
Vor den Gerichten der Vereinigten Staaten

Vereinigte Staaten von Amerika
Generalstaatsanwalt mit Gewissen

Anlagepunkt 1: 18 U.S.C. § 2331 §§ 802 -
Terroristische Handlungen im Inland mit
Todesfolge für amerikanische Bürger

V

Herr Alex Azar, VERTEIDIGER
Dr. Anthony Fauci, VERTEIDIGER
Dr. Peter Daszak, VERTEIDIGTER
Dr. Ralph Baric, VERTEIDIGER
FDA, VERTEIDIGER
CDC, VERTEIDIGER
NIAID, BEKLAGTER
MODERNA, BEKLAGTE
PFIZER, BEKLAGTE

Anklagepunkt 2: 18 USC § 2339 -
Verschwörung zur Begehung
terroristischer Handlungen

Anklagepunkt 3. 15 U.S.C. §1-3 -
Verschwörung zu kriminellen
kommerziellen Aktivitäten

Anklagepunkt 4. 18 USC § 175 - Finanzierung
und Herstellung einer biologischen Waffe

Anklagepunkt 5. 15 U.S.C. §8 -
Marktmanipulation und Zuteilung

Anklagepunkt 7. 15 U.S.C. § 19 -
Verflechtung der Geschäftsleitung

Anklagepunkt 8. 18 U.S. Code § 2384 -
Aufwieglerische Tätigkeit
Verschwörung

Die vorgeschlagene Anklageschrift

Während des gesamten Jahrzehnts der 90er Jahre bemühte sich Pfizer um die Erforschung, Entwicklung und Patentierung eines Impfstoffs gegen das Coronavirus (CoV). Die erste Patentanmeldung, die speziell das S-Protein als immunologisches Ziel für Impfstoffe anerkennt, wurde am 14. November 1990 eingereicht (U.S. Patent 6,372,224). Diese Bemühungen, die sich auf Gastroenteritis bei Schweinen und Hunden konzentrierten, waren kommerziell wenig erfolgversprechend, und das Patent wurde im April 2000 aufgegeben. Im gleichen Zeitraum finanzierte das National Institute for Allergy and Infectious Disease (NIAID) unter der Impfstoffbesessenheit von Dr. Anthony Fauci Professor Ralph Baric an der University of North Carolina Chapel Hill. Dieses Programm zur kommerziellen Bewaffnung mit einem natürlich vorkommenden Toxin ist der Beginn einer kriminellen Verschwörung und **verstößt gegen 18 USC § 175, 15 USC § 1-3 und 15 USC § 8**. Die NIAID Grants AI 23946 und GM63228 (die zum Patent U.S. 7,279,327 "Methods for Producing Recombinant Coronavirus" führten) waren das erste Gain-of-Function (GOF)-Projekt der NIH, in dem Dr. Baric einen "infektiösen, replikationsdefekten" Klon des rekombinanten Coronavirus schuf. Diese Arbeit definierte eindeutig eine Möglichkeit, einen natürlichen Krankheitserreger durch Manipulation des Spike-Proteins und anderer Rezeptorziele für den Menschen schädlicher zu machen. Ein Jahr nach der Patentanmeldung für dieses GOF-CoV kam es weltweit zum ersten Ausbruch des Schweren Akuten Respiratorischen Syndroms (SARS).

Unter dem Vorwand, auf einen Notfall im Bereich der öffentlichen Gesundheit zu reagieren, reichten die United States Centers for Disease Control and Prevention (CDC) am 25. April 2003 einen Patentantrag auf das Genom von SARS CoV ein. Mit dem Zugriff auf und der Manipulation von Genomdaten (die aus China stammten und eine "Erfindung" durch eine US-Einrichtung illegal machten, **was gegen 35 USC §101, 103 verstößt**) **verstießen** Dr. Baric, Dr. Fauci und die CDC **gegen 18 USC § 175** (ein Verbrechen). Ein Jahr zuvor hatten Dr. Baric und sein Team bereits ein

Patent angemeldet, das eindeutig den Erreger enthielt, den die CDC im Jahr 2003 als neuartig bezeichnet hatte. Drei Tage nach der Anmeldung eines Patents auf das Genom meldete das von den NIH finanzierte Unternehmen Sequoia Pharmaceuticals ein Patent für den Impfstoff gegen das nur drei Tage zuvor erfundene Virus an. Gleichzeitig wurde Dr. Fauci unter **Verstoß gegen 15 USC § 19** in einen Vorstandsposten bei der Bill and Melinda Gates Foundation (einem Konkurrenten bei der Impfstoffherstellung) berufen, womit die kartellrechtliche Verflechtung der Direktorien¹ begann.

