

VACCINI TOSSICI .....e

## **VITAMINA K1 che e' tossica e pericolosa: vedi le analisi di laboratorio sul suo contenuto !**

### **IMPORTANTE** SEGNALAZIONE

Intossicati per legge....il [giorno della nascita vitamina K1, a 3 mesi 6 mesi, fino ai 12 anni...con i Vaccini + Vitamina K1](#)

Ecco le dimostrazioni: <http://birthofanewearth.blogspot.it/2016/08/vitamin-k-shot-after-birth-linked-to.html?m=1>

**VITAMINA K1, INIETTATA DOPO la NASCITA E' COLLEGATA alla LEUCEMIA dell'INFANZIA INIZIALE**  
- 05/08/2016



Oltre al trauma emotivo e psicologico inferto a un neonato dall'ottenere il colpo di vitamina K, la quantità effettiva di vitamina K iniettata nel sangue del bambino / tessuto muscolare profondo è 20.000 volte la dose necessaria; che rappresenta il primo colpo che indebolisce la capacità di immunità naturale.

L'iniezione contiene anche un conservante tossico, l'alcool benzilico, che può essere particolarmente dannoso per il delicato, giovane sistema immunitario del bambino.

Un genitore deve continuare a chiedersi: "Questa procedura è veramente necessaria?"

La risposta è in genere, no !

La consapevolezza della salute naturale richiede un autentico cambio di paradigma lontano dai limiti della medicina occidentale "allopatica", una rieducazione all'autosufficienza.

Confidando nel magazzino di risorse della natura, comprendendo i requisiti proporzionali che meglio servono il corpo; la curva di apprendimento verso tale know-how diventa molto più convincente, soprattutto in considerazione dell'attacco della propaganda sui mass media della industria dei Vaccini rivolta alle nostre comunità.

La conoscenza della salute olistica fornisce l'unica soluzione praticabile per arrestare questa tendenza.

È anche fondamentale che i genitori intervengano e firmino la necessaria documentazione cartacea tramite il proprio medico di famiglia PRIMA che il bambino sia nato.

Così eviterete qualsiasi supervisione da parte dello staff infermieristico di turno.

Ricorda, la somministrazione dell'iniezione di vitamina K è una procedura STANDARD nella maggior parte delle istituzioni mediche allopatiche. Pertanto è necessario prendere la decisione di NON vaccinare il bambino in modo chiaro a tutti i membri del personale ospedaliero presenti.

Il futuro padre dovrebbe portare tutte le forme necessarie (diverse copie) nella tasca posteriore in ogni momento durante la fase di consegna. Non permettere che il tuo bambino venga portato via per un'ispezione generale di "salute" prima di consegnare questi documenti cruciali.

Assicurati di dichiarare in modo inequivocabile le tue intenzioni come una famiglia, "Il nostro bambino non deve ricevere NESSUN Vaccino, ne' qualunque cosa."

Nota: la stessa cautela prudente dovrebbe essere applicata quando si considera l' [iniezione di epatite B](#) (tipicamente somministrata entro 12 ore dalla nascita).

Vaccino per l'epatite B - 3 dosi, 1 ° round somministrato a 12 ore (dopo la nascita):

Gli scienziati hanno ora identificato e ammesso un nesso causale diretto tra l'iniezione sottocutanea / intramuscolare del vaccino contro l'epatite B e la risultante disfunzione mitocondriale (sintomo caratteristico dell'autismo); compresa l'apoptosi prematura o la morte cellulare di tipo "programmato". I fattori del vaccino

dell'epatite B nell'eventualità di un autismo ad insorgenza precoce, poiché rappresentano la prima prematura frattura del "sistema di rete elettrica" delicato e sottosviluppato (guaina di Myelin, meningi e barriera emato-encefalica).

'l'esposizione delle cellule Hepa1-6 a una bassa dose di vaccino adiuvante dell'epatite B porta alla perdita dell'integrità mitocondriale, dell'induzione dell'apoptosi e della morte cellulare ...'

L'effetto apoptotico in vivo del vaccino contro l'epatite B è stato osservato nel fegato di topo. ['...Ragazzi vaccinati come neonati avevano una probabilità tripla maggiore per la diagnosi di autismo rispetto ai ragazzi mai vaccinati o vaccinati dopo il primo mese di vita. I ragazzi bianchi non ispanici avevano il 64% in meno di probabilità di avere una diagnosi di autismo rispetto ai ragazzi non bianchi. I risultati suggeriscono che i neonati maschi degli Stati Uniti vaccinati con il vaccino contro l'epatite B prima del 1999 \(dal registro delle vaccinazioni\) presentavano un rischio triplo più elevato di diagnosi di autismo rispetto ai ragazzi non vaccinati come neonati durante lo stesso periodo. '](#)

[Inserto ufficiale del pacchetto:](#) 10 µg / ml Ogni 1 mL di sospensione sterile contiene 10 µg di antigene di superficie dell'epatite B adsorbiti su circa 0,5 mg di idrossifosfato di alluminio amorfo. Formaldeide-trattata. Il timerosal (derivato del mercurio) 1: 20.000 (50 µg / mL) è stato aggiunto solo alle formulazioni contenenti conservanti. Fiale a 3 dosi da 3 mL '...' Una porzione del gene del virus dell'epatite B, codificante per HBsAg, è clonata (genomica sintetica) in lievito, e il vaccino per l'epatite B è prodotto da colture di questo ceppo di lievito ricombinante. "

Nota: è altamente consigliabile ritardare il taglio del cordone ombelicale collegato alla placenta (mentre questa ancora è ancora pulsante), massimizzare il flusso nutrizionale dalla placenta e minimizzare qualsiasi stress eccessivo sul bambino, durante questa fase di transizione vitale.

Assicurati che il tuo medico di famiglia sia informato di questa decisione con largo anticipo. Si può anche considerare di astenersi dal permettere al personale ospedaliero di acquisire un campione di sangue di DNA, dato che tali informazioni confidenziali sono abitualmente condivise in una banca dati nazionale del DNA. Il tuo bambino non è una statistica.

["I bambini che sono stati identificati come a rischio di carenza di vitamina K includono quelli nati da madri che hanno assunto droghe o antibiotici durante la gravidanza, neonati prematuri e bambini che hanno avuto un parto cesareo. Le madri che avevano una dieta a base di maternità a basso contenuto di cibi ad alto contenuto di vitamina K o avevano una dieta a basso contenuto di grassi sono state anche identificate come più suscettibili di sopportare bambini carenti di vitamina K "](#).

Ho incontrato genitori che affermano che i loro figli non sono vaccinati ma solo per l'iniezione di vitamina K. Tale è un altro equivoco chiaro che i genitori devono iniziare ad affrontare. Il tuo bambino acquisirà normalmente sufficienti livelli di vitamina K attraverso la placenta e il colostro; (in genere entro la prima settimana dopo la nascita).

Nel raro caso una madre è portatrice del "gene emofiliaco"; dove-in lei possiede un cromosoma X danneggiato che può essere trasmesso al bambino, il suo bambino diventa teoricamente vulnerabile alla carenza di vitamina K, e in casi estremi, il potenziale di emorragia.

Il corpo femminile, tuttavia, è progettato per contrastare questo stesso problema.

Il punto è che l'indebito rischio di vaccini è regolarmente esagerato senza giusta causa, e sono scoraggiate alternative sicure.

"Ogni molecola di DNA è composta da due filamenti. Quando una cellula rileva un duplex del DNA con una differenza tra i suoi due filamenti di DNA, quel duplex viene "riparato" dall'espedito piuttosto draconiano di tagliare l'intera regione, su entrambi i filamenti della molecola di DNA. Nessuno sforzo è fatto dalla cella per determinare quale filamento è corretto - entrambi vengono scartati. Il vuoto che questo crea viene riempito copiando la sequenza presente in quella regione sull'altro cromosoma. Tutto questo editing avviene quando le due versioni del cromosoma sono accoppiate strettamente insieme nelle prime fasi della formazione del gamete (uovo e sperma), il processo che noi biologi chiamiamo meiosi.

"Tutte le femmine hanno due copie del cosiddetto cromosoma X". Il cromosoma X ha all'incirca le stesse dimensioni di altri 22 cromosomi umani, che si verificano anche a coppie, e come loro è pieno di circa 1000 geni. La ragione per cui esistono due copie della X e di altri cromosomi è quella di consentire la riparazione dell'inevitabile danno che si verifica nel tempo a singoli geni a causa di usura, danni chimici e errori nella copiatura. Poiché questo tipo di danno viene trasmesso alla prole, tende ad accumularsi nel tempo. Per questo motivo, i geni devono essere modificati ogni tanto per riparare le mutazioni accumulate (i biologi chiamano il danno alla mutazione dei geni). "

I medici aderiscono ostinatamente a questa procedura invasiva senza alcuna considerazione della sua natura traumatica su un neonato; in genere manca una comprensione olistica complessiva dell'immunità naturale. L'iniezione della vitamina K, come quello del vaccino dell'epatite B somministrato a 12 ore di età,

ha i suoi rischi intrinseci che lo collocano in un livello e in una categoria simili a tutti gli altri primi colpi somministrati ai bambini. Dite solo "No grazie!"

Cercate di trovare sempre la fonte organica ottimale che contiene la vitamina data nella sua forma naturale e assicuratevi che sia pura, senza derivati o additivi chimici e / o sintetici.

Ad esempio, Kale contiene l'equilibrio ottimale di Vitamine A, C, E & K - un concentrato di antiossidanti. Nel caso del tuo bambino puoi purificare la verdura abbastanza da assicurarti che sia gradevole. Se non si dispone di alternative, scegliere un integratore che si rivela naturale al 100% e organico; ma di nuovo naturale è superiore.

