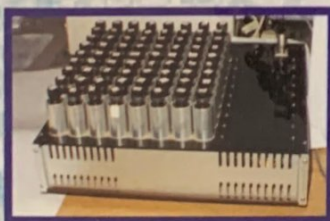


Manual de Laboratorio de Ciencia Syncrometer®

Procedimientos experimentales
para las investigaciones biológicas
mediante el uso de sincrometría.



Más

Nueva Información del Libro



*"La Prevención de Todos los Cánceres",
Aplicaciones en el Zapeo con Plato y otras Técnicas
de Zapeo para la Terapia del Cáncer.*

Hulda R. Clark, Ph.D., N.D.

Manual de Laboratorio de Ciencia Syncrometer®

©Propiedad Intelectual 2005. Titular: Hulda Regehr Clark, Ph.D., N.D.

Todos los derechos reservados, salvo que por el presente se otorga permiso para realizar reproducciones de este documento para fines no comerciales siempre y cuando se incluya esta página con su aviso original de propiedad intelectual.

Publicado en los Estados Unidos por
New Century Press
1055 Bay Blvd., Suite C, Chula Vista, CA 91911
(619) 476-7400, (800) 519-2465
www.newcenturypress.com
ISBN 1-890035-17-3

Otros libros de Hulda R. Clark que pueden obtenerse de New Century Press:

The Cure For All Cancers

(German) *Heilverfahren aller Krebsarten*
(Italian) *IL Cancro Prevenzione E Cura*
(Russian) *Исцеление От Всех Форм Ракa*

The Cure for All Diseases

(Dutch) *Handboek Zelf Genezing*
(Finnish) *Hoito kaikkiin sairauksiin*
(French) *La Cure De Toutes Les Maladies*
(German) *Heilung ist möglich*
(Italian) *La Cura di Tutte le Malattie*
(Polish) *Kuracja Życia*
(Russian) *Исцеление от всех болезней*
(Serbian) *Terapija Za Sve Bolesti*
(Spanish) *La Cura Para Todas Las Enfermedades*

The Cure For HIV and AIDS

The Cure For All Advanced Cancers

(German) *Heilung aller fortgeschrittenen Krebsarten*
(Italian) *La Cura di Tutti i Cancri Avanzati*

The Syncrometer® Laboratory Manual

(Spanish) *Manual de Laboratorio de Ciencia Syncrometer®*

The Prevention of All Cancers and Its Recurrence

Traducido del inglés por Simón Boyden y Rocío García. Hemos procurado por todos los medios a nuestro alcance traducir este libro lo más fiel y completamente posible. La Dra. Clark no es responsable de los errores u omisiones que puedan existir en la traducción.

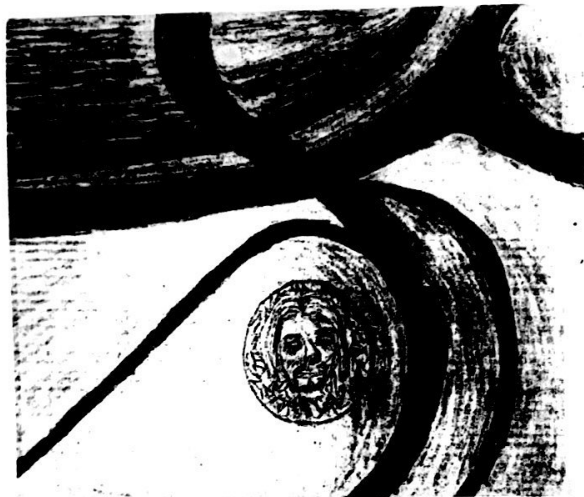
Syncrometer® es marca registrada de Self Health Resource Center. Se utiliza con permiso.

Dedicatoria

A mis padres, Jacob Peter Regehr y Maria Loewen Regehr, que huyeron de Rusia durante la revolución rusa. Al llegar a Canadá en 1926, sus esperanzas económicas eran altas, pero pronto se vieron destruidas por la Gran Depresión. Sin embargo, sus normas culturales perduraron, es decir, la enseñanza y el logro. La hora de comer era la ocasión para intercambiar impresiones y analizar nuevas ideas. Mi padre habitualmente hablaba de sus últimos inventos, pidiendo opiniones de cualquiera de sus hijos. Mi madre alentaba y halagaba sus ideas y logros. Reiteraba, casi diariamente, la importancia de la enseñanza. Por lo tanto, estos padres, a pesar de la absoluta pobreza, y muchos años de ayudas, educaron a una familia de cinco hijos, todos los cuales acabarían siendo licenciados. Me enseñaron que la alegría de la imaginación, creatividad y el trabajo duro pueden superar el estrés y dolor extremos en las circunstancias de la vida, de manera muy similar a como lo han hecho la religión y la filosofía a lo largo de la historia de la humanidad. Asimismo valoraban con sumo cariño la música y todo tipo de actividad intelectual. Su enseñanza y ejemplo fueron mi patrimonio inestimable.