Im Jahr 2005 veranstalteten die DARPA und MITRE eine Konferenz, auf der die Absichten des US-Verteidigungsministeriums deutlich wurden. In einem Vortrag mit dem Titel "Synthetic Coronaviruses Biohacking: Biological Warfare Enabling Technologies" präsentierte Dr. Baric die Formbarkeit von CoV als biologischen Kampfstoff. **Unter Verstoß gegen 18 USC § 175** und der Veranlassung einer wettbewerbswidrigen Marktaufteilung (**Verstoß gegen 15 USC § 8**) gaben Dr. Baric und das US-Verteidigungsministerium in den folgenden Jahren über 45 Millionen Dollar für die Verstärkung der Toxizität von CoV und seinen chimären Derivaten aus.

Von 2011 bis zur mutmaßlichen COVID-19-Pandemie hat Dr. Fauci routinemäßig über die unzureichende öffentliche Finanzierung seiner Impfprogramme und den allgemeinen Unwillen der Öffentlichkeit geklagt, sich seiner Forderung zu beugen, dass jeder gegen Grippe geimpft werden MUSS. Trotz wiederholter Mittelzuweisungen zur Förderung der Impfstoffabhängigkeit waren seine Bemühungen weitgehend erfolglos. In einem Schreiben vom 21. Oktober 2014 ermutigte das NIAID - unter Dr. Faucis direkter Autorisierung - die UNC Chapel Hill und das Labor von Dr. Baric, das GoF-Moratorium zu ignorieren. Zu diesem Zeitpunkt waren Dr. Fauci, Dr. Baric und Peter Daszak von EcoHealthAlliance im Besitz eines extrem gefährlichen chinesischen Erregers, der ein Jahr zuvor in Wuhan entdeckt worden war.²

Während die Verschwörer bis 2015 viele illegale Handlungen begingen, wurde das inländische Terrorismusprogramm (**ein Verstoß gegen 18 USC § 2339**) von dem vom NIAID finanzierten Daszak in der Nationalen Akademie der Wissenschaften angekündigt. Hier kündigte er an, was zu der als COVID-19 bezeichneten inländischen und globalen Terrorismusveranstaltung werden sollte.

¹ Wir stellen fest, dass der Gain-of-Function-Spezialist Dr. Ralph Baric Millionen von Dollar an US-Forschungsgeldern von mehreren Bundesbehörden erhalten hat und Mitglied des International Committee on Taxonomy of Viruses (ICTV) und der Coronaviridae Study Group (CSG) der Weltgesundheitsorganisation war. In dieser Funktion war er nicht nur für die Bestimmung der "Neuartigkeit" von Viruskladen verantwortlich, sondern profitierte auch direkt von der Feststellung der Neuartigkeit in Form von Genehmigungen für neue Forschungsgelder und damit verbundenen Patentierungen und kommerziellen Kooperationen. Zusammen mit CDC, NIAID, WHO, akademischen und kommerziellen Parteien (einschließlich Johnson & Johnson, Sanofi und deren mehrere Coronavirus-Patente haltenden Biotech-Unternehmen, Moderna, Pfizer, Merck, BioNTech, AstraZeneca, Janssen, Ridgeback, Gilead (Dr. Barics Alter Ego), Sherlock Biosciences und anderen) bildete eine mächtige Interessengruppe so genannte "interlocking directorates" im Sinne der US-Kartellgesetze. Darüber hinaus haben die meisten dieser Unternehmen, einschließlich der Bundesregierung, **gegen 35 USC § 200-206 verstoßen**, indem sie es versäumt haben, das Interesse der Bundesregierung an den vorgeschlagenen Abhilfemaßnahmen offenzulegen.

Diese Einrichtungen waren dem Global Preparedness Monitoring Board (GPMB) der WHO angeschlossen, dessen Mitglieder maßgeblich an der von Open Philanthropy finanzierten globalen Coronavirus-Pandemie-"Schreibtischübung" EVENT 201 im Oktober 2019 beteiligt waren. Dieses Ereignis, das vom Hauptinvestor von Sherlock Biosciences (einem Nutznießer der SARS CoV-2 EUA für CRISPR-Technologie) finanziert wurde und die Bill and Melinda Gates Foundation mit dem GPMB verband, beauftragte das GPMB mit einer globalen Bereitschaftsübung für Atemwegserkrankungen, die bis September 2020 abgeschlossen sein sollte, und warnte uns, ein "epidemisches" Szenario zu erwarten. Wir rechneten damit, dass ein solches Szenario in Wuhan oder Guangdong China, Norditalien, Seattle, New York oder einer Kombination davon eintreten würde, da Dr. Zhengli Shi und Dr. Baric in ihrer Arbeit über die zoonotische Übertragung des Coronavirus in Fledermauspopulationen in diesen Gebieten überlappende Mutationen des Coronavirus festgestellt hatten.