Inoltre la placenta e il latte materno della madre (colostro) sono inestricabilmente legati, fornendo la prima fonte primaria di alimentazione del bambino attraverso il lungo viaggio di formazione in utero; mentre fornisce gli elementi costitutivi fondamentali della vita necessari per garantire una transizione sicura nello sviluppo della prima infanzia. Si consiglia alle madri di essere immagazzinate sui fitonutrienti mentre il bambino è in utero. Continua a nutrire il sistema immunitario soprattutto durante il primo anno dopo la nascita del bambino. Ricorda le madri, condividi la stessa immunità con il tuo bambino durante l'intera fase in utero (tutti e tre i trimestri), e per i molti mesi dopo la nascita del bambino, mentre stai allattando!

"I fitonutrienti agiscono come antiossidanti per disarmare i radicali liberi prima che possano danneggiare il DNA e le membrane cellulari. Ricerche recenti indicano che i fitonutrienti in verdure come il cavolo verde lavorano a un livello molto più profondo, segnalando ai nostri geni di aumentare la produzione di enzimi coinvolti nella disintossicazione, il processo di purificazione mediante il quale il corpo elimina i composti dannosi.

[Il cavolo è una ricca fonte di composti organosulfur](#), che hanno dimostrato di ridurre il rischio di molti tumori, in particolare una delle forme più mortali, il cancro al colon; a causa del loro ruolo unico nel bloccare la crescita delle cellule tumorali e indurre la morte delle cellule tumorali (apoptosi). Composti organosulfur noti come glucosinolati sono presenti nelle verdure crocifere del genere Brassica. Questi composti sono suddivisi in potenti composti antitumorali chiamati isotiocianati nel corpo, che sono potenti induttori di enzimi che distruggono il cancro e inibitori della carcinogenesi. "

[Kale, Collard Greens, Mustard Greens e Turnip Greens sono tutte verdure crucifere dalle proprietà profondamente disintossicanti. Puliscono e disintossicano il fegato, la pelle, il tratto digerente, i polmoni e gli organi riproduttivi.](#)

[Sono ricchi di calcio, vitamine C, A, E, \(compresa la vitamina K\), acido folico, B6 e zinco. Come i broccoli, questi verdi sono un'importante fonte di calcio perché il loro contenuto di vitamina C aumenta significativamente l'assorbimento.](#)

Oltre alle sue profonde proprietà detergenti cellulari, i broccoli sono ricchi di vitamine C, K e A, tutti potenti antiossidanti per sostenere il sistema immunitario e disintossicare le cellule della pelle. È anche noto per il suo contenuto di calcio, che è in una forma più disponibile di calcio da latte. Il calcio deve legarsi con la vitamina C per essere completamente assorbibile e i broccoli forniscono una dose elevata di ciascuno. Broccoli, cavolfiori, cavoli e cavoletti di Bruxelles sono tutti fiori commestibili che purificano il fegato e riducono il cancro del colon, della prostata, delle ovaie, del polmone e della vescica. La combinazione di broccoli e pomodori è particolarmente potente per la protezione contro il cancro alla prostata. Inoltre, le foglie di broccoli e cavolfiori sono anche commestibili, contenenti più beta carotene (vitamina A) rispetto al fiore. I broccoli contengono anche la luteina che protegge gli occhi e previene la cataratta. "

"Il corpo non utilizza prontamente vitamine e minerali sintetici. La vitamina K somministrata dagli ospedali ai neonati è il phytonadione sintetico. Le forme naturali di vitamina K che si trovano in molti alimenti, in particolare nelle verdure come i cavoli verdi, gli spinaci, i broccoli, gli asparagi, i cavolini di Bruxelles e le insalate, sono una forma diversa - si chiamano fillochinone o menachinone. Alcuni batteri nel tratto intestinale producono anche menachinoni.

A parte la sua natura sintetica, è basato sulla vitamina K vegetale e iniettato. Il corpo utilizza vitamine e minerali che si trovano nelle piante e crea la forma umana di cui ha bisogno, ma questo è dopo che hanno attraversato il processo di digestione, che ovviamente non si verifica con le iniezioni ".

" [Il colpo di vitamina K è stato collegato alla leucemia, compresa la leucemia linfoblastica acuta, che è caratterizzata da un aumento del numero di globuli bianchi nel sangue e rappresenta circa l'85% della leucemia infantile](#) . Le ricerche condotte dalla dottoressa Louise Parker, del Sir James Spence Institute of Child Health di Newcastle upon Tyne, hanno prodotto i risultati più sorprendenti. La dottoressa Louise Parker è stata citata nel British Medical Journal nel 1998 affermando: "Non è possibile, sulla base delle prove attualmente pubblicate, confutare il suggerimento che la somministrazione di vitamina K IM neonatale aumenta il rischio di leucemia nella prima infanzia".

Vaccino della vitamina K: foglietto illustrativo -

L'iniezione AquaMEPHYTON è una soluzione colloidale gialla, sterile, acquosa di vitamina K1, con un pH compreso tra 5,0 e 7,0, disponibile per iniezione per via endovenosa, intramuscolare e sottocutanea.

Ogni millilitro contiene:  
Phytonadione: 2 mg o 10 mg

Ingredienti inattivi:  
Derivato dell'acido grasso poliossietilato: 70 mg  
Destrosio: 37,5 mg  
Acqua per iniezione, qb: 1 ml  
Aggiunto come conservante: Alcool benzilico: 0,9%

' Effetti tossici dell'alcool benzilico, inclusi insufficienza respiratoria, vasodilatazione, ipotensione, convulsioni e paralisi sono noti da anni. Tuttavia, si sa poco degli effetti tossici o dei livelli di alcol benzilico nei neonati, specialmente nei neonati prematuri.

Studi di tossicità su animali mostrano un LD ((50)) di circa 33 ml / kg (300 mg / kg) nei ratti trattati per infusione endovenosa rapida con alcool benzilico allo 0,9%, sebbene 40 ml / kg (360 mg / kg) per via endovenosa lenta l'infusione è stata tollerata senza mortalità.

L'alcol benzilico viene normalmente ossidato rapidamente in acido benzoico, coniugato con glicina nel fegato ed escreto come acido ippurico. Tuttavia, questa via metabolica potrebbe non essere ben sviluppata nei neonati prematuri . L'alcol benzilico può quindi essere stato metabolizzato in acido benzoico, che non può essere coniugato dal fegato immaturo ma accumulato, causando acidosi metabolica.

Sedici morti neonatali ritenute essere causate dal conservante dell'alcool benzilico utilizzato in alcune soluzioni intravascolari sono state segnalate alla Food and Drug Administration (FDA) da 2 centri medici.

I decessi si sono verificati in neonati pretesi di peso corporeo di 2500 g che presentavano cateteri intravascolari centrali arrossati periodicamente ogni giorno con una soluzione fisiologica batteriostatica contenente 9 mg / ml di alcool benzilico. Dieci decessi si sono verificati in 1 istituzione per un periodo di 6 mesi e 6 decessi avvenuti nell'altra istituzione per un periodo di 16 mesi.

Gli investigatori dei 2 ospedali hanno riferito che non si sono verificati simili decessi poiché le soluzioni di lavaggio senza conservanti sono state sostituite con quelle con alcool benzilico. " CDC

La direttiva europea " Excipients in the Label and Package leaflet of Medicinal for Human Use ", afferma quanto segue per quanto riguarda l'uso parenterale di alcool benzilico:

'Esposizione a meno di 90 mg / kg / giorno: **non deve essere somministrato a neonati prematuri o neonati**. Può provocare reazioni tossiche e reazioni allergiche nei neonati e nei bambini fino a 3 anni.

Esposizione a più di 90 mg / kg / giorno: non deve essere somministrato a neonati prematuri o neonati. a causa del rischio di reazioni tossiche fatali derivanti dall'esposizione all'alcool benzilico superiori a 90 mg / kg / die, questo prodotto non deve essere usato nei neonati e nei bambini fino a 3 anni. "

[Dr. Joesph Mercola Interviste Dott. Cees Vermeer su Vitamina K](#)

[Elenco dei 10 alimenti più ricchi di vitamina K](#)

Fonte Articolo:  
First Strike - The Dark Side di The Vitamin K Shot  
<http://vaccineresistancemovement.org/?p=6547>



**Vitamina K è una terminologia alquanto generica con la quale si indicano diversi composti liposolubili che vengono raggruppati sotto il nome di naftochinoni.**

Esistono tre tipi di vitamina K. La K1 (anche fitonadione o fillochinone), la K2 (vari composti noti come menachinoni) e la K3 (menadione). Il derivato bisolfidico della vitamina K3 è idrosolubile.

La scoperta della vitamina K risale al 1939, è opera di uno scienziato danese, Carl Peter Henrik Dam (1895-1976) ed è legata alle studi che lo stesso scienziato aveva compiuto su una sindrome emorragica che era causata dalla deficienza di un fattore vitaminico ancora sconosciuto, tale fattore venne denominato fattore K (iniziale del termine coagulation). Nel 1935 Dam stava infatti studiando una patologia emorragica presente nei pulcini che venivano alimentati con lievito e cereali. Dam notò che tale patologia tendeva a regredire per poi successivamente sparire quando la dieta veniva variata con l'aggiunta di foglie verdi. La vitamina K1 fu isolata nel 1939 dallo stesso scienziato danese in collaborazione con Edward A. Doisy, nello stesso anno fu isolata anche la K2 a opera di McKee. Per il loro studio della vitamina, nel 1943 Dam e Doisy sono stati congiuntamente insigniti del premio Nobel.

Le forme sintetiche delle vitamine K1 e K2 sono state ottenute rispettivamente nel 1964 e nel 1958.

La vitamina K è una sostanza stabile all'aria, agli acidi e all'acqua, ma viene degradata dalla luce, dalle basi e da agenti riducenti.

Essa è normalmente prodotta dalla flora autoctona intestinale, se non in disbiosi.

