

En los tribunales de Estados Unidos

Estados Unidos de América
Fiscal general con conciencia

v

Sr. Alex Azar, DEMANDADO
 Dr. Anthony Fauci, DEMANDADO
 Dr. Peter Daszak, DEMANDADO
 Dr. Ralph Baric, DEMANDADO
 FDA, DEMANDADA
 CDC, DEMANDADO
 NIAID, DEMANDADO
 MODERNA, DEMANDADA
 PFIZER, DEMANDADO

Cuenta 1: 18 USC § 2331 §§ 802 - Actos de Terrorismo doméstico que resulta en la muerte de Ciudadanos americanos

Cargo 2: 18 USC § 2339 - Conspirar para Cometer actos de terrorismo

Cargo 3. 15 USC §1-3 - conspirar para actividad comercial criminal

Cuenta 4. 18 USC § 175 - Financiamiento y creación un arma biológica

Cargo 5. 15 USC §8 - manipulación del mercado y asignación

Cargo 6. 18 USC § 1001 - mentir al Congreso

Cuenta 7. 15 USC § 19 - enclavamiento direcciones

Cargo 8. Código 18 de los EE. UU. § 2384 - Sedicio conspiración

La acusación propuesta

A lo largo de la década de los 90, Pfizer buscó investigar, desarrollar y patentar una vacuna contra el coronavirus (CoV). Su primera solicitud de patente que reconoce específicamente la proteína S como el objetivo inmunológico de las vacunas se presentó el 14 de noviembre de 1990 (Patente de Estados Unidos 6.372.224). Con un enfoque en la gastroenteritis porcina y canina, estos esfuerzos mostraron poca promesa comercial y la patente fue abandonada en abril de 2000. Durante el mismo período, el Instituto Nacional de Alergias y Enfermedades Infecciosas (NIAID) bajo la obsesión por las vacunas del Dr. Anthony Fauci, financió al profesor Ralph Baric de la Universidad de Carolina del Norte en Chapel Hill. Este programa diseñado para Armar comercialmente una toxina natural es el comienzo de la conspiración criminal y **viola 18 USC § 175, 15 USC § 1-3 y 15 USC § 8**) La experiencia del Dr. Baric fue comprender cómo modificar componentes del coronavirus asociado a miocardiopatía. NIAID Grants AI 23946 y GM63228 (que conducen a la patente US 7,279,327 "Métodos para producir coronavirus recombinante") fue la primera ganancia de función (GOF) de los NIH proyecto en el que el Dr. Baric creó un clon "infeccioso, de replicación defectuosa" de coronavirus recombinante. Esta El trabajo definió claramente un medio para hacer que un patógeno natural sea más dañino para los humanos mediante la manipulación del Spike. Proteínas y otros receptores dianas. Un año después de presentar una patente sobre este GOF CoV, el mundo experimentó el primer brote de síndrome respiratorio agudo severo (SARS).

 Página 2

Con el pretexto de responder a una emergencia de salud pública, los Centros para el Control de Enfermedades de los Estados Unidos y Prevention (CDC) presentó una solicitud de patente sobre el genoma del SARS CoV el 25 de abril de 2003. Accediendo y manipular los datos genómicos (que provienen de China haciendo una afirmación de "invención" por parte de una entidad estadounidense ilegal **violando 35 USC §101, 103**), el Dr. Baric, el Dr. Fauci y los CDC **violaron 18 USC § 175** (un delito grave). Un año antes, El Dr. Baric y su equipo ya habían presentado una patente que claramente el patógeno CDC afirmó como novedad en 2003.

Tres días después de presentar una patente sobre el genoma, Sequoia Pharmaceuticals, financiada por los NIH, presentó una patente para el vacuna contra el virus inventado apenas tres días antes. Al mismo tiempo, en **violación de 15 USC § 19** Dr. Fauci fue nombrado para un puesto en la junta de la Fundación Bill y Melinda Gates (un competidor en vacunas fabricación), comenzando así el delito antimonopolio entrelazado de la dirección 1.