²Im Oktober 2013 wurde das S1-Spike-Protein des Coronavirus vom Wuhan Institute of Virology 1 im Rahmen der vom NIAID finanzierten Arbeit in China beschrieben. An dieser Arbeit waren NIAID, USAID und Peter Daszak, der Leiter von EcoHealth Alliance, beteiligt. Diese Arbeit, die unter R01AI079231 finanziert wurde, war entscheidend für die Isolierung und Manipulation von Virusfragmenten, die an Orten in China ausgewählt wurden, die ein hohes Risiko für schwere menschliche Reaktionen bergen. (Ge, XY., Li, JL., Yang, [XL.](#) et al. Isolation and characterization of a bat SARS-like coronavirus that uses the ACE2 receptor. *Nature* **503**, 535-538 (2013).) Die GoF-Arbeit, die das NIAID trotz des Moratoriums fortführen durfte, war die Arbeit von Dr. Baric mit diesem Erreger

*"Solange eine Infektionskrankheit nicht sehr real und präsent ist und eine Notfallschwelle erreicht hat, wird sie oft weitgehend ignoriert. **Um die Finanzierungsbasis über die Krise hinaus aufrechtzuerhalten, müssen wir das öffentliche Verständnis für die Notwendigkeit von MCMs wie einem Pan-Influenza- oder Pan-Coronavirus-Impfstoff erhöhen. Ein wichtiger Faktor sind die Medien, und die Wirtschaft folgt dem Hype. Wir müssen diesen Hype zu unserem Vorteil nutzen, um zu den wirklichen Problemen vorzudringen. Die Investoren werden darauf reagieren, wenn sie am Ende des Prozesses einen Gewinn sehen**", so Daszak.*³

Es überrascht nicht, dass sich die Finanzierung durch das NIAID ein Jahr später auszahlte, als das Labor von Dr. Baric verkündete, dass der aus Wuhan stammende Erreger "kurz vor dem Auftauchen beim Menschen steht".⁴

In dem Wissen, dass das US-Gesundheitsministerium (über CDC, NIH, NIAID und die von ihnen finanzierten Labors und kommerziellen Partner) Patente auf jedes vorgeschlagene Element medizinischer Gegenmaßnahmen und deren Finanzierung besaß, verschworen sich Dr. Fauci, Dr. Gao (China CDC) und Dr. Elias (Bill and Melinda Gates Foundation), um Terrorakte an der Weltbevölkerung - einschließlich der Bürger der Vereinigten Staaten - zu begehen, als sie in

Im September 2019 veröffentlichten sie das folgende Mandat in **A World At Risk**:

"Länder, Geber und multilaterale Institutionen müssen auf das Schlimmste vorbereitet sein. Eine sich schnell ausbreitende Pandemie, die durch einen tödlichen Atemwegserreger ausgelöst wird (unabhängig davon, ob dieser auf natürliche Weise entstanden ist oder versehentlich oder absichtlich freigesetzt wurde), stellt zusätzliche Anforderungen an die Bereitschaft. Die Geber und multilateralen Institutionen müssen für angemessene Investitionen in die Entwicklung innovativer Impfstoffe und Therapeutika, in Kapazitäten zur Herstellung von Überschussmengen, Breitspektrum-Antiviren und geeignete nicht-pharmazeutische Maßnahmen sorgen. Alle Länder müssen ein System für den sofortigen Austausch von Genomsequenzen neuer Krankheitserreger zu Zwecken der öffentlichen Gesundheit entwickeln und die Mittel für den länderübergreifenden Austausch begrenzter medizinischer Gegenmaßnahmen bereitstellen.

Fortschrittsindikator(en) bis September 2020

- Geber und Länder verpflichten sich und legen Zeitpläne fest für: die Finanzierung und Entwicklung eines universellen Grippeimpfstoffs, antiviraler Breitbandmedikamente und gezielter Therapeutika. Die WHO und ihre Mitgliedstaaten entwickeln Optionen für Standardverfahren und Zeitpläne für die gemeinsame Nutzung von Sequenzdaten, Proben und medizinischen Gegenmaßnahmen für andere Krankheitserreger als Influenza.
- Geber, Länder und multilaterale Institutionen entwickeln im Vorfeld und während einer Epidemie einen Mehrjahresplan und ein Konzept zur Stärkung der Forschungs- und Entwicklungskapazitäten.
- Die WHO, das Kinderhilfswerk der Vereinten Nationen, die Internationale Föderation der Rotkreuz- und Rothalbmondgesellschaften sowie akademische und andere Partner ermitteln Strategien zur Steigerung der Kapazitäten und zur Integration sozialwissenschaftlicher Ansätze und Forscher in das gesamte Bereitschafts-/Reaktionskontinuum.⁵

Wie zur Bestätigung der Nützlichkeit der Forderung vom September 2019 nach "Finanzierung und Entwicklung" eines Impfstoffs und des zufälligen angeblichen Ausbruchs von SARS CoV-2 im Dezember 2019 begann Dr. Fauci schadenfroh zu verkünden, dass sein Vermögen für

