

## La nueva prueba casera de COVID es peligrosa y engañosa: pero todo el mundo la está haciendo, así que ¿a quién le importa, no?

Por [Jon Rappoport](#) - 30 diciembre 2021 - [Global Research](#) - [blog.nomorefakenews.com](#)

Últimamente, he estado escribiendo artículos en forma de ficción, sátira, parodia, para exponer la locura de la pandemia. Pero el presente artículo no está hecho así, este artículo es *un hecho*. Abrochaos los cinturones.

Desde el comienzo de la llamada 'pandemia', he estado atacando desde diversos ángulos el valor del test PCR para el diagnóstico. Como mis lectores saben, el ángulo principal es que: [El SARS-CoV-2 nunca ha sido aislado, y nunca se ha demostrado su existencia](#).

Sin embargo, también me he adentrado en el mundo de la burbuja en la que unos cuantos miles de millones de personas han aceptado ciegamente la existencia del virus, y he demostrado que, incluso dentro de ese mundo, abundan las contradicciones y las mentiras internas.

Ahora, una vez más, me estoy adentrando en esa burbuja, ya que desde el poder se está promoviendo ampliamente el uso de una prueba que se puede hacer en casa para el "virus". Esta prueba es autoadministrada. Ningún médico, enfermera o técnico está presente. ¿Qué podría salir mal, ya que millones de personas se hacen la prueba *ellos mismos*?

Bien, pues empecemos por el PELIGRO.

La referencia es un documento sin fecha de la FDA titulado, "BinaxNOW™ COVID-19 Antigen Self TEST" (BinaxNOW™, auto-prueba de antígenos del COVID-19). El kit de prueba Binax es fabricado por Abbott.

Aquí está la cita clave: "*La solución de reactivo [incluida en el kit de prueba] contiene una sustancia química nociva (véase la siguiente tabla). Si la solución entra en contacto con la piel o los ojos, lávese con agua en abundancia. Si la irritación persiste, acuda al médico...*"

A continuación, el documento de la FDA cita la sustancia química nociva: la **azida de sodio**. ¿Qué tan dañina es? Para obtener una respuesta, recurrimos a un documento de los CDC titulado "*Datos sobre la azida de sodio*", y encontramos esta declaración:

*"La azida de sodio es un producto químico de acción rápida y potencialmente mortal que existe como un sólido blanco inodoro".*



Luego encontramos lo siguiente:

*"La azida sódica impide que las células del cuerpo utilicen el oxígeno. Cuando esto ocurre, las células mueren. La azida sódica es más perjudicial para el corazón y el cerebro que para otros órganos, porque el corazón y el cerebro utilizan mucho oxígeno".*

Al igual que con todos los venenos, el grado de daño depende de la dosis, pero tú mismo eliges si "potencialmente mortal", tal como el CDC describe la azida sódica, significa para ti un riesgo *significativo*.

Si lees el documento de la FDA al que me referí anteriormente, verás que el reactivo que contiene azida sódica está involucrado en la prueba COVID autoadministrada, y todo el procedimiento de la prueba es lo suficientemente complejo como para permitir

torpezas y errores, como un escape de la "sustancia química mortal". ¿No me crees? Mira esta cita de la FDA "Para realizar la prueba, el paciente se toma una muestra nasal anterior con un hisopo, luego se añaden 6 gotas de reactivo de extracción de un gotero en el extremo superior del hisopo. La muestra del paciente se introduce en la placa de prueba a través del orificio inferior del hueco del hisopo, y se empuja firmemente hacia arriba hasta que la punta del hisopo sea visible a través del orificio superior. El hisopo se gira 3 veces en el sentido de las agujas del reloj y la cánula se cierra haciendo que la muestra extraída entre en contacto con la tira reactiva. Los resultados de la prueba se interpretan visualmente a los 15 minutos, basándose en la presencia o ausencia de líneas de color rosa/púrpura visualmente detectables".

¿Ves lo que quiero decir? Que te sea leve.

Ahora pasemos al segundo problema de esta prueba COVID auto realizada en casa: es muy engañosa. Los resultados son ambiguos. El documento de la FDA que he citado contiene esta joya: "La prueba del antígeno BinaxNOW COVID-19 Self Test no diferencia entre SARS-CoV y SARS...CoV-2".

¡ZASCA! En otras palabras, una prueba positiva, que indica infección, podría significar únicamente infección por el "virus del SARS" de 2003, y esa "epidemia" fue un fracaso. Pero espera, hay más:

*"Los resultados positivos no excluyen una infección bacteriana o una coinfección con otros virus. El agente detectado puede no ser la causa definitiva de la enfermedad".*

Doble problema. La persona que *da positivo* podría simplemente estar alojando bacterias en su cuerpo Y cualquier germen que la prueba detecte puede *no estar causando* la enfermedad.