Attualmente si ritiene come adeguato un apporto giornaliero di circa 1 µg per kg di peso corporeo. Tale apporto, in soggetti sani, è sicuramente garantito da una dieta varia ed equilibrata.

Fra le fonti naturali migliori di vitamina K si ricordano i vegetali a foglie verdi: broccoli, cavolo, cavolini di Bruxelles, cime di rapa, lattuga, spinaci, ortica, erba medica, patate, ecc.

Discrete quantità di vitamina K sono inoltre contenute nella salvia fresca, nel prezzemolo, nel timo e nella maggiorana essiccati. Minori quantità si trovano poi nella soia e nei piselli, nelle uova, nel fegato di maiale e in quello di manzo.

L'integrazione di vitamina K andrebbe fatta sotto prescrizione medica in quanto tale sostanza può avere diverse **controindicazioni**.

Tra gli effetti collaterali da sovradosaggio si ricordano [ittero](#), ridotta funzionalità epatica, disturbi a livello gastrointestinale, [prurito](#), eruzioni cutanee e iperemie circoscritte, nausea, vomito, diarrea, ittero, emorragia, agranulocitosi, danni epatici e renali.

Tossicità: Si verifica solo nel neonato (kernittero)

<https://books.google.it/books?id=4tn8UQeHOKYC&pg=PA295&lpq=PA295&dq=vitamina+K1+1939&source=bl&ots=AQAIRmwZIC&sig=RL9Jr0MFK8zSE89pV4Cd4hr95w&hl=it&sa=X&ved=0ahUKEwiUiuau6OHYAhXBHpoKHRopDGEQ6AEIXjAO#v=onepage&q&f=false>

**Vitamina K1, iniezione fatta il primo o secondo giorno dalla nascita, ecco il [resoconto di una madre che ha riscontrato i danni di questa Vitamina K1 sintetica](#) (di [sintesi chimica](#)) denunciandoli alle [autorità, in-sanitarie](#), iniezione che è fatta il giorno della nascita di ogni [bambino](#) nel mondo occidentale ed ora anche in quello orientale... infatti per l'[intossicazione](#) del [fegato](#) che essa produce, molti neonati somatizzano la cosiddetta "[Itterizia](#)"...che è una forte intossicazione epatica, per il suo [TOSSICO CONTENUTO](#) !**

- per altri particolari vedi QUI sotto:

**L'iniezione della vitamina K1 ai neonati in Italia ed in altre nazioni del mondo**, viene fatta/somministrata di nascosto a tutti [bambini appena nascono](#) con o senza genitori "consenzienti", senza però aver fatto leggere loro il [bugiardino del farmaco](#),

Non hanno bisogno del vostro consenso, l'iniezione è inclusa nelle pratiche mediche che effettuano nella sezione dove voi dichiarate di lasciare in cura il vostro bambino, al reparto nursering, per esser lavato, medicato, ecc.

Per le sostanze che contiene questa iniezione ([alluminio](#), vedi foto, sostanza che passa facilmente nel cervello del piccolo e che ecciterà i neuroni fin da subito, e poi nel tempo potrebbe generare problemi ....), ogni genitore avrebbe il diritto umano di denunciare il Ministero della Salute Italiano per complicità premeditata in crimine organizzato !!

Segue alle volte, sempre all'insaputa dei genitori e senza scriverlo sulla cartella clinica, anche la vaccinazione per l'[epatite A o B](#), con vaccino irradiato dal [Cobalto 60](#), in grado di scatenare [malattie autoimmunitarie](#), sordità, cecità, [patologie neurologiche](#), [AIDS](#), [epatite B](#), [epatite C](#), [Cancro](#), [Autismo](#) precoce ecc.

A due giorni dalla nascita spuntano fuori varie associazioni che vi fanno firmare la [vendita del DNA](#) del vostro figlio a Terzi ([case farmaceutiche](#)) mediante il prelievo del sangue dal tallone, per la cosiddetta prevenzione delle malattie metaboliche !

Insomma appena nasci attentano alla tua salute !

La [via parenterale](#) (IM) è quella più comunemente usata, ma è ampiamente diffusa anche la somministrazione enterale (OS) in molte nazioni europee. In Italia si stima che almeno un terzo dei punti nascita utilizza la via orale (OS).

La somministrazione della vitamina K per OS ha origine da due distinti motivi:

a) la iniezione IM di vitamina K viene considerato da alcuni un atto che contrasta con la fisiologicità del parto naturale;

b) la possibile associazione tra somministrazione intramuscolare di vitamina K e cancro evidenziata dallo studio epidemiologico di Golding comparso nel 1992;

Una review del 2000 di Ross e Davies identifica dieci studi caso-controllo dei quali 7 non trovano una relazione e 3 una debole relazione con la LLA. Per valutare la più efficace modalità di prevenzione possiamo contare solo sugli studi osservazionali.

Non esistono RCT clinici e l'incidenza della forma tardiva rende impossibile pianificare e condurre studi clinici randomizzati.

La revisione Cochrane di Puckett ed Offringa esamina un discreto numero di studi, ha cercato di utilizzare succedanei biologici per valutare la validità delle differenti vie di somministrazione della profilassi.

Questi studi utilizzano generalmente la presenza dei PIVKA II (proteina indotta dalla assenza di vitamina K), livelli plasmatici di vitamina K. La valutazione è effettuata rispetto a due quesiti: una dose orale verso una dose IM e dosi multiple orali verso una dose IM. La compliance al trattamento con dosi orali successive a quella data alla nascita crea un numero non esiguo di casi da profilassi non completata.

Lo schema posologico di 3 dosi orali con la formulazione micellare prodotta dalla Roche non riduce significativamente la incidenza della malattia la efficacia della profilassi per via orale se seguita da ulteriori somministrazioni con schema danese od olandese sembra poter raggiungere quella di una dose di 1 mg intramuscolare, per i bambini allattati al seno che hanno ricevuto alla nascita una profilassi orale lo schema danese sembrerebbe da preferirsi a quello olandese se si valuta non solo la efficacia dello schema (successi per terapia effettuata) ma anche la sua effectiveness (efficacia in tutti i casi sottoposti ad uno schema profilattico), i numeri dello studio danese purtroppo non permettono di valutare appieno la efficacia di questo schema perché riguardano circa 400.000 bambini e la decisione della [Roche](#) di **RITIRARE dal commercio il Konakion gocce** (OS) in **Danimarca**, ha impedito il prosieguo della valutazione.

Il [fitomenadione](#), principio attivo del Konakion, è un prodotto di origine vegetale annoverato nella famiglia della vitamina K2.

La K1 è un prodotto di sintesi chimica.

Gli effetti collaterali più frequentemente associati al farmaco comprendono ittero, costipazione, dolore addominali, eruzioni cutanee e prurito relativamente nella sede dell'iniezione, nonché un generalizzato malessere, autismo, leucemia, oltre a:

- Disturbi del sistema immunitario
- Reazioni anafilattoidi dopo somministrazione endovenosa di Konakion.
- Irritazione venosa o flebite associate alla somministrazione endovenosa di Konakion.
- Patologie sistemiche e condizioni relative alla sede di somministrazione
- Reazioni anche molto gravi si sono verificate dopo o durante la somministrazione di fitomenadione per via endovenosa: broncospasmo, cianosi, tachicardia, ipotensione; inoltre possono verificarsi alterazioni del

gusto, vampate, sudorazione profusa. Pertanto la somministrazione endovenosa deve essere riservata ai casi in cui sia ritenuta indispensabile.

- Negli adulti sono stati segnalati, dopo somministrazione di dosi particolarmente elevate di vitamina K1 o analoghi, ritenzione di bromosulfonfaleina e prolungamento del tempo di protrombina.

- Nei neonati, in rari casi, sono state riportate reazioni di tipo anafilattoide dopo somministrazione parenterale di Konakion prima infanzia 2 mg/0,2 ml soluzione orale e iniettabile. Può avvenire irritazione locale nel punto di iniezione, tale evenienza è poco probabile dato lo scarso volume del liquido.

Sebbene Konakion abbia un margine di sicurezza maggiore di quello degli analoghi idrosolubili della vitamina K, dosi eccessive di fitomenadione possono causare nei neonati, e particolarmente nei prematuri, aumento della bilirubinemia durante i primi giorni di vita. Apparentemente l'im maturità è un fattore importante nella comparsa di reazioni tossiche dopo somministrazione di vitamina K1 o analoghi, in quanto i nati a termine sono meno soggetti ad effetti collaterali. In soggetti predisposti possono manifestarsi reazioni di ipersensibilità.

**Scheda Tecnica**, tratta dal sito dell'[AIFA \(Ag. del Farmaco\)](#):

[Konakion 10 mg/ml soluzione orale e iniettabile per uso endovenoso fitomenadione \(vitamina K1 sintetica\)](#)  
[Leggere attentamente questo foglio prima di prendere/ di somministrare al bambino o prima che venga somministrato questo medicinale, perché contiene importanti informazioni anche per lei.](#)

**Dati/info, tratti dai documenti della FDA**

"Between January 2004 and October 2012, 60 individuals taking konakion reported RENAL FAILURE ACUTE to the FDA. A total of 508 konakion drug adverse event reaction reports were made with the FDA during this time period. Often the FDA only receives reports of the most critical and severe cases; these numbers may therefore underrepresent the complication rate of the medication."

Traduzione:

**Tra gennaio 2004 e ottobre 2012, 60 persone che prendono Konakion hanno riferito l'insufficienza renale acuta alla FDA. In tutto questo periodo di tempo sono stati realizzati un totale di 508 rapporti di reazione agli eventi avversi farmacologici di Konakion.**

Spesso la FDA riceve solo rapporti dei casi più critici e gravi; questi numeri possono quindi sottorappresentare il tasso di complicazione del farmaco!!!!