³ Forum on Medical and Public Health Preparedness for Catastrophic Events; Forum on Drug Discovery, Development, and Translation; Forum on Microbial Threats; Board on Health Sciences Policy; Board on Global Health; Institute of Medicine; National Academies of Sciences, Engineering, and Medicine. Schnelle medizinische Gegenmaßnahmen gegen Infektionskrankheiten: Ermöglichung nachhaltiger Fähigkeiten durch kontinuierliche Partnerschaften zwischen dem öffentlichen und dem privaten Sektor: Zusammenfassung des Workshops. Washington (DC): National Academies Press (US); 2016 Feb 12. 6. Entwicklung von MCMs für Coronaviren. Verfügbar unter: <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK349040/>

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

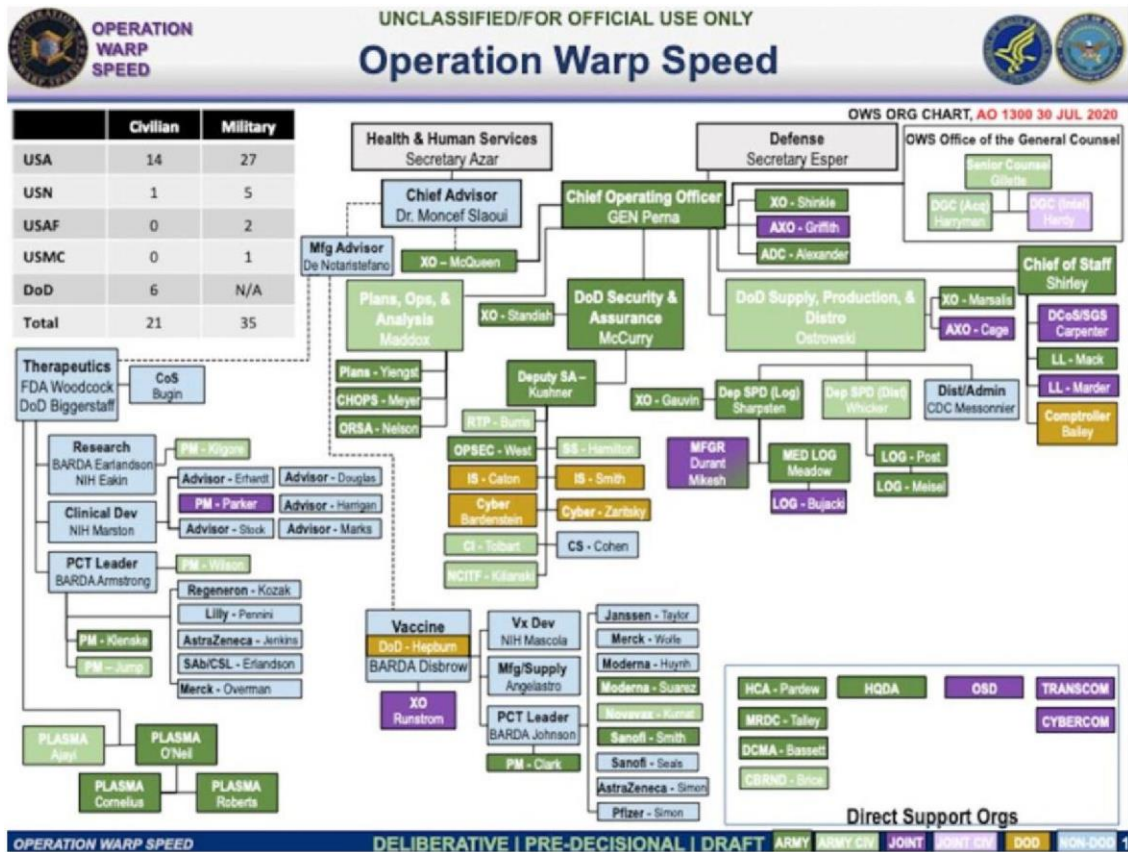
⁵ https://apps.who.int/gpmb/assets/annual_report/GPMB_annualreport_2019.pdf (Seite 8)

zusätzliche Mittel wahrscheinlich zum Besseren verändern würden. In einem Interview in **STAT vom** Februar 2020 wurde er wie folgt zitiert:

*Das Auftauchen des neuen Virus wird diese Zahl wahrscheinlich erheblich verändern", sagte Fauci. "Ich weiß nicht, wie viel es sein wird. Aber ich denke, es wird ein nachhaltigeres Interesse an Coronaviren wecken, weil es sehr klar ist, dass Coronaviren wirklich interessante Dinge tun können."*⁶