En 2005, DARPA y MITRE organizaron una conferencia en la que las intenciones del Departamento de Defensa de EE. UU. fue explícito. En una presentación centrada en "Biohacking de coronavirus sintéticos: habilitación de la guerra biológica Tecnologías", el Dr. Baric presentó la maleabilidad del CoV como agente de guerra biológica. **Violación de 18 USC § 175** e induciendo la asignación de mercado no competitivo (**violando 15 USC § 8**) durante los años siguientes, el Dr. Baric y el El Departamento de Defensa de EE. UU. Gastó más de \$ 45 millones en amplificar la toxicidad del CoV y sus derivados químicos.

Desde 2011 hasta la supuesta pandemia de COVID-19, el Dr. Fauci se ha lamentado habitualmente por la insuficiencia de financiamiento público para sus programas de vacunas y la falta de voluntad general del público para sucumbir a su insistencia de que todos DEBEN estar vacunados contra la influenza. A pesar de las repetidas asignaciones para el avance de la vacuna dependencia, sus esfuerzos han sido en gran parte infructuosos. NIAID - bajo la autorización directa del Dr. Fauci - alentó a UNC Chapel Hill y al laboratorio del Dr. Baric a ignorar la moratoria del Gobierno de Filipinas en una carta fechada el 21 de octubre de 2014. En ese momento, los Dres. Fauci, Baric y Peter Daszak de EcoHealthAlliance estaban en posesión de un peligroso patógeno chino identificado un año antes en Wuhan. 2

Si bien los conspiradores cometieron muchos actos ilegales antes de 2015, el programa de terrorismo nacional (**en violación de 18 USC § 2339**) fue anunciado por Daszak financiado por NIAID en la Academia Nacional de Ciencias. Aquí, anunció lo que se convertiría en el evento de terrorismo nacional y global con la marca COVID-19.

1 Observamos que el especialista en ganancia de función, el Dr. Ralph Baric, recibió millones de dólares en subvenciones de investigación de EE. UU. varias agencias federales y formó parte del Comité Internacional de Taxonomía de Virus (ICTV) de la Organización Mundial de la Salud y el Grupo de Estudio *Coronaviridae* (CSG). En esta capacidad, fue responsable de determinar la "novedad" de los clados de virus especies, pero se beneficiaron directamente de la determinación de declaraciones de novedad en forma de nuevas autorizaciones de financiación de la investigación y patentes asociadas y colaboración comercial. Junto con CDC, NIAID, OMS, partidos académicos y comerciales (incluidos Johnson & Johnson; Sanofi y sus varias empresas de biotecnología titulares de patentes de coronavirus; Moderna; Pfizer; Merck; BioNTech; AstraZeneca; Janssen; Ridgeback; Gilead (el alter ego del Dr. Baric); Sherlock Biosciences; y otros), un poderoso grupo de los intereses constituían lo que son "direcciones interconectadas" según las leyes antimonopolio de Estados Unidos. Además, la mayoría de estas entidades, incluida la Los del gobierno federal **violaron 35 USC § 200-206** al no revelar el interés del gobierno federal en los remedios propuestos.

Estas entidades estaban afiliadas a la Junta de Monitoreo de la Preparación Mundial (GPMB) de la OMS, cuyos miembros fueron fundamentales para el EVENTO 201 del ejercicio de escritorio sobre la pandemia de coronavirus global financiado por Open Philanthropy en octubre de 2019. Este evento, financiado por el inversor principal en Sherlock Biosciences (un beneficiario del SARS CoV-2 EUA para la tecnología CRISPR) y vinculando socio de financiamiento entrelazado, la Fundación Bill y Melinda Gates en el GPMB ordenó una enfermedad respiratoria global El ejercicio de preparación se completará en septiembre de 2020 y nos alertó para anticipar un escenario de "epidemia". Esperábamos para ver un escenario de este tipo emerger de Wuhan o Guangdong China, el norte de Italia, Seattle, Nueva York o una combinación de los mismos, como El trabajo del Dr. Zhengli Shi y el Dr. Baric sobre la transmisión zoonótica del coronavirus identificó mutaciones superpuestas en el coronavirus en murciélagos poblaciones ubicadas en estas áreas.