RIPETO, FDA RICEVE SOLO I CASI PIÙ CRITICI E GRAVI !

Tutti bugiardini del farmaco KONAKION contengono delle REAZIONI AVVERSE con tanto di Controindicazioni !

KONAKION non viene somministrato solo in Italia ma anche in altri paesi! KONAKION viene inoculato ai neonati, bambini, donne in gravidanza, adulti! Le patologie per cui viene somministrato questo farmaco sintetico petrolchimico sono varie !

Me ne approfitto per dire a tutti DEMENTI che spacciano questo farmaco per una sostanza naturale che SONO DEI CORROTTI! INIEZIONE FATTA AD ENTRAMBI MIEI FIGLI SENZA IL MIO CONSENSO INFORMATO! ENTRAMBI MIEI FIGLI HANNO AVUTO DELLE REAZIONI AVVERSE!!!

Protocol For The Supply And Administration Of Medicines By Midwives Working Within NHS Grampian As Contained In The National Midwives Formulary :

"È essenziale discutere questi problemi con i genitori che hanno qualche preoccupazione in merito alla vitamina profilattica K. I genitori devono dare il permesso per l'amministrazione (per qualsiasi via).

Le informazioni dovrebbero essere fornite per consentire ai genitori di prendere una decisione informata.

Ciascun Consiglio del Sistema Sanitario Nazionale dovrebbe avere una politica per la somministrazione di vitamina K al neonato che dovrebbe essere seguita. È importante che se le donne non desiderano che il loro bambino abbia una particolare formula di vitamina K, esiste un'alternativa disponibile.

Se i genitori vegetariani non vogliono Konakion® MM Pediatrico, NeoKay® può essere somministrato da un'ostetrica. Se una donna rifiuta qualsiasi formula di vitamina K da somministrare, un pediatra deve essere informato in modo che possa discutere ulteriormente dei benefici del trattamento.

Le opzioni per la somministrazione di vitamina K sono intramuscolari o orali in conformità con i programmi di dosaggio locali e le linee guida locali".

Avete capito che è illegale somministrare qualsiasi formula di Vitamina K ai neonati senza il Consenso dei Genitori ?

E allora come mai viene inoculata a tutti bambini in Italia e moltissime mamme non vengono informate ? Semplice !

Rubano il nostro Consenso al Ricovero, con il Trattamento dei Dati! Noi firmiamo (all'insaputa) il Consenso perché vengano somministrati ai nostri figli, senza alcuna limitazione, i Prododotti Biologici (Vaccini inclusi) !

Qui sotto ho elencato come dal sito tutte le reazioni avverse più gravi riportate alla FDA in tal periodo! Dovete capire che la FDA riceve un minimo percentuale delle reazioni avverse e sui Bugiardini viene elencato al massimo il 10% !!!! Ma io non mi sono aressa e ho indagato le schede tecniche di produzione e di sicurezza delle Lobby Farmaceutiche! ( di questo ne parliamo nei prossimi post ). La Vitamina K1 è un **esperimento come tutti Vaccini**, viene inoculata a milioni di bambini, si conducono degli studi e sperimentazioni cliniche (Trial) per poi raccogliere le reazioni avverse in minimo percentuale dai vari Istituti Sanitari !

In Italia la censura è così dominante e i Genitori non hanno la pallida idea che viene somministrato questo Veleno ai loro bambini entro un ora dalla nascita !

Most common side effects for patients taking konakion:

RENAL FAILURE ACUTE (60 patients)  
THROMBOCYTOPENIA (58 patients)  
INTERNATIONAL NORMALISED RATIO INCREASED (45 patients)  
GENERAL PHYSICAL HEALTH DETERIORATION (44 patients)  
RENAL FAILURE (42 patients)  
PNEUMONIA (40 patients)  
TOXIC EPIDERMAL NECROLYSIS (40 patients)  
SEPSIS (39 patients)  
STEVENS-JOHNSON SYNDROME (38 patients)  
RESPIRATORY FAILURE (37 patients)  
MULTI-ORGAN FAILURE (36 patients)  
HEPATIC FAILURE (35 patients)  
GASTROINTESTINAL HAEMORRHAGE (34 patients)  
PLEURAL EFFUSION (33 patients)  
SEPTIC SHOCK (33 patients)  
HAEMOGLOBIN DECREASED (32 patients)  
MELAENA (28 patients)  
INAPPROPRIATE ANTIDIURETIC HORMONE SECRETION (27 patients)  
LACTIC ACIDOSIS (26 patients)  
HYPERTENSION (25 patients)  
PYREXIA (23 patients)  
GASTRIC ULCER (23 patients)  
HAEMORRHAGIC ANAEMIA (23 patients)  
NAUSEA (21 patients)  
HYPOTENSION (21 patients)  
HYPONATRAEMIA (21 patients)  
BLOOD BILIRUBIN INCREASED (20 patients)  
DRUG INEFFECTIVE (20 patients)  
STAPHYLOCOCCAL INFECTION (19 patients)  
DRUG INTERACTION (18 patients)  
CHOLESTASIS (17 patients)  
TACHYCARDIA (17 patients)  
DYSPNOEA (17 patients)  
RHABDOMYOLYSIS (17 patients)  
PANCYTOPENIA (16 patients)  
CARDIAC FAILURE (16 patients)  
HAEMORRHAGE (16 patients)  
PLATELET COUNT DECREASED (16 patients)  
OEDEMA PERIPHERAL (15 patients)  
RASH (15 patients)  
ASPARTATE AMINOTRANSFERASE INCREASED (15 patients)  
HAEMOPTYSIS (15 patients)  
JAUNDICE (15 patients)  
CIRCULATORY COLLAPSE (15 patients)  
PRURITUS (15 patients)  
VOMITING (14 patients)  
IMMUNODEFICIENCY (14 patients)  
PROTHROMBIN TIME PROLONGED (14 patients)  
BLOOD CREATININE INCREASED (14 patients)  
MUSCLE HAEMORRHAGE (14 patients)



RED BLOOD CELL COUNT DECREASED (14 patients)  
HEPATITIS (14 patients)  
ASTHENIA (13 patients)  
PAIN (13 patients)  
HYPERBILIRUBINAEMIA (13 patients)  
CYSTITIS (13 patients)  
ALANINE AMINOTRANSFERASE INCREASED (12 patients)  
ANAEMIA (12 patients)  
WHITE BLOOD CELL COUNT DECREASED (12 patients)  
C-REACTIVE PROTEIN INCREASED (12 patients)  
DRUG TOXICITY (12 patients)  
ERYTHEMA (12 patients)  
SHOCK (11 patients)  
HEPATIC ENZYME INCREASED (11 patients)  
PANCREATITIS ACUTE (11 patients)  
CONSTIPATION (11 patients)  
NEUTROPHIL COUNT INCREASED (10 patients)  
ACIDOSIS (10 patients)  
PANCREATITIS (10 patients)  
ARTHRALGIA (10 patients)  
HAEMATOMA (10 patients)  
CONDITION AGGRAVATED (10 patients)  
DECREASED APPETITE (10 patients)  
DIARRHOEA (10 patients)  
ENCEPHALOPATHY (10 patients)  
HAEMODYNAMIC INSTABILITY (9 patients)  
TUBULOINTERSTITIAL NEPHRITIS (9 patients)  
BLOOD ALBUMIN DECREASED (9 patients)  
WEIGHT INCREASED (9 patients)  
OXYGEN SATURATION DECREASED (9 patients)  
SPUTUM CULTURE POSITIVE (9 patients)  
PNEUMOTHORAX (9 patients)  
LEUKOPENIA (9 patients)  
DISSEMINATED INTRAVASCULAR COAGULATION (9 patients)  
LUNG INFILTRATION (8 patients)  
FEBRILE NEUTROPENIA (8 patients)  
ACUTE RESPIRATORY DISTRESS SYNDROME (8 patients)  
ORAL CANDIDIASIS (8 patients)  
TACHYPNOEA (8 patients)  
ANURIA (8 patients)  
GAMMA-GLUTAMYLTRANSFERASE INCREASED (8 patients)  
BRONCHOPNEUMONIA (8 patients)  
NEUTROPENIA (8 patients)  
HYPOKALAEMIA (8 patients)  
HEPATOCELLULAR DAMAGE (8 patients)  
CHOLANGITIS (8 patients)  
HEPATIC CIRRHOSIS (8 patients)  
REFUSAL OF TREATMENT BY PATIENT (8 patients)  
METABOLIC ACIDOSIS (8 patients)  
RESTLESSNESS (8 patients)  
GASTRITIS EROSIVE (7 patients)  
OVERDOSE (7 patients)  
ASCITES (7 patients)  
INFECTION (7 patients)  
BLISTER (7 patients)  
GRAND MAL CONVULSION (7 patients)  
HEPATITIS ACUTE (7 patients)  
HYPERSENSITIVITY (7 patients)  
HYPOCALCAEMIA (7 patients)  
SLEEP DISORDER (7 patients)  
CYTOLYTIC HEPATITIS (7 patients)  
HAEMATEMESIS (7 patients)