Im November 2019 - einen Monat vor dem angeblichen "Ausbruch" in Wuhan - schloss Moderna eine Materialtransfer-Vereinbarung - vermittelt durch das Vaccine Research Center am NIAID (an dem Dr. Kizzy Corbett, eine ehemalige Mitarbeiterin der UNC Chapel Hill, tätig war) - ab, um Zugang zu den Spike-Protein-Daten von Dr. Baric zu erhalten und mit der Impfstoffentwicklung zu beginnen. In seiner eigenen schriftlichen Erklärung, die der **Financial Times** vorliegt, bezeichnet er diese Vereinbarung als die Grundlage für den mRNA-Impfstoff Moderna.⁷

Um die Art der kriminellen Verschwörung von Erpressung und Kartellrecht zu verdeutlichen, wurde der Auftrag für die Operation Warp Speed an das Verteidigungsministerium vergeben, als es darum ging, das NIH- und DARPA-eigene Spike-Protein zu vermarkten und als "Impfstoff" auszugeben (was im Widerspruch zu den gesetzlichen und wissenschaftlichen Standards für Impfstoffe steht). In einer Grafik, die an die kartellrechtlichen Anhörungen bei der Entstehung des Clayton-Gesetzes zu Beginn des 20th. Jahrhunderts erinnert, wird die Identität der ineinandergreifenden Interessenkonflikte anschaulich dargestellt. Es kann nicht überraschen, dass das Ergebnis dieser Preisabsprache die Bereicherung der Beteiligten und der Schaden für die Verbraucher war.



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

In der Tat *folgte das Geld dem Hype*, und sie *nutzten den Hype, um an die wirklichen Probleme heranzukommen. Investoren folgen dort, wo sie am Ende des Prozesses einen Gewinn sehen.*

Und jeden Tag sterben echte Amerikaner, weil eine kriminelle Organisation Terror entfesselt hat, der den Tod von Amerikanern zur Folge hat.

18 U.S.C. § 2331 §§ 802 - Terroristische Handlungen im Inland mit Todesfolge für amerikanische Bürger

Pub. L. No. 107-52 erweiterte die Definition von Terrorismus auf "inländischen" und nicht auf internationalen Terrorismus. Eine Person begeht inländischen Terrorismus, wenn sie eine "für das menschliche Leben gefährliche" Handlung begeht, die gegen die Strafgesetze eines Staates oder der Vereinigten Staaten verstößt, und wenn die Handlung offensichtlich beabsichtigt ist, um: (i) eine Zivilbevölkerung einzuschüchtern oder zu zwingen; (ii) die Politik einer Regierung durch Einschüchterung oder Zwang zu beeinflussen;

Jedes einzelne Gesetz, die Ausrufung des Notstands, die Notfallgenehmigung, die betrügerischen Gesichtsmasken, die Geschäftsschließungen und die OSHA- und CMS-Impfvorschriften werden von den Verschwörern als Handlungen zugegeben, mit denen die Bevölkerung gezwungen werden soll, sich impfen zu lassen. Darüber hinaus haben diese Handlungen die Demokratie der Vereinigten Staaten von Amerika gestört und zu einem Verstoß gegen 18 USC § 2384 geführt. Die Verschwörer kündigten dies im Jahr 2015 an, bereiteten den Erreger im Jahr 2016 vor und legten die Terrorkampagne im September 2019 fest. Und nun profitieren sie vom Tod von Amerikanern.

In the United States Courts

United States of America **Attorney
General with a Conscience**

V

Mr. Alex Azar, DEFENDANT
Dr. Anthony Fauci, DEFENDANT
Dr. Peter Daszak, DEFENDANT
Dr. Ralph Baric, DEFENDANT
FDA, DEFENDANT
CDC, DEFENDANT
NIAID, DEFENDANT
MODERNA, DEFENDANT
PFIZER, DEFENDANT

Count 1: 18 U.S.C. § 2331 §§ 802 — Acts of Domestic Terrorism resulting in death of American Citizens