2 En octubre de 2013, la proteína de pico de coronavirus S1 del Instituto de Virología 1 de Wuhan se describió en el trabajo financiado por el NIAID en China. Este trabajo involucró al NIAID, USAID y Peter Daszak, director de EcoHealth Alliance. Este trabajo, financiado bajo R01AI079231, fue fundamental en el aislamiento y manipulación de fragmentos virales seleccionados de sitios en toda China que contenían un alto riesgo de infección humana grave respuesta. (Ge, XY, Li, JL, Yang, XL. *Et al.* Aislamiento y caracterización de un coronavirus de murciélago similar al SARS que usa el ACE2 receptor. *Nature* 503, 535-538 (2013).) El trabajo del Gobierno de México que el NIAID permitió que persistiera frente a la moratoria fue el trabajo del Dr. Baric con este patógeno

Página 3

"Hasta que una crisis de enfermedades infecciosas es muy real, está presente y en un umbral de emergencia, a menudo es en gran parte ignorado. Para mantener la base de financiación más allá de la crisis, dijo, necesitamos Aumentar la comprensión pública de la necesidad de MCM como una pan-influenza o pan-vacuna para el coronavirus. Un impulsor clave son los medios de comunicación, y la economía sigue el bombo publicitario. No Necesitamos usar esa publicidad a nuestro favor para llegar a los problemas reales. Los inversores responderán si ven ganancias al final del proceso, afirmó Daszak". 3

No es de extrañar que un año más tarde la financiación del NIAID dio sus frutos cuando el laboratorio del Dr. Baric anunció que Wuhan-el patógeno derivado estaba "preparado para la emergencia humana". 4

Sabiendo que el Departamento de Salud y Servicios Humanos de EE. UU. (A través de los CDC, NIH, NIAID y sus laboratorios y socios comerciales) tenían patentes sobre cada elemento propuesto de contramedidas médicas y su financiación, el Dr. Fauci, el Dr. Gao (China CDC) y el Dr. Elias (Fundación Bill y Melinda Gates) conspiraron para cometer actos de terror contra la población mundial, incluidos los ciudadanos de los Estados Unidos, cuando, en En septiembre de 2019, publicaron el siguiente mandato en **Un mundo en riesgo** :

Los países, donantes e instituciones multilaterales deben estar preparados para lo peor. Una pandemia que se propaga rápidamente debido a un patógeno respiratorio letal (ya sea naturalmente emergente o liberado accidental o deliberadamente) plantea requisitos adicionales de preparación. Los donantes y las instituciones multilaterales deben garantizar una inversión adecuada en desarrollo de vacunas y terapias innovadoras, capacidad de fabricación de aumento, antivirales de amplio espectro y

intervenciones no farmacéuticas apropiadas. Todos los países deben desarrollar un sistema para compartir inmediatamente secuencias del genoma de cualquier patógeno nuevo con fines de salud pública junto con los medios para compartir contramedidas médicas en todos los países.

Indicadores de progreso para septiembre de 2020

Los donantes y los países se comprometen e identifican plazos para: la financiación y el desarrollo de una vacuna contra la influenza, antivirales de amplio espectro y terapias dirigidas. OMS y sus Estados miembros Desarrollar opciones para procedimientos estándar y cronogramas para compartir datos de secuencia, muestras y contramedidas médicas para patógenos distintos de la influenza.

Los donantes, los países y las instituciones multilaterales desarrollan un plan y un enfoque plurianuales para fortalecer la capacidad de investigación en I + D, antes y durante una epidemia.

OMS, Fondo de las Naciones Unidas para la Infancia, Federación Internacional de la Cruz Roja y de la Media Luna Roja Las sociedades, los académicos y otros socios identifican estrategias para aumentar la capacidad y la integración de enfoques e investigadores de las ciencias sociales en todo el proceso de preparación / respuesta. ⁵

Como para confirmar la utilidad de la demanda de septiembre de 2019 de "financiamiento y desarrollo de" vacuna y la presunto brote fortuito de SARS CoV-2 en diciembre de 2019, el Dr. Fauci comenzó a regodearse de que su fortuna para