Aparte de todo eso, la prueba casera es 'perfecta'. Esta prueba casera del COVID de Abbott BinaxNow es la líder del mercado. Alrededor del 75% de todas las ventas de kits de pruebas al por menor en EE.UU. provienen de Abbott.

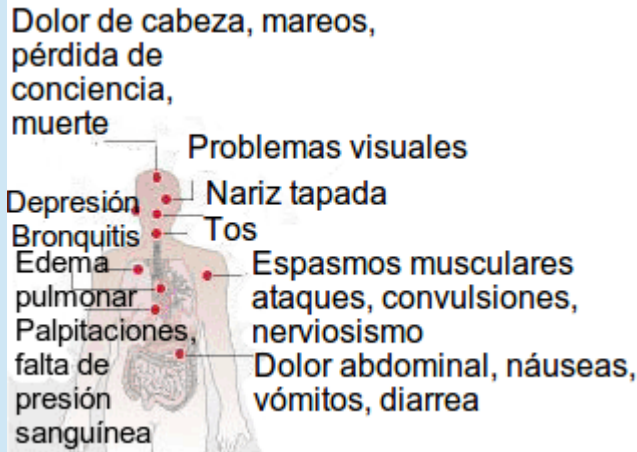
A principios de la primavera de 2020, ya comenté que el test era la clave para aparentar la pandemia. Ahora el gobierno quiere que la población se haga esa falsa prueba a sí misma. Por supuesto, con el peligro añadido de exponerse durante el proceso a un producto químico altamente destructivo.

Pero no os preocupéis, sed felices. Durante muchos días de cada semana, el astuto Tony Fauci [o el 'experto de turno'] aparecerá en televisión informándoos de que *'las pruebas son necesarias'*, y omitirá los detalles chungos. ¡Ala!, a confiar en él, y luego a seguir adelante, sabiendo que las mentiras y omisiones nos 'mantienen a salvo'.



## Peligros para la salud

Si la azida sódica, un veneno respiratorio, se ingiere en forma de polvo o líquido, se inhala en forma de gas, o incluso si se absorbe a través de la piel, puede provocar:



**Efectos crónicos sobre la salud:** posibles problemas reproductivos, ceguera, daños cerebrales y depresión grave del sistema nervioso.

**Peligros para el medio ambiente:** Si la azida sódica se derrama en el suelo, se sabe que migra a través del suelo para existir como una toxina superficial. Si se mezcla con el agua, se desplaza por los cursos de agua o forma un gas tóxico y respirable.

Enlace a : [FDA\\_Sodium Azide FDA EUA-AbtDX-BNAgselftest-ifu](https://www.fda.gov/oc/ohrt/fda-eua-abtdx-bnagselftest-ifu)

Enlace a : [BinaxNOW™ -Rapid-Ag-Home-Test-LILOclean](https://www.fda.gov/oc/ohrt/binaxnow-rapid-ag-home-test-liloclean)

## BinaxNOW™ COVID-19 Antigen Self TEST

Healthcare Provider Instructions for Use

### For Use Under an Emergency Use Authorization (EUA) Only

For use with anterior nasal swab specimens

For *in vitro* Diagnostic Use Only

### INTENDED USE

The BinaxNOW™ COVID-19 Antigen Self Test is a lateral flow immunoassay intended for the qualitative detection of nucleocapsid protein antigen from SARS-CoV-2.

This test is authorized for non-prescription home use with self-collected anterior nasal (nares) swab samples from individuals aged 15 years or older with symptoms of COVID-19 within the first seven days of symptom onset. This test is also authorized for non-prescription home use with adult collected anterior nasal (nares) swab samples from individuals aged two years or older with symptoms of COVID-19 within the first seven days of symptom onset.

This test is also authorized for non-prescription home use with self-collected anterior nasal (nares) swab samples from individuals aged 15 years or older, or adult collected anterior nasal (nares) swab samples from individuals aged two years or older, with or without symptoms or other epidemiological reasons to suspect COVID-19 when tested twice over three days with at least 24 hours (and no more than 48 hours) between tests.

The BinaxNOW COVID-19 Antigen Self Test does not differentiate between SARS-CoV and SARS-CoV-2.

Results are for the identification of SARS-CoV-2 nucleocapsid protein antigen. Antigen is generally detectable in anterior nasal (nares) swabs during the acute phase of infection. Positive results indicate the presence of viral antigens, but clinical correlation with past medical history and other diagnostic information is necessary to determine infection status. Positive results do not rule out bacterial infection or co-infection with other viruses. The agent detected may not be the definite cause of disease. Individuals who test positive with the BinaxNOW™ COVID-19 Antigen Self Test should self-isolate and seek follow-up care with their physician or healthcare provider as additional testing may be necessary.

Negative results should be treated as presumptive and confirmation with a molecular assay, if necessary for patient management, may be performed. Negative results do not rule out SARS-CoV-2 infection and should not be used as the sole basis for treatment or patient management decisions, including infection control decisions. Negative results should be considered in the context of an individual's recent exposures, history and the presence of clinical signs and symptoms consistent with COVID-19.