Count 2: 18 USC § 2339— Conspiring to Commit Acts of Terrorism

Count 3. 15 U.S.C. §1-3 — conspiring to criminal commercial activity

Count 4. 18 USC § 175 — Funding and Creating a Biological Weapon

Count 5. 15 U.S.C. §8 — market manipulation and allocation

Count 6. 18 U.S.C. § 1001 — lying to Congress

Count 7. 15 U.S.C. § 19 — interlocking directorates

Count 8. 18 U.S. Code § 2384 - Seditious conspiracy

The Proposed Indictment

Throughout the decade of the 90s Pfizer sought to research, develop and patent a coronavirus (CoV) vaccine. Their first patent filing specifically recognizing the S-protein as the immunologic target for vaccines was filed on November 14, 1990 (U.S. Patent 6,372,224). With a focus on swine and canine gastroenteritis, these efforts showed little commercial promise and the patent was abandoned in April of 2000. During the same period, the National Institute for Allergy and Infectious Disease (NIAID) under the vaccine obsession of Dr. Anthony Fauci, funded Professor Ralph Baric at the University of North Carolina Chapel Hill. This program designed to commercially weaponize a naturally occurring toxin is the beginning of the criminal conspiracy and **violates 18 USC § 175, 15 USC § 1-3, and 15 USC § 8** Dr. Baric's expertise was understanding how to modify components of the coronavirus associated with cardiomyopathy. NIAID Grants AI 23946 and GM63228 (leading to patent U.S. 7,279,327 "Methods for Producing Recombinant Coronavirus") was the NIH's first Gain-of-Function (GOF) project in which Dr. Baric created an "infectious, replication defective" clone of recombinant coronavirus. This work clearly defined a means of making a natural pathogen more harmful to humans by manipulating the Spike Protein and other receptor targets. A year after filing a patent on this GOF CoV, the world experienced the first outbreak of Severe Acute Respiratory Syndrome (SARS).

Under the guise of responding to a public health emergency, the United States Centers for Disease Control and Prevention (CDC) filed a patent application on the genome of SARS CoV on April 25, 2003. Accessing and manipulating the genomic data (which came from China making an "invention" claim by a U.S. entity illegal **violating 35 USC §101, 103**), Dr. Baric, Dr. Fauci, and the CDC **violated 18 USC § 175** (a felony). One year earlier, Dr. Baric and his team had already filed a patent which clearly the pathogen CDC claimed as novel in 2003. Three days after filing a patent on the genome, NIH-funded Sequoia Pharmaceuticals filed a patent for the vaccine on the virus invented a mere three days earlier. At the same time, in **violation of 15 USC § 19** Dr. Fauci was appointed to a board position with the Bill and Melinda Gates Foundation (a competitor in vaccine manufacturing) thereby beginning the interlocking directorate¹ anti-trust crime.

In 2005, the DARPA and MITRE hosted a conference in which the intentions of the U.S. Department of Defense was explicit. In a presentation focused on "Synthetic Coronaviruses Biohacking: Biological Warfare Enabling Technologies", Dr. Baric presented the malleability of CoV as a biological warfare agent. **Violating 18 USC § 175** and inducing the non-competitive market allocation (**violating 15 USC § 8**) for years to follow, Dr. Baric and the U.S. Department of Defense spent over \$45 million in amplifying the toxicity of CoV and its chimeric derivatives.

From 2011 until the alleged COVID-19 pandemic, Dr. Fauci has routinely lamented about the inadequacy of public funding for his vaccine programs and the public's general unwillingness to succumb to his insistence that everyone MUST be vaccinated against influenza. Despite repeated appropriations to advance vaccine dependency, his efforts have been largely unsuccessful. NIAID – under Dr. Fauci's direct authorization – encouraged UNC Chapel Hill and Dr. Baric's lab to ignore the GoF moratorium in a letter dated October 21, 2014. At that time, Drs. Fauci, Baric and EcoHealthAlliance's Peter Daszak were in possession of an extremely dangerous Chinese pathogen identified a year earlier in Wuhan.²

While many illegal acts were committed by the conspirators leading up to 2015, the domestic terrorism program (**in violation of 18 USC § 2339**) was announced by NIAID-funded Daszak at the National Academy of Sciences. Here, he announced what was to become the domestic and global terrorism event branded COVID-19.

¹ We note that gain-of-function specialist, Dr. Ralph Baric, was both the recipient of millions of dollars of U.S. research grants from several federal agencies and sat on the World Health Organization's International Committee on Taxonomy of Viruses (ICTV) and the Coronaviridae Study Group (CSG). In this capacity, he was both responsible for determining "novelty" of clades of virus species but directly benefitted from determining declarations of novelty in the form of new research funding authorizations and associated patenting and commercial collaboration. Together with CDC, NIAID, WHO, academic and commercial parties (including Johnson & Johnson; Sanofi and their several coronavirus patent-holding biotech companies; Moderna; Pfizer; Merck; BioNTech; AstraZeneca; Janssen; Ridgeback; Gilead (Dr. Baric's alter ego); Sherlock Biosciences; and others), a powerful group of interests constituted what are "interlocking directorates" under U.S. anti-trust laws. Further, most of these entities, including the Federal Government ones **violated 35 USC § 200-206** by failing to disclose Federal Government interest in the remedies proposed.

These entities were affiliated with the WHO's Global Preparedness Monitoring Board (GPMB) whose members were instrumental in the Open Philanthropy-funded global coronavirus pandemic "desk-top" exercise EVENT 201 in October 2019. This event, funded by the principal investor in Sherlock Biosciences (a beneficiary of the SARS CoV-2 EUA for CRISPR technology) and linking interlocking funding partner, the Bill and Melinda Gates Foundation into the GPMB mandated a respiratory disease global preparedness exercise to be completed by September 2020 and alerted us to anticipate an "epidemic" scenario. We expected to see such a scenario emerge from Wuhan or Guangdong China, northern Italy, Seattle, New York or a combination thereof, as Dr. Zhengli Shi and Dr. Baric's work on zoonotic transmission of coronavirus identified overlapping mutations in coronavirus in bat populations located in these areas.