¹ Foro sobre preparación médica y de salud pública para eventos catastróficos; Foro sobre Descubrimiento, Desarrollo y Desarrollo de Drogas Traducción; Foro sobre amenazas microbianas; Junta de Políticas de Ciencias de la Salud; Junta de Salud Global; Instituto de Medicina; Nacional Academies de Ciencias, Ingeniería y Medicina. Respuesta rápida de contramedidas médicas a las enfermedades infecciosas: habilitación Capacidades sostenibles a través de asociaciones en curso con los sectores público y privado: resumen del taller. Washington (DC): Nacional Academies Press (Estados Unidos); 2016 12 de febrero de 2016, Desarrollo de MCM para coronavirus. Disponible de: <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. *WV1-CoV similar al SARS preparado para la emergencia humana* . *Proc Natl Acad Sci US A*. 2016 14 de marzo pii: 201517719

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

Página 4

Es probable que la financiación adicional esté cambiando para mejor. En una entrevista de febrero de 2020 en *STAT* , fue citado como sigue:

" La aparición del nuevo virus va a cambiar esa cifra, probablemente considerablemente, dijo Fauci. No se como mucho va a ser. Pero creo que va a generar un interés más sostenido en los coronavirus porque es muy Está claro que los coronavirus pueden hacer cosas realmente interesantes " . ⁶

En noviembre de 2019, un mes antes del supuesto "brote" en Wuhan, Moderna entró en un material acuerdo de transferencia: gestionado por el Centro de Investigación de Vacunas del NIAID (en el que el alumno de UNC Chapel Hill, el Dr. Kizzy Corbett trabajó) - para acceder a los datos de Spike Protein del Dr. Baric para comenzar el desarrollo de la vacuna. En su propia declaración escrita obtenida por el *Financial Times* , se refiere a este acuerdo como la base de la Vacuna mRNA Moderna. ⁷

Para concretar la naturaleza de la asociación ilícita y la conspiración criminal antimonopolio, cuando llegó el momento de comercializar la proteína de pico de propiedad de NIH y DARPA y la hacen pasar como una "vacuna" (en conflicto con el estándar para vacunas en aplicación estatutaria y científica), el contrato Operation Warp Speed fue adjudicado a la contracción del Departamento de Defensa ATI, una subsidiaria de ANSER. En un gráfico que recuerda las audiencias antimonopolio en la formación de la Ley Clayton en principios del 20 - siglo, la identidad de los conflictos de interés, entrelazados se presentan en relieve gráfico. Está sin sorpresa que el resultado de esta conspiración de fijación de precios fue el enriquecimiento de las partes conspiradoras y el daño de los consumidores.

«<https://www.statnews.com/2020/02/10/fluctuating-funding-and-flagging-interest-hurt-coronavirus-research/>
»<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/32756549/>

Página 5

De hecho, *el dinero siguió al bombo publicitario y utilizaron el bombo publicitario para llegar a los problemas reales. Los inversores siguen donde ven ganancias al final del proceso.*

Y los estadounidenses reales mueren cada día porque una organización criminal desató el terror que resultó en las muertes de los estadounidenses.

18 USC § 2331 §§ 802 - Actos de terrorismo doméstico que resulten en la muerte de ciudadanos estadounidenses

Pub. L. No. 107-52 amplió la definición de terrorismo para abarcar "nacional", en oposición a internacional, terrorismo. Una persona se involucra en terrorismo doméstico si realiza un acto "peligroso para la vida humana" que es un violación de las leyes penales de un estado o de los Estados Unidos, si el acto parece tener la intención de: (i) intimidar o coaccionar a una población civil; (ii) influir en la política de un gobierno mediante intimidación o coacción;

Cada acto, la declaración del estado de emergencia, la autorización de uso de emergencia, el fraudulento las mascarillas, los cierres de empresas y los mandatos de vacunas de OSHA y CMS son TODOS admitidos por el Los conspiradores deben ser actos para coaccionar a la población para que se vacune. Además, estos actos interrumpieron la democracia de los Estados Unidos de América y resultó en la violación de 18 USC § 2384. Los conspiradores lo anunció en 2015, luego preparó el patógeno en 2016 y presentó la campaña de terror en septiembre de 2019. Y ahora se benefician de la muerte de los estadounidenses.