For serial testing programs, additional confirmatory testing with a molecular test for negative results may be necessary, if there is a high likelihood of COVID-19, such as, an individual with a close contact with COVID-19 or with suspected exposure to COVID-19 or in communities with high prevalence of infection. Additional confirmatory testing with a molecular test for positive results may also be necessary, if there is a low likelihood of COVID-19, such as in individuals

18. The Reagent Solution contains a harmful chemical (see table below). If the solution contacts the skin or eye, flush with copious amounts of water. If irritation persists, seek medical advice: <https://www.poison.org/contact-us> or 1-800-222-1222.

Chemical Name/CAS	GHS Code for each Ingredient	Concentration
Sodium Azide/26628-22-8	Acute Tox. 2 (Oral), H300 Acute Tox. 1 (Dermal), H310	0.0125%

### STORAGE AND STABILITY

Store kit between 35.6-86°F (2-30°C). Ensure all test components are at room temperature before use. The BinaxNOW COVID-19 Antigen Self Test is stable until the expiration date marked on the outer packaging and containers.



## CHEMICAL EMERGENCIES

### TOXIC SYNDROME DESCRIPTION

#### Sodium Azide

The purpose of this document is to enable health care workers and public health officials to recognize an unknown or suspected exposure to sodium azide. Sodium azide is a rapidly acting, potentially lethal chemical that exists as an odorless, white crystalline solid. It is used in automobile airbags to inflate the airbag upon impact. Sodium azide is rapidly converted into hydrazoic acid vapor upon contact with water or an acid. Like sodium azide, hydrazoic acid is highly explosive. Similar to cyanide, sodium azide and hydrazoic acid interfere with cellular respiration and aerobic metabolism, preventing cells from utilizing oxygen. The sites in the body that are most sensitive to acute sodium azide poisoning are those within the central nervous system and the cardiovascular system.

The amount and route of the exposure to sodium azide and the premorbid condition of the exposed person will contribute to the time of onset, duration, and severity of illness. For example, inhaling sodium azide would be expected to lead to a quicker onset of poisoning, to cause a more rapid progression of poisoning, and to result in loss of consciousness and death more often compared with ingesting sodium azide, given the same amount.

#### Signs and symptoms

The following is a more comprehensive list of signs and symptoms that may be encountered in a person exposed to sodium azide. Signs and symptoms are not listed in order of presentation or specificity. Also, partial presentations (an absence of some of the following signs/symptoms) do not necessarily imply less severe disease.

##### *Central nervous system signs and symptoms*

- Headache
- Agitation
- Dizziness
- Loss of consciousness (sudden collapse)
- Convulsions
- Coma

##### *Respiratory signs and symptoms*

- Dyspnea (shortness of breath)
- Chest pain
- Hyperpnea (increased respiratory rate/depth)
- Bradypnea (decreased respiratory rate)

March 28, 2005

Page 1 of 2

DEPARTMENT OF HEALTH AND HUMAN SERVICES  
CENTERS FOR DISEASE CONTROL AND PREVENTION  
SAFER • HEALTHIER • PEOPLE™

### **Toxic Syndrome Description for Sodium Azide**

(continued from previous page)

#### ***Cardiovascular signs***

- Tachycardia (increased heart rate)—early
- Hypertension (high blood pressure)—early
- Bradycardia (decreased heart rate)—late
- Hypotension (low blood pressure)—late
- Flushing

#### ***Gastrointestinal signs and symptoms***

- Abdominal pain
- Nausea
- Vomiting

#### ***Other signs***

- Skin and eye irritation
- Similar color of retinal arteries and veins

#### ***Laboratory findings suggestive of sodium azide poisoning***

- Metabolic acidosis with elevated anion gap (based on specific laboratory reference range)
- Increased plasma lactate level (above specific laboratory reference range)
- Increased serum azide level (above specific laboratory reference range; diagnostic but not clinically helpful)

#### ***Differential diagnosis***

- Carbon monoxide
- Hydrogen sulfide
- Cyanide
- Ethylene glycol
- Methanol
- Phosphine
- Fluoroacetate

**Note:** The actual clinical manifestations of an exposure to sodium azide may be more variable than the syndrome described in this document.

This toxic syndrome description is based on CDC's best current information.  
It may be updated as new information becomes available.

For more information, visit [www.bt.cdc.gov/chemical](http://www.bt.cdc.gov/chemical), or call CDC at  
800-CDC-INFO (English and Spanish) or 888-232-6348 (TTY).

March 28, 2005

Page 2 of 2

---

**DEPARTMENT OF HEALTH AND HUMAN SERVICES  
CENTERS FOR DISEASE CONTROL AND PREVENTION  
SAFER • HEALTHIER • PEOPLE™**

[Link To\\_cdc\\_sodium azide](#)