² By October 2013, the Wuhan Institute of Virology 1 coronavirus S1 spike protein was described in NIAID's funded work in China. This work involved NIAID, USAID, and Peter Daszak, the head of EcoHealth Alliance. This work, funded under R01AI079231, was pivotal in isolating and manipulating viral fragments selected from sites across China which contained high risk for severe human response. (Ge, XY., Li, JL., Yang, [XL et al.](#) Isolation and characterization of a bat SARS-like coronavirus that uses the ACE2 receptor. *Nature* **503**, 535–538 (2013).) The GoF work NIAID allowed to persist in the face of the moratorium was Dr. Baric's work with this pathogen

*"...until an infectious disease crisis is very real, present, and at an emergency threshold, it is often largely ignored. **To sustain the funding base beyond the crisis, he said, we need to increase public understanding of the need for MCMs such as a pan-influenza or pan-coronavirus vaccine. A key driver is the media, and the economics follow the hype. We need to use that hype to our advantage to get to the real issues. Investors will respond if they see profit at the end of process,** Daszak stated."*³

It is not surprising that one year later NIAID's funding paid off with Dr. Baric's lab announcing that the Wuhan-derived pathogen was "poised for human emergence".⁴

Knowing that the U.S. Department of Health and Human Services (through CDC, NIH, NIAID, and their funded laboratories and commercial partners) had patents on each proposed element of medical counter measures and their funding, Dr. Fauci, Dr. Gao (China CDC), and Dr. Elias (Bill and Melinda Gates Foundation) conspired to commit acts of terror on the global population – including the citizens of the United States – when, in September 2019, they published the following mandate in **A World At Risk**:

"Countries, donors and multilateral institutions must be prepared for the worst. A rapidly spreading pandemic due to a lethal respiratory pathogen (whether naturally emergent or accidentally or deliberately released) poses additional preparedness requirements. Donors and multilateral institutions must ensure adequate investment in developing innovative vaccines and therapeutics, surge manufacturing capacity, broad-spectrum antivirals and appropriate non-pharmaceutical interventions. All countries must develop a system for immediately sharing genome sequences of any new pathogen for public health purposes along with the means to share limited medical countermeasures across countries.

Progress indicator(s) by September 2020

- *Donors and countries commit and identify timelines for: financing and development of a universal influenza vaccine, broad spectrum antivirals, and targeted therapeutics. WHO and its Member States develop options for standard procedures and timelines for sharing of sequence data, specimens, and medical countermeasures for pathogens other than influenza.*
- *Donors, countries and multilateral institutions develop a multi-year plan and approach for strengthening R&D research capacity, in advance of and during an epidemic.*
- *WHO, the United Nations Children's Fund, the International Federation of Red Cross and Red Crescent Societies, academic and other partners identify strategies for increasing capacity and integration of social science approaches and researchers across the entire preparedness/response continuum.*⁵

As if to confirm the utility of the September 2019 demand for "financing and development of" vaccine and the fortuitous SARS CoV-2 alleged outbreak in December of 2019, Dr. Fauci began gloating that his fortunes for

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

⁴Menachery 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, Cori D, Randell SH, Lanzavecchia A, Marasco WA, **Baric RS**. 2016. SARS-like WIV1-CoV poised for human emergence. **Proc Natl Acad Sci U S A**. 2016 Mar 14. pii: 201517719