Y

En cariñosa memoria de Shane, un hombre de veintitantos años, que jamás había fumado pero que se estaba muriendo de cáncer pulmonar. Era demasiado tarde para ayudarlo. Nos deja sus pensamientos y sentimientos a través de su arte y poesía siguiente:



*La enfermedad del mundo me ha hecho lo
que soy.*

*El dolor ha abierto mi mente, a todos los
ciegos ignorantes.*

El corazón rugiendo para vivir.

El cuerpo ansiando descansar.

Quiero ser lo mejor.

*La muerte acechando sobre
mi cabeza.*

*Pero siendo impulsado
por el amor.*

Por Shane Burdett

Y

A Mary L Austin, Ph.D., Investigadora Genética, capaz de pensar independientemente cuando todos a su alrededor escuchaban a las eminencias. Me alentó a creer en lo que veía, más que en lo que los demás decían que veía.



LÉASE POR FAVOR



LA FUNCIÓN DE ESTE MANUAL ES EDIFICAR A SUS LECTORES. NO SE PRETENDE QUE SUSTITUYA LOS CUIDADOS MÉDICOS. SI TIENE ALGÚN PROBLEMA MÉDICO, PROCURE CONSULTAR A UN DOCTOR EN MEDICINA.

LA AUTORA HA EJERCIDO EL CUIDADO RAZONABLE DE SER EXACTA Y SEGURA, PERO ESTO NO EXCLUYE EL ERROR ACCIDENTAL. POR LO TANTO, NO ASUME NINGUNA RESPONSABILIDAD POR PERJUICIOS RESULTANTES DEL USO DE LA INFORMACIÓN DISPUESTA EN ESTE MANUAL.

ESTE MANUAL UTILIZA CIRCUITOS ELÉCTRICOS O ELECTRÓNICOS. POR MOTIVOS DE SEGURIDAD DEBERÁN CUMPLIRSE LAS ESPECIFICACIONES. NO SUSTITUYA LA BATERÍA POR UN SUMINISTRO DE ENERGÍA ELÉCTRICA, O BATERÍA DE MAYOR VOLTAJE NI TAMPOCO UTILICE MÁS IMANES DE LOS DESCRITOS.

DEBIDO A LA GRAN CANTIDAD DE CONSULTAS RECIBIDAS POR LA AUTORA, NO ES POSIBLE RESPONDER A SOLICITUDES DE MÁS INFORMACIÓN, CONSEJOS O RESOLUCIÓN DE PROBLEMAS. PERO SEGUIRÁ LEYENDO Y AGRADECIENDO SUS COMENTARIOS Y SUGERENCIAS.

GRACIAS A TODOS AQUELLOS QUE ESCRIBEN.

Reconocimientos

Quisiera agradecer al Bloomington Amateur Radio Club por alentarme a seguir el camino de experimentación en una época en la que tan sólo empezaba a tenerse noticias de mujeres en el campo de la electrónica.

También le debo las gracias a mi hijo, Geoffrey Allen Clark, cuyo regalo de navidad de un Radio Shack 200-in-One-Kit inició toda esta aventura. Le agradezco a mi hijo Douglas por dedicar su tiempo y energía a la automatización del Syncrometer[®]. También le doy las gracias a mi tercer hijo, Robert, cuya carrera profesional en el campo de la invención nos sirve de inspiración a todos.

Agradezco el apoyo financiero de Barbara y John Crook, Isaac Oberndorfer y de los numerosos contribuyentes a mis Fondos de Defensa Legal. Su confianza en el valor de esta investigación se agradece.