ABDOMINAL DISTENSION (6 patients)  
ADRENAL ADENOMA (6 patients)  
ANXIETY (6 patients)  
LIPASE INCREASED (6 patients)  
PERICARDIAL EFFUSION (6 patients)  
FATIGUE (6 patients)  
PROTEIN TOTAL DECREASED (6 patients)  
FALL (6 patients)  
BLOOD ALKALINE PHOSPHATASE INCREASED (6 patients)  
BLOOD UREA INCREASED (6 patients)  
BRADYCARDIA (6 patients)  
CARDIAC ARREST (6 patients)  
CHILLS (6 patients)  
CHOLELITHIASIS (6 patients)  
CLOSTRIDIUM DIFFICILE COLITIS (6 patients)  
COAGULOPATHY (6 patients)  
COMA (6 patients)  
PULMONARY CONGESTION (6 patients)  
DEATH (6 patients)  
DEHYDRATION (6 patients)  
DELIRIUM (6 patients)  
WEIGHT DECREASED (6 patients)  
VANISHING BILE DUCT SYNDROME (6 patients)  
DRUG EXPOSURE DURING PREGNANCY (6 patients)  
HEPATOMEGALY (6 patients)  
SOPOR (5 patients)  
ACUTE GENERALISED EXANTHEMATOUS PUSTULOSIS (5 patients)  
ACUTE HEPATIC FAILURE (5 patients)  
AGITATION (5 patients)  
AGRANULOCYTOSIS (5 patients)  
PAIN OF SKIN (5 patients)  
SOMNOLENCE (5 patients)  
GASTROESOPHAGEAL REFLUX DISEASE (5 patients)  
LIVER DISORDER (5 patients)  
RENAL DISORDER (5 patients)  
ATRIAL FIBRILLATION (5 patients)  
HYPOGAMMAGLOBULINAEMIA (5 patients)  
HYPERKALAEMIA (5 patients)  
IMMUNODEFICIENCY COMMON VARIABLE (5 patients)  
BIOPSY LIVER ABNORMAL (5 patients)  
TRACHEOBRONCHITIS (5 patients)  
BLOOD CHOLINESTERASE DECREASED (5 patients)  
VASCULITIS (5 patients)  
HAEMODIALYSIS (5 patients)  
HALLUCINATION (5 patients)  
MEDICATION ERROR (5 patients)  
MUCOSAL ULCERATION (5 patients)  
ORAL HERPES (5 patients)  
BRONCHIAL HAEMORRHAGE (5 patients)  
NIKOLSKY'S SIGN (5 patients)  
OESOPHAGEAL ULCER (5 patients)  
FLUID RETENTION (5 patients)  
CEREBRAL HAEMORRHAGE (5 patients)  
CHOLECYSTITIS (5 patients)  
EXANTHEM (5 patients)  
SUBDURAL HAEMORRHAGE (5 patients)  
COUGH (5 patients)  
CRITICAL ILLNESS POLYNEUROPATHY (5 patients)  
INTERSTITIAL LUNG DISEASE (5 patients)  
ILEUS (5 patients)  
KERATITIS HERPETIC (5 patients)  
DEVICE RELATED INFECTION (5 patients)

DIALYSIS (5 patients)  
DISEASE PROGRESSION (5 patients)  
LIVER FUNCTION TEST ABNORMAL (5 patients)  
LOSS OF CONSCIOUSNESS (5 patients)  
DRUG LEVEL INCREASED (5 patients)  
REFLUX OESOPHAGITIS (5 patients)  
EMPHYSEMA (5 patients)  
EPSTEIN-BARR VIRUS INFECTION (5 patients)  
ANAEMIA MACROCYTIC (4 patients)  
ANAEMIA NEONATAL (4 patients)  
ARRHYTHMIA (4 patients)  
OEDEMA (4 patients)  
OLIGURIA (4 patients)  
PALMAR-PLANTAR ERYTHRODYSAESTHESIA SYNDROME (4 patients)  
BLOOD POTASSIUM INCREASED (4 patients)  
BLOOD SODIUM DECREASED (4 patients)  
MYALGIA (4 patients)  
RENAL FAILURE CHRONIC (4 patients)  
NEUROLOGICAL SYMPTOM (4 patients)  
SKIN TOXICITY (4 patients)  
HYPOALBUMINAEMIA (4 patients)  
CARDIOVASCULAR INSUFFICIENCY (4 patients)  
LIVER TRANSPLANT (4 patients)  
RASH MACULAR (4 patients)  
DRUG ABUSE (4 patients)  
MALNUTRITION (4 patients)  
ELECTROCARDIOGRAM QT PROLONGED (4 patients)  
HERPES VIRUS INFECTION (4 patients)  
ENCEPHALITIS (4 patients)  
MYOCLONUS (4 patients)  
HEPATIC TRAUMA (4 patients)  
RESPIRATORY TRACT HAEMORRHAGE (4 patients)  
HEPATIC STEATOSIS (4 patients)  
ENTEROCOLITIS (4 patients)  
SKIN SWELLING (4 patients)  
NEPHRITIS INTERSTITIAL (4 patients)

**Sono entrata in possesso del Documento Ufficiale contenente tutte le 400 sostanze e agenti chimici dichiarati Cancerogeni dalla International Agency for Research... of Cancer ( USA ).**

Le monografie IARC identificano fattori ambientali che possono aumentare il rischio di cancro umano. Questi includono prodotti chimici, miscele complesse, esposizioni professionali, agenti fisici, agenti biologici e fattori di stile di vita.

Vi condivido solo alcune delle sostanze purchè vi rendiate conto che i Vaccini sono molto pericolosi, sono un alto rischio per il Cancro Infantile ( documento protetto, di mia proprietà ).

Tranne i ceppi del Papilloma Virus, tutte le altre sostanze sottolineate sono state iniettate nel corpicino di mia figlia mediante i Vaccini: Benzoyl Peroxide, Cobalto solfato esaidrato, Nichel Cloruro esaidrato, Alluminio, Arsenico, Mercurio, Formaleide, Vitamina K (iniezione alla nascita, in alcuni ospedali la fanno di nascosto senza il consenso dei genitori ; la vitamina K viene consigliata in gocce come profilassi pediatrica già dai pochi giorni di vita del neonato; l'iniezione di vitamina K contiene Polysorbate 80 e Alluminio in quantità esagerate).

A breve posterò una lista con tutte le sostanze cancerogeni identificate nei vaccini. Tutti vaccini che vengono usati in Italia contengono sostanze cancerogeni !

Questo messaggio è indirizzato a tutti genitori ! Il sistema immunitario di un neonato non è assolutamente in grado di combattere gli agenti chimici cancerogeni, le sostanze finiscono a depositarsi tra gli organi e nel cervello !

**Aborto Parziale - Nascita:**

il metodo abortivo ILLEGALE usato in tutti consultori abortivi del mondo, i quali vendono Organi Fetali a Lucro Farmaceutico e di Ricerca !!!! Descrizione della scheda tecnica di aborto e la presentazione di alcune testimonianze ( Planned Parenthood ). La documentazione originale non può essere condivisa per motivi Legali ma sarà usata nei Tribunali Italiani!

L'Aborto Parziale - Nascita, la dilatazione o l'estrazione intatta ( IDX ), o la dilatazione e l'evacuazione intatta

( IDE ), è una procedura di Aborto in ritardo di termine, il cui il feto è convertito in posizione podalica ( primo piede ) e estratto intatto e vivo:

D & X può essere descritto come segue: dilatazione; più dilatazione; visualizzazione a ultrasuoni in tempo reale; inversione in posizione podalica (se necessario ); estrazione intatta ; decompressione del cranio fetale; rimozione; pulire; recupero. ( fig.1)

Dal 2003, l'aborto parziale - nascita è contrario alla LEGGE FEDERALE, dov'è definito come: " Aborto Vaginale fornisce un feto vivente fino a quando (...) in caso di posizione podalica, qualsiasi parte del tronco fetale oltre l'ombelico è al di fuori del corpo della madre, al fine di eseguire un atto che la persona sa che ucciderà il feto vivo parzialmente consegnato. " ( fig.2)

Poiché l'Aborto Parziale - Nascita rimuove un feto intatto, massimizza la resa degli organi e dei tessuti " utilizzabili " per la vendita delle parti fetali del corpo.

" Q: E mentre lo capisci, il D & E intanto (...) è un aborto in cui non esiste una rimozione delle parti del corpo, è vero ?

A. L'intero feto viene rimosso intatto, sì, rimuovi intatti tutti componenti del corpo.

Q. è un aborto in cui l'intero feto intatto, capo a punta, viene rimosso dal corpo della donna, giusto ?

A. Corretto. " ( fig.3 )

Planned Parenthood's Senior Director of Medical Services, Dr. Deborah Nucatola, utilizza una tecnica di aborto parziale di nascita per ottenere un cervello fetale intatto a lucro di vendita:

" Planned Parenthood: Quindi se lo fai a partire dalla posizione podalica, c'è una dilatazione che succede come accade, e spesso, in ultimo, è possibile evacuare un'intera calotta cranica alla fine. Quindi voglio dire che ci sono certi passi che possono essere adottati per cercare di garantire -

Compratore: in modo che possano convertirlo in posizione podalica, ad esempio all'inizio del...

Planned Parenthood: esattamente, esattamente. Sotto la guida ad ultrasuoni, possono cambiare la posizione. " (fig. 4)

Per le figure visionare la pagina di Facebook di [Laura Dana Pupescu](#)

**I VACCINI PEDIATRICI INOCULATI AI BAMBINI ITALIANI CONTENGONO CELLULE E TESSUTI FETALI !!! QUESTO è UN CRIMINE ORGANIZZATO !**

**ABOLIZIONE VACCINI - OPPOSIZIONE - RIFIUTO TOTALE DEI VACCINI !**

Invito tutte le Autorità Italiane, i Politici, i Senatori, I Medici, Gli Infermieri a denunciare questo atto Criminale perché Migliaia di Genitori Italiani non permetteranno più che vengano uccise Vite Umane per costruire dei Vaccini Transgenici !

**QUESTA NON è UNA PROMESSA, è UNA MINACCIA !**

Tratto dalle ricerche e continua QUI: [Laura Dana Pupescu](#)

A parte il discorso alluminio e porcherie varie dentro l'iniezione della Vitamina K1, che forse in Italia non è immesso, a fronte di una azione tendenzialmente razionale nel somministrare la vitamina K1 per la supposta problematica del "evitare emorragie cerebrali fatali" (vedi: **E**), sarebbe più indicato somministrare la vitamina K2 (non additivata con sostanze tossiche come la K1), se si considera che poi l'integrazione del neonato può continuare anche con vitamina D...perché la vitamina K2 aiuta a fare sì che la vitamina D3 venga assorbita e vada veramente dove deve andare, cioè nelle ossa e non nelle arterie.

Quindi a pensare bene la vitamina K1 viene data per salvare dalle emorragie, a pensar male viene data, sapendo poi dei vaccini fatti dopo poco tempo, per aumentare ancora di più l'effetto di microischemia cerebrale che un vaccino causa sempre in un neonato con barriera ematoencefalica ancora immatura (l'ittero neonatale infatti è pericoloso e viene curato proprio perché la bilirubina potrebbe finire nel cervello e creare danni!)....

Questa è solo biochimica spicciola e patologia generale...

Precisazione necessaria:

le reazioni in questo caso all'alluminio (Vitamina K1 e vaccini) dipendono anche da dove arriva, cioè va, viene trasportata dal sangue e/o dalla linfa la sostanza tossica, se nei tessuti o fin nella cellula ed a seconda del luogo (organo), variano le tipologie di reattività al metallo tossico contenuto ([alluminio](#) od altro), senza contare le reattività immunitarie del soggetto che sono SEMPRE individuali e non hanno collegamento solo con la quantità...ma anche e soprattutto con il riconoscimento della vibrazione, cioè con la frequenza di battimento atomico delle molecole della sostanza inoculata che la [mente/cervello](#) detetta, cioè individua e rivela in realtime, attivando le opportune e necessarie reazioni di eliminazione che possono essere anche abnormi.... e se non ce la fa, ad eliminarle per le vie naturali emuntorie....sono guai...perché esse vengono facilmente trasportate anche dai macrofagi, specie nel cervello per mezzo della via linfatica) e/o incistata dalla [melanina](#) in sospensione nei liquidi corporei e depositata nei tessuti grassi.... sostanza che si può

rendere di nuovo disponibile in certi stati febbrili.....generando gravi problemi, anche neurologici. Lo stesso meccanismo vale anche per tutti i vaccini e le [loro sostanze nocive](#) !

(E):

**Nei bambini vaccinati si presentano in certi casi** dei pianti incessanti, stridenti, assillanti, nei primi mesi di vita appena dopo le [vaccinazioni pediatriche](#), per il forte malessere che i vaccini inducono nei neonati, con le loro [sostanze tossiche](#), quei piccoli bambini continuano a piangere divenendo molto insistenti per richiamare i genitori al loro grave malessere e talvolta i genitori, stremati e frustrati, faticano a sopportarlo e di fronte alle continue lacrime del figlio, alcune mamme e papà reagiscono violentemente, scuotendo il corpicino adagiato nella culla.

Questo comportamento può dare origine (e' una FALSITA') alla [Shaken Baby Syndrome](#) (SBS – [Sindrome del bambino scosso](#)), che può (così dicono ma non e' vero) avere delle [conseguenze gravissime, quali disabilità](#) e addirittura [morte del piccolo](#), ma nella realtà ciò avviene solo grazie ai vaccini !

#### **Bibliografia sui vaccini e pericoli di emorragie da essi indotte:**

<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC1884189/>

<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC4779547/>

<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/22187020/>

<https://www.vaccineinjuryhelpcenter.com/vaccines-linked-to-itp-2/>

<https://steemit.com/vaccines/@canadian-coconut/deadly-bleeding-disorder-i-t-p-could-have-killed-son-vaccine-adverse-reaction-vaxxed-stories>

Ricordo a tutti che il farmaco Vitamina K1 chiamato Konakion e commercializzato da Roche spa, in Italia e nei bugiardini, difficili da reperire in Italia, non si fa cenno all'alluminio....forse perché l'[alluminio](#) contenuto e' sotto i limiti di Legge..

....ma comunque nelle indicazioni dell' [Ag. Farmaco del governo \(AIFA\)](#), si legge:

#### **Avvertenze e precauzioni**

Si rivolga al medico, al farmacista o all'infermiere prima di prendere/ di somministrare al bambino o prima che le venga somministrato Konakion.

In particolare informi il medico: - se lei/il bambino soffre di una grave malattia del fegato.

Pertanto il medico sottoporrà lei/il bambino ad esami del sangue per monitorarne la fluidità.

**Bambini Non somministri Konakion a bambini di età inferiore ad 1 anno.**

Tratto da:

[https://farmaci.agenziafarmaco.gov.it/aifa/servlet/PdfDownloadServlet?pdfFileName=footer\\_000108\\_008776\\_FI.pdf&retry=0&sys=m0b113](https://farmaci.agenziafarmaco.gov.it/aifa/servlet/PdfDownloadServlet?pdfFileName=footer_000108_008776_FI.pdf&retry=0&sys=m0b113)

...e' per questo motivo che viene facilmente l'[itterizia](#) ai bambini appena nati.... per l'[intossicazione](#) del [fegato](#), che questi CRIMINALI fanno entro i due giorni dalla nascita e molte volte non chiedono il consenso ai genitori o se lo fanno non gli spiegano i pericoli lo scrivono neppure sulla cartella sanitaria....

**Tenete presente che in Italia, sotto certi valori di metalli tossici, determinati dalle leggi esistenti, e' possibile evitare si segnalarne la presenza**, nel bugiardino del farmaco, Vitamina K! compresa !

Inoltre:

L'**idrossido di alluminio** (contenuto nei vaccini anche pediatrici) può far precipitare gli acidi biliari nell'intestino tenue superiore, riducendo così l'assorbimento delle vitamine liposolubili.

Vitamina

K

- MICROMEDEX Thomson Health Care. USPDI - Informazioni sulle droghe per l'operatore sanitario. 22 ed. Volume 1. MICROMEDEX Thomson Health Care, Greenwood Village, CO 2002. Contenuto revisionato e approvato dalla US Pharmacopeial Convention, Inc., p. 2957

## VITAMIN K<sub>1</sub> INJECTION

Phytonadione  
Injectable Emulsion, USP

**Aqueous Dispersion of Vitamin K<sub>1</sub>**

**Ampul**                      R<sub>x</sub> only

**Protect from light. Keep ampuls  
in tray until time of use.**

**Vitamina K1 Iniezione  
Popescu Laura Dana  
Vaxxed International**

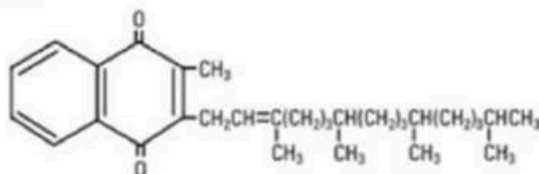
### **WARNING — INTRAVENOUS AND INTRAMUSCULAR USE**

Severe reactions, including fatalities, have occurred during and immediately after INTRAVENOUS injection of phytonadione, even when precautions have been taken to dilute the phytonadione and to avoid rapid infusion. Severe reactions, including fatalities, have also been reported following INTRAMUSCULAR administration. Typically these severe reactions have resembled hypersensitivity or anaphylaxis, including shock and cardiac and/or respiratory arrest. Some patients have exhibited these severe reactions on receiving phytonadione for the first time. Therefore the INTRAVENOUS and INTRAMUSCULAR routes should be restricted to those situations where the subcutaneous route is not feasible and the serious risk involved is considered justified.

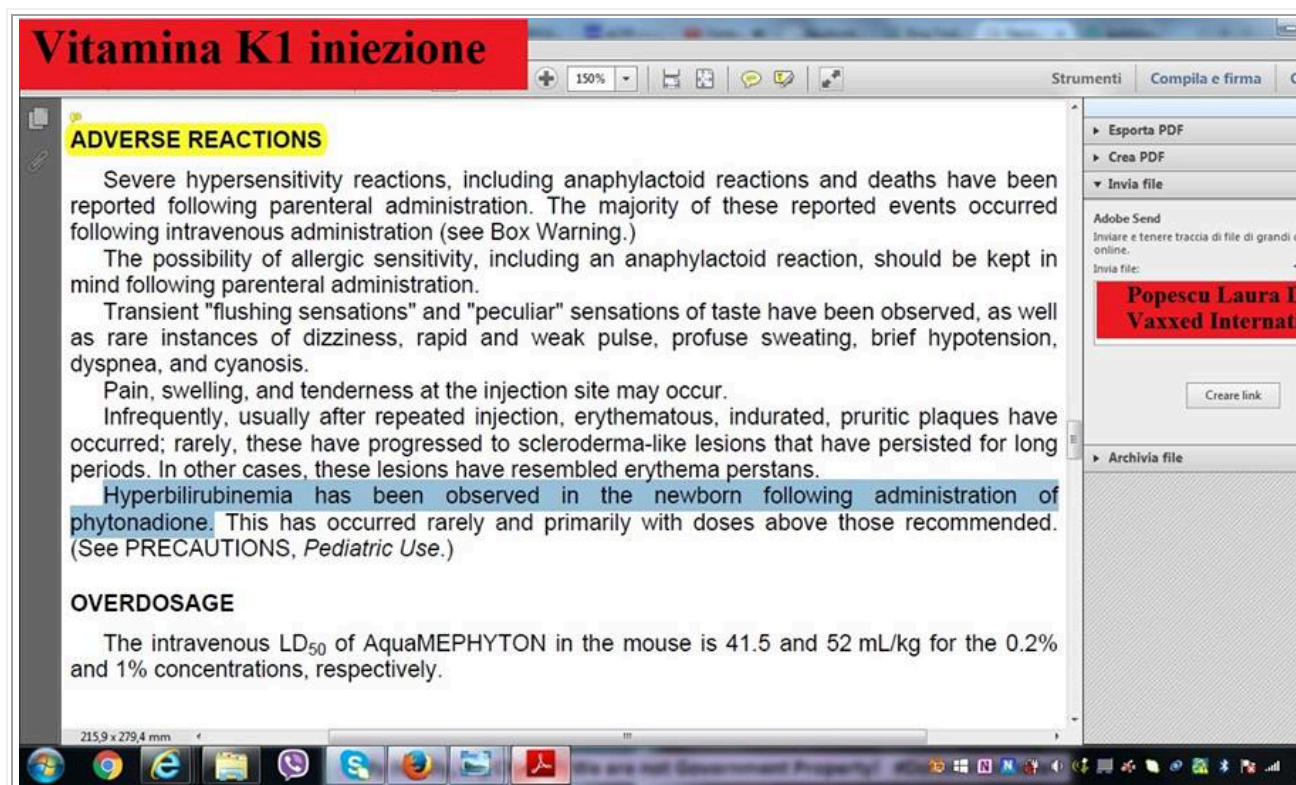
### **DESCRIPTION**

Phytonadione is a vitamin, which is a clear, yellow to amber, viscous, odorless or nearly odorless liquid. It is insoluble in water, soluble in chloroform and slightly soluble in ethanol. It has molecular weight of 450.70.

Phytonadione is 2-methyl-3-phytyl-1, 4-naphthoquinone. Its empirical formula is C<sub>31</sub>H<sub>46</sub>O<sub>2</sub> and its structural formula is:



Vitamin K<sub>1</sub> Injection (Phytonadione Injectable Emulsion, USP) is a yellow, sterile, nonpyrogenic aqueous dispersion available for injection by the intravenous, intramuscular and subcutaneous routes. Each milliliter contains phytonadione 2 or 10 mg, polyoxyethylated fatty acid derivative 70 mg, dextrose, hydrous 37.5 mg in water for injection; benzyl alcohol 9 mg added as preservative. May contain hydrochloric acid for pH adjustment. pH is 6.3 (5.0 to 7.0). Phytonadione is oxygen sensitive.



**VITAMINA K1** - phytonadione injection, emulsion

**AVVERTENZA** - USO ENDOVENOSA ed INTRAMUSCOLARE

**Reazioni gravi, tra cui incidenti mortali**, si sono verificate durante e immediatamente dopo l'iniezione di [fitonadione](#) INTRAVENOUS, anche quando sono state prese precauzioni per diluire il [phytonadione](#) ed evitare una rapida infusione.

Sono state segnalate gravi reazioni, compresi casi fatali, dopo somministrazione endovenosa.

Tipicamente queste reazioni gravi sembrano assimilabili ad ipersensibilità o anafilassi, inclusi shock e arresto cardiaco e / o respiratorio.

Alcuni pazienti hanno manifestato queste **gravi reazioni** al ricevimento di phytonadione per la prima volta. Pertanto le somministrazioni INTRAVENOSE ed INTRAMUSCOLARI (sottocutanea), dovrebbero essere limitate a quelle situazioni in cui la via sottocutanea non è fattibile e il grave rischio coinvolto è considerato giustificato.

- <https://dailymed.nlm.nih.gov/dailymed/archives/fdaDrugInfo.cfm?archiveid=64738>

**FDA, conferma 538 reazioni gravi alla Vitamina K1 !**

Carcinogenesi, mutagenesi, compromissione della fertilità

**Non sono stati condotti studi** di cancerogenicità, mutagenesi o compromissione della fertilità con l'iniezione di vitamina K1 (emulsione iniettabile di fitonadione, USP).

Gravidanza:, Gravidanza Categoria C:

**Non sono stati condotti studi** sulla riproduzione animale con la Vitamina K1 Iniezione. Non è noto se l'iniezione di vitamina K1 possa causare danni al feto se somministrata a donne in gravidanza o se può influire sulla capacità riproduttiva. L'iniezione di vitamina K1 deve essere somministrata a una donna incinta solo se chiaramente necessaria.

Madri che allattano

**Non è noto** se questo farmaco sia escreto nel latte umano. Poiché molti farmaci vengono escreti nel latte materno, si deve usare cautela quando si somministra la vitamina K1 iniettata a una donna che allatta.

Reazioni avverse:

Emolisi, l'ittero e l'iperbilirubinemia nei neonati, correlati alla dose di Vitamina K1 per via iniettiva.

Le morti si sono verificate dopo somministrazione endovenosa e intramuscolare. (Vedi Box Warning.)

Sono state osservate "sensazioni di flusso" transitorie e sensazioni "particolari" del gusto, oltre a rari casi di capogiri, polso rapido e debole, sudorazione profusa, ipotensione breve, dispnea e cianosi.

Possono verificarsi dolore, gonfiore e dolorabilità al sito di iniezione.

La possibilità di sensibilità allergica compresa una reazione anafilattoide, dovrebbe essere tenuta a mente.

Raramente, di solito dopo un'iniezione ripetuta, si sono verificate placche eritematose, indurite e

pruriginose; raramente, queste sono progredite in lesioni simili alla sclerodermia che si sono protratte per lunghi periodi.

In altri casi, queste lesioni hanno assomigliato a eritema perstans. L'iperbilirubinemia è stata osservata nel neonato a seguito della somministrazione di phytonadione. Questo si è verificato raramente e principalmente con dosi superiori a quelle raccomandate.

Quindi l'inoculazione di queste porcherie, **NON si deve fare assolutamente MAI** soprattutto il primo giorno della nascita di un essere umano, così come **vaccini** ([sostanze tossiche](#)) anche somministrati di nascosto..**TUTTO** cio' e' un **CRIMINE** e va **fermato** !

#### Dati tecnici, sulla VITAMINA K1

<https://pubchem.ncbi.nlm.nih.gov/compound/Phylloquinone#section=Top>  
<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pcsubstance/?term=%22VITAMIN%20K1%22%5BCompleteSynonym%5D%20AND%205284607%5BStandardizedCID%5D>

Insolubile in [acqua](#);

con parsimonia solubile in [metanolo](#); sol in [etanolo](#); sol in [acetone](#), [benzene](#), etere di petrolio, [esano](#) e [diossano](#); sol in [cloroformio](#) e altri solventi grassi; sol in oli vegetali

- O'Neil, MJ (a cura di). The Merck Index - Un'enciclopedia di sostanze chimiche, droghe e biologiche. 13a edizione, Whitehouse Station, NJ: Merck and Co., Inc., 2001., p. 1322

STABILE ALL'ARIA E ALL'UMIDITÀ, MA DECOMP ALLA LUCE DEL SOLE

- L'indice di Merck. Nono ed. Rahway, New Jersey: Merck & Co., Inc., 1976., p. 1291

La Food and Drug Administration degli Stati Uniti... richiede che tutte le formule per neonati vendute negli USA contengano un minimo di 4 ug / 100 kcal (0,2 mg / kg) di vitamina K; e che qualsiasi vitamina K aggiunta deve essere sotto forma di fillochinone.

<http://sideeffects.embl.de/drugs/4812/>

Una rara reazione di ipersensibilità, che occasionalmente ha provocato la morte, è stata riportata dopo somministrazione endovenosa di fitonadione , specialmente quando la somministrazione è rapida.

- MICROMEDEX Thomson Health Care. USPDI - Informazioni sulle droghe per l'operatore sanitario. 22 ed. Volume 1. MICROMEDEX Thomson Health Care, Greenwood Village, CO 2002. Contenuto revisionato e approvato dalla US Pharmacopeial Convention, Inc., p. 2957

Una rara reazione di ipersensibilità, che occasionalmente ha provocato la morte, è stata riportata dopo somministrazione endovenosa di fitonadione , specialmente quando la somministrazione è rapida.

- MICROMEDEX Thomson Health Care. USPDI - Informazioni sulle droghe per l'operatore sanitario. 22 ed. Volume 1. MICROMEDEX Thomson Health Care, Greenwood Village, CO 2002. Contenuto revisionato e approvato dalla US Pharmacopeial Convention, Inc., p. 2957

Il fitonadione è relativamente non tossico; tuttavia, si sono verificate reazioni gravi raramente durante o immediatamente dopo la somministrazione di IV. Queste reazioni gravi, che possono verificarsi nei pazienti trattati con phytonadione per la prima volta, assomigliano all'ipersensibilità o all'anafilassi. I sintomi includono dolori crampiformi, movimenti convulsi, irregolarità cardiache, dolori al petto, cianosi, coscienza offuscata, rossore al viso, senso di costrizione toracica, collasso circolatorio, broncospasmo, iperidrosi, dispnea, alterazione del gusto, vertigini, rapido e debole polso, breve ipotensione, shock, arresto cardiaco e / o respiratorio e morte.