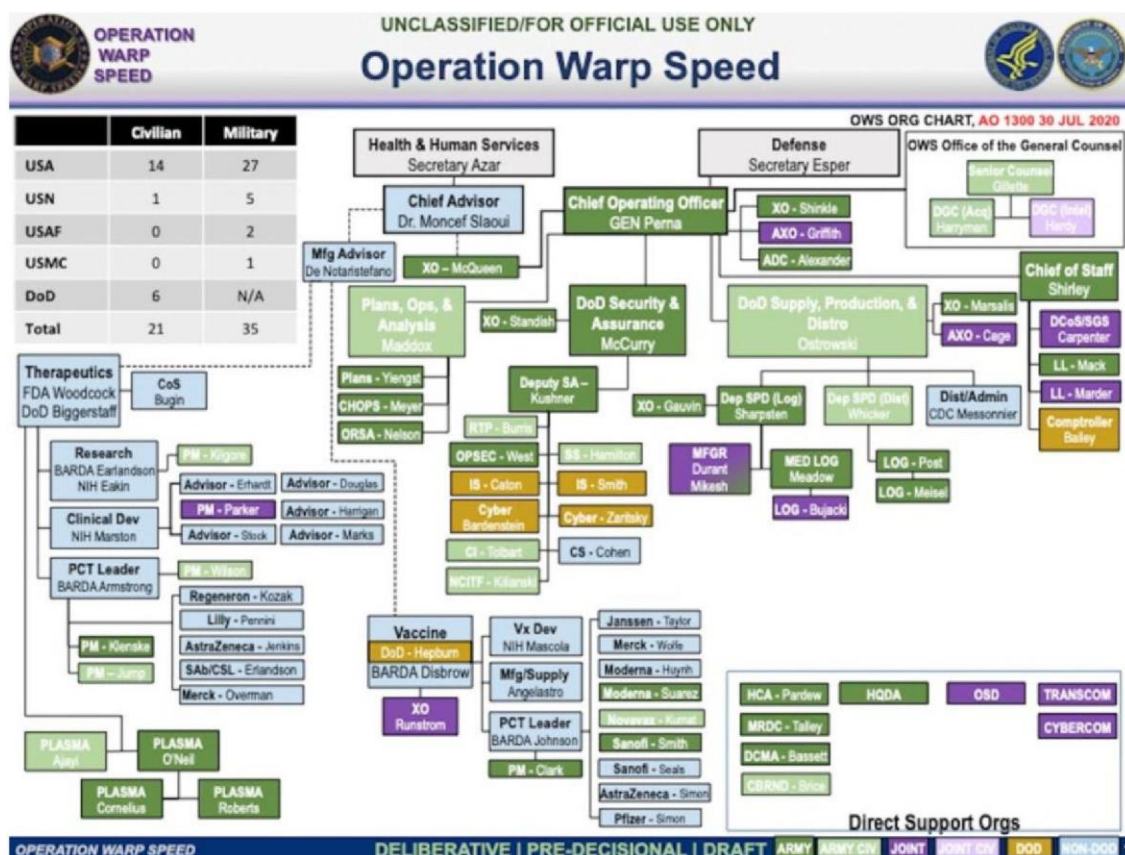
⁵https://apps.who.int/gpmb/assets/annual_report/GPMB_annualreport_2019.pdf (page 8)

additional funding were likely changing for the better. In a February 2020 interview in **STAT**, he was quoted as follows:

*"The emergence of the new virus is going to change that figure, likely considerably, Fauci said. "I don't know how much it's going to be. But I think it's going to generate more sustained interest in coronaviruses because it's very clear that coronaviruses can do really interesting things."*⁶

In November 2019 – one month before the alleged “outbreak” in Wuhan, Moderna entered into a material transfer agreement – brokered by the Vaccine Research Center at NIAID (at which UNC Chapel Hill alum Dr. Kizzy Corbett worked) – to access Dr. Baric’s Spike Protein data to commence vaccine development. In his own written statement obtained by the **Financial Times**, he refers to this agreement as being the foundation for the mRNA Moderna vaccine.⁷

To finalize the nature of the racketeering and anti-trust criminal conspiracy, when it came time to commercialize the NIH and DARPA owned spike protein and pass it off as a “vaccine” (in conflict with the standard for vaccines in statutory and scientific application), the Operation Warp Speed contract was awarded to DoD contraction ATI, a subsidiary of ANSER. In a graph reminiscent of the anti-trust hearings at the formation of the Clayton Act in the early 20th century, the identity of the interlocking conflicts of interests are presented in graphic relief. It is with no surprise that the result of this price-fixing conspiracy was the enrichment of the conspiring parties and the harm of consumers.



⁶ <https://www.statnews.com/2020/02/10/fluctuating-funding-and-flagging-interest-hurt-coronavirus-research/>
⁷ <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/32756549/>

Indeed, *the money followed the hype* and they *used the hype to get to the real issues. Investors follow where they see profit at the end of the process.*

And real Americans are dying each day because a criminal organization unleashed terror resulting in the deaths of Americans.

18 U.S.C. § 2331 §§ 802 – Acts of Domestic Terrorism resulting in death of American Citizens

Pub. L. No. 107-52 expanded the definition of terrorism to cover "domestic," as opposed to international, terrorism. A person engages in domestic terrorism if they do an act "dangerous to human life" that is a violation of the criminal laws of a state or the United States, if the act appears to be intended to: (i) intimidate or coerce a civilian population; (ii) influence the policy of a government by intimidation or coercion;

Every single Act, the declaration of the State of Emergency, the Emergency Use Authorization, the fraudulent face masks, the business closures, and the OSHA and CMS vaccine mandates are ALL admitted by the conspirators to be acts to coerce the population into taking a vaccine. Further, these acts disrupted the democracy of the United States of American and resulted in the violation of 18 USC § 2384. The conspirators announced it in 2015, then prepared the pathogen in 2016, and laid out the terror campaign in September 2019. And now they profit from the death of Americans.