir mistolka som co-infeksjonar. Også her er nok stadiet i flåtten ein liknande form for kjønnslig formering. Som med desse to eksempla er det andre former for å mikroorganismar som f.eks. må over i flatormar for å fullføre sin livssyklus.

**Coronavirus Covid-19 er eit “hybrid-virus” som er framstilt ved ta ein slik microorgansime og kombinere den heile eller delar av eit eller fleire andre virus.**

Bakgrunn: «Hybrid-virus» er begrep som er brukt i eit eller fleire av WHO sine «Vaccine production brief. Og er ein teknikk som regelmessig blir brukt i vaksineproduksjon. For å multiplisere eit virus blir det kombinert med «eit standard laboratorievirus» for å dyrkast i eit vekstmedium. Spora av dette ser vi i pakningsvedlegga til vaksiner med ord som «overflateprotein».

**Eit «hybrid-virus» er Covid-19 er ustabil og vil raskt mutere til andre mindre farlege versjonar.**

Bakgrunn: Covid-19 har alt mutert til mange andre versjonar. Har høyrte tall som minst 30 mutasjonar.

**Vaksinasjon er ein gamal medesinsk prosedyre som har ført til utrulig mykje lidelse og død.**

Bakgrunn: Då vaksinasjon med tvang vart innført i Norge/Danmark rundt 1810. Førte det raskt til ein oppblomstring av spedalskhet (lepra). Kjent her er Sankt Jørgens Hospital i Bergen der Armauer Hansen var lege og vart anerkjent for å ha oppdaga lepra-basillen. Denne første vaksininga vart gjort med å ta puss frå ein byll på ein sjuk person og innpode det i eit sår på den som skulle vaksinerast. Seinare på 1800-tallet blei praksisen som Edward Jenner utvikla med å «dyrke» vaksine på buken av kalvar benytta. Eit kalv vart spent fast på eit slags vipbart bord og etter at buken var barbert vart puss hatt inn i eit 30-talls tomme lange sår. Når dette hadde fått utvikla i ein 8-dagars periode vart kalven på nytt spent fast og pusset som hadde utvikla seg vart skrappt av og filtrert gjennom virus-filter av porselen. Denne veska vart så blanda med glyserin om hatt på hårrørglass og kalla vaksine. Dette førte til ein stor oppblomstring av tuberkulose som førte til ein epidemi som tok livet av mange 100-tusen mennesker i Norge. Seinare fekk vi poliovaksinen som var dyrka på apenyrrer. Mykje av denne vaksinen var forurensa med SV40 virus som vi finn igjen i mange krefttilfeller. Kan også nemne det vaksineeksperimente mot hjernehinnebetennelse der både dei som fekk den «ekte» vaksinen og dei som fekk den falske såkalte plasebo vaksinen alle fekk preparat med same kvikksølvforbindelsen.

**Vaksinen påvirkar ikkje berre den som får vaksinen, men også påfølgande generasjonar.**

Bakgrunn: I eit barn finn vi også celler som er overført frå mora og blant dei celler som kjem frå vaksiner mora har fått. Dette kan vi sjå ved tuberkulose som blir overført på fosterstadiet. Også SV40 virus blir funne igjen personar som ikkje har fått vaksiner.

**Cellene i menneskekroppen inneheld ikkje alle dei same genene.**

Bakgrunn: At alle cellene i kroppen har same genene er ei flask slutning av måten genprøvene blir tatt på. Ved å blande cellene og oppformere arvestoff blir utvalgte gen-sekvenser multiplisert.

Meir kunne være sagt om dette, men får håpe at ingen hastevedtak blir gjort i denne saka.

Sivilingeniør

Magnar Stave