- McEvoy, GK (a cura di). American Formulary Service - Drug Information 2002. Bethesda, MD: American Society of Health-System Pharmacists, Inc. 2002 (Supplementi Plus)., P. 3565

Si sono verificati aborto spontaneo e parto morto, così come basso peso alla nascita e ritardo della crescita. Inoltre, sono state segnalate emorragia fetale o neonatale, morte fetale da emorragia in utero e aumento del rischio di emorragia materna durante il secondo e terzo trimestre. Ci sono alcune prove che l'embriopatia si verifica solo con la somministrazione di anticoagulanti orali tra la sesta e la dodicesima settimana di gestazione. / Anticoagulanti /

- MICROMEDEX Thomson Health Care. USPDI - Informazioni sulle droghe per l'operatore sanitario. 22 ed. Volume 1. MICROMEDEX Thomson Health Care, Greenwood Village, CO 2002. Contenuto revisionato e approvato dalla US Pharmacopeial Convention, Inc., p. 267



La somministrazione di anticoagulanti nell'immediato periodo postpartum può aumentare il rischio di emorragia materna. / Anticoagulanti /  
- MICROMEDEX Thomson Health Care. USPDI - Informazioni sulle droghe per l'operatore sanitario. 22 ed. Volume 1. MICROMEDEX Thomson Health Care, Greenwood Village, CO 2002. Contenuto revisionato e approvato dalla US Pharmacopeial Convention, Inc., p. 267

La profilassi orale e intramuscolare del [fitomenadione](#) (vitamina K1) è diventata un problema a seguito del rapporto di un potenziale effetto cancerogeno della profilassi del [fitomionfo](#) intramuscolare ma non orale. Vi è una crescente evidenza, tuttavia, che la profilassi del [phytomenadione](#) orale è meno efficace per la prevenzione del sanguinamento tardivo da carenza di vitamina K (VKDB) rispetto alla profilassi intramuscolare. A seguito di una segnalazione di un aumento del rischio di cancro dopo il [fitomionfalo](#) intramuscolare apparve una serie di articoli su questo tema. Sebbene un rischio aumentato di tumori solidi possa essere quasi certamente escluso, un rischio potenziale di leucemia linfatica acuta nell'infanzia non può essere escluso definitivamente. Quasi tutti i casi di VKDB tardiva sono prevenibili con la profilassi intramuscolare di [fitomenadione](#) somministrata una volta alla nascita, mentre una singola dose orale somministrata alla nascita è molto meno efficace. Le dosi ripetute di [phytomenadione per](#) via orale somministrate a neonati allattati al seno sia settimanalmente (1 mg) che quotidianamente (25 microg) sembrano essere efficaci quanto la profilassi del [fitomionfo](#) intramuscolare. L'efficacia di 3 dosi orali da 2 mg con la nuova preparazione mista micellare ('[KonaktionMM](#)') deve ancora essere stabilito. Sebbene alcuni studi non abbiano confermato un rischio di cancro con il [fitomenadione](#), questi studi non sono stati in grado di escludere un rischio in quanto l'assenza di prove non è prova di assenza. Una meta-analisi degli studi disponibili potrebbe fornire intervalli di confidenza al 95% abbastanza stretti per escludere anche un piccolo rischio di cancro con una certa certezza. La profilassi orale sarà probabilmente sicura quanto la profilassi intramuscolare se somministrata giornalmente (25 microg) o settimanale (1 mg).  
- von Kries R.; Drug Saf 21 (1): p 1-6 (1999)

Sebbene il farmaco possa essere concentrato nel fegato per un breve periodo dopo l'assorbimento, solo piccole quantità di fitonadione sono immagazzinate nei tessuti corporei.  
- McEvoy, GK (a cura di). American Formulary Service - Drug Information 2002. Bethesda, MD: American Society of Health-System Pharmacists, Inc. 2002 (Supplementi Plus)., P. 3566  
**Commento** NdR: da cui l'itterizia nel neonato, dopo inoculazione di Vitamina K1

La vitamina K si accumula nel fegato, nella milza e nei polmoni, ma l'amt significativo non viene immagazzinato nel corpo per lunghi periodi.  
- American Medical Association, Council on Drugs. AMA Drug Evaluations Annual 1994. Chicago, IL: American Medical Association, 1994., p. 783

Negli animali da esperimento ... il fillochinone ... può essere convertito in serie di menaquinone più potenti. Se questo può accadere nell'uomo e di quale significato queste trasformazioni siano all'azione del fillochinone ... sono ancora sconosciute.  
- Goodman, LS e A. Gilman. (eds.) La base farmacologica delle terapie. 5a ed. New York: Macmillan Publishing Co., Inc., 1975., p. 1593

Il fegato svolge un ruolo esclusivo nelle trasformazioni metaboliche che portano all'eliminazione della vitamina K dal corpo. Dopo dosi endovenose di 45 ug a 1 mg (3) H- fillochinone, circa il 20% del radiomarcato è stato escreto nelle urine entro tre giorni e il 35-50% è stato escreto come metaboliti nelle feci attraverso la bile.

IARC.

Monografie sulla valutazione del rischio cancerogeno di sostanze chimiche per gli esseri umani. Ginevra: Organizzazione mondiale della sanità, Agenzia internazionale per la ricerca sul cancro, 1972- PRESENTE. (Lavoro multilivello).

Disponibile all'indirizzo: <http://monographs.iarc.fr/ENG/Classification/index.php>, p. V76 461-2 (2000)

I preparati commerciali possono contenere fino al 20% dell'isomero cis.

- Budavari, S. (ed.). L'indice di Merck - Enciclopedia di sostanze chimiche, droghe e biologiche. Rahway, NJ: Merck and Co., Inc., 1989., p. 1580

**Commento** NdR: ....ma l'isomero cis. non e' metabolizzabile dai nostri enzimi !

Il fillochinone commercialmente disponibile ( vitamina K1 ) viene preparato sinteticamente e può contenere

non solo 2', 3' [-trans-fillochinone](#) (non meno del 75%), ma anche 2', 3' [-cis-fillochinone](#) e trans-epossifilifenone (non più del 4,0%).

Il fillochinone si presenta in natura solo come 2', 3'-trans-7R, 11R-stereoisomero.

IARC.

Monografie sulla valutazione del rischio cancerogeno di sostanze chimiche per gli esseri umani. Ginevra: Organizzazione mondiale della sanità, Agenzia internazionale per la ricerca sul cancro, 1972-PRESENTE. (Lavoro multilivello).

Disponibile all'indirizzo: <http://monographs.iarc.fr/ENG/Classification/index.php> , p. V76 424 (2000)

Fitonadione, USP (K1 VIT, [AQUAMEPHYTON](#), [Konakion](#), [MEPHYTON](#) ) ... IN COMMERCIO 5 mg compresse, e in fiale contenenti emulsione di 2 o 10 mg / ml di Phytonadione disperso in SOLN DI BUFFERED POLISORBATO e [glicole propilenico](#) ( [Konakion](#) )

OR DERIV E DESTROIDE ACIDI GRASSI POLIETILATI ([AQUAMEPHYTON](#)).

- Goodman, LS e A. Gilman. (eds.) La base farmacologica delle terapie. 5a ed. New York: Macmillan Publishing Co., Inc., 1975., p. 593

da HSDB

[KONAKION](#) È SOLO AMMINISTRATORE; [AQUAMEPHYTON PU](#) BE ESSERE DATO DA QUALUNQUE PERCORSO PARENTALE.

- Goodman, LS e A. Gilman. (eds.) La base farmacologica delle terapie. 5a ed. New York: Macmillan Publishing Co., Inc., 1975., p. 1593

da HSDB

LA [SOLLO](#) COLLOIDALE È IN COMMERCIO SOTTO NOME [AQUA-MEPHYTON](#) .

- Budavari, S. (ed.). L'indice di Merck - Enciclopedia di sostanze chimiche, droghe e biologiche. Rahway, NJ: Merck and Co., Inc., 1989., p. 1580

Iniezione parenterale; 2 mg / ml, [AquaMEPHYTON](#) (con derivato di acido grasso poliossietilato, dextrone e [alcool benzilico](#) 0,9%), Merck. 10 mg / ml, AquaMEPHYTON (con derivato di acido grasso poliossietilato, destrosio e alcool benzilico 0,9%), Merck.

- McEvoy, GK (a cura di). American Formulary Service - Drug Information 2002. Bethesda, MD: American Society of Health-System Pharmacists, Inc. 2002 (Supplementi Plus)., P. 3566

IARC.

Monografie sulla valutazione del rischio cancerogeno di sostanze chimiche per gli esseri umani. Ginevra: Organizzazione mondiale della sanità, Agenzia internazionale per la ricerca sul cancro, 1972-PRESENTE. (Lavoro multilivello). Disponibile

all'indirizzo: <http://monographs.iarc.fr/ENG/Classification/index.php> , p. V76 438 (2000)

Valutazione:

Vi sono prove inadeguate nell'uomo per la cancerogenicità della vitamina K. Non vi sono prove inadeguate in animali da esperimento per la cancerogenicità della vitamina K. Valutazione complessiva: la vitamina K non è classificabile per la sua cancerogenicità per l'uomo (gruppo 3). / Vitamina K /

IARC.

Monografie sulla valutazione del rischio cancerogeno di sostanze chimiche per gli esseri umani. Ginevra: Organizzazione mondiale della sanità, Agenzia internazionale per la ricerca sul cancro, 1972-PRESENTE. (Lavoro multilivello).

Disponibile all'indirizzo: <http://monographs.iarc.fr/ENG/Classification/index.php> , p. V76 475 (2000)

[Vitk](#) antagonizza l'effetto inibitorio di / [acenocumarolo](#), [fenprocumone](#), [anisindione](#), [difenadione](#) e [fenindione](#) / sulla sintesi epatica delle proteine di coagulazione k-dipendenti vit ... / vit k /

Valutazioni delle interazioni farmacologiche. 2a ed. e integratori.

- Washington, DC: American Pharmaceutical Assn., 1976, 1978., p. 303

La vitamina K è un fattore che può giocare un ruolo nella perdita di massa ossea nell'osteoporosi postmenopausale.

Il fillochinone è ampiamente distribuito nelle piante superiori e in alcune alghe blu-verdi. È presente in molti alimenti, in particolare verdure a foglia verde e alcuni oli vegetali.

IARC.

Monografie sulla valutazione del rischio cancerogeno di sostanze chimiche per gli esseri umani.

Ginevra: Organizzazione mondiale della sanità, Agenzia internazionale per la ricerca sul cancro, 1972-PRESENTE.

(Lavoro multilivello). Disponibile all'indirizzo: <http://monographs.iarc.fr/ENG/Classification/index.php> , p. V76 436 (2000)

Manfred [Dorner](#) , "Metodo per produrre vitamina K1 ". Brevetto USA US5744624, rilasciato nel giugno del 1964.

Tratto da:

<https://pubchem.ncbi.nlm.nih.gov/compound/Phylloquinone#section=Drug-Warning>