Índice de Materias

Introducción.....	1
Lo Que Usted Puede Hacer.....	1
Modo de Hacer un Syncrometer®	3
Construcción de Hobby Kit Syncrometer®	4
Construcción de Platos de Prueba	5
Lista de Piezas para Platos de Prueba.....	6
Montaje de los Platos de Prueba.....	6
Uso del Syncrometer®	7
Resonancia	8
Muestras de Prueba	9
Preparación de Sustancias de Prueba	9
Sustancias de Prueba Impuras.....	10
Sustancias de Prueba Puras	10
Modo de Hacer Especímenes de Órganos.....	11
Modo de Hacer un Juego Completo de Muestras de Tejidos.....	11
Compra de un Juego Completo de Muestras de Tejidos.....	12
Especímenes de Fluidos Corporales	12
Preparación de Sus Propias Sustancias de Prueba Electrónicamente	13
Syncrometer® Básica.....	15
Exp. 1 Identificación del Sonido de Resonancia	15
Modo de Hacer un Especimen de Glóbulos Blancos	17
Exp. 2 Búsqueda de Toxinas en los Glóbulos Blancos.....	18
Exp. 3 Determinar la Pureza del Agua.....	18
Exp. 4 Precisión de las Pruebas de Resonancia	19
Exp. 5 Observe Cómo las Sustancias Viajan por su Cuerpo; Prueba de la Piel	19
Exp. 6 Verificación de las Listas de Alcohol Isopropílico y Benceno	20
Exp. 7 Prueba de Presencia de Aluminio en su Cerebro y Alimentos.....	21
Exp. 8 Detección de Aluminio en Otras Personas	23
Pruebas de Saliva	23
Exp. 9 Pruebas de Saliva Específicas a Órganos	23
Exp. 10 Búsqueda de Erupción de Ampollas o Herpes en el Cuerpo.....	24
Exp. 11 Prueba de Presencia de Cáncer.....	24
Exp. 12 Prueba de Presencia de VIH	26
Exp. 13 Probando la Presencia de Enfermedades.....	26

Exp. 14 Prueba de Detección de SIDA	27
Exp. 15 Prueba de Detección de Aflatoxina	27
Exp. 16 Prueba de Detección de Parásitos	28
Exp. 17 Prueba para Detectar la Enfermedad por Duelas	28
Exp. 18 Sensibilidad de Medición con Syncrometer®	29
Exp. 19 Búsqueda de Parásitos por su Frecuencia	30
Exp. 20 Matar Parásitos con un Generador de Frecuencias	31
Exp. 21 Localización de un Pequeño Ancho de Banda Animal	32
Exp. 22 Interferencia Eléctrica Producida por Seres Vivos	32
Exp. 23 Interferencias Producidas por Seres Vivos No Similares	33
Exp. 24 Localización de las Frecuencias de su Propio Cuerpo.....	33
Exp. 25 Variables que Afectan a su Ancho de Banda.....	34
Exp. 26 Localización de un Espectro de Emisión en la Saliva	34
Exp. 27 Efecto de la Muerte en el Ancho de Banda	34
Exp. 28 Localización de Invasores Desconocidos de su Cuerpo	35
Exp. 29 El Efecto Mortal de Ondas Rectangulares Positivas y Desplazadas en Frecuencia Alta.....	35
Exp. 30 Zapear Bacterias en Productos Lácteos	36

Bioquímica del Syncrometer® 37

Exp. 31 El Parasitismo <i>Ascaris</i> Afecta la Destoxificación de Colesterol	37
Exp. 32 Hallar Fuentes de Parásitos <i>Ascaris</i>	38
Exp. 33 Hallar Uno de los Sistemas de Destoxificación de su Cuerpo.....	39
Exp. 34 Relación entre <i>Ascaris</i> y la Vitamina C.....	40
Exp. 35 Relación entre Ácido Ascórbico y Hierro	41
Exp. 36 Hallar Bacterias Asociadas con <i>Ascaris</i>	42
Exp. 37 Fases de Helmintos y Ácido Malónico.....	43
Exp. 38 Bacterias Asociadas con Fases de Helmintos.....	43
Exp. 39 Lo que Producen las Bacterias de <i>Streptomyces</i>	43
Exp. 40 Hallar un Tumor en Crecimiento.....	44
Exp. 41 Evidencia de Parasitismo en Tumores en Crecimiento	44
Exp. 42 Denominadores Comunes en Tumores.....	45
Exp. 43 Mutaciones Relacionadas con Tumores	45
Exp. 44 Prueba Para Determinar la Presencia del Inhibidor de ARNasa.....	46
Exp. 45 Problemas Inmunológicos Provocados por el Benceno	46
Exp. 46 Efectos Metabólicos del Alcohol Isopropílico	48
Exp. 47 Observación de la Formación de un Compuesto Nitroso	48
Exp. 48 Cancerígenos Hechos por Fases de Helmintos; Uso de Cisteína Para Matar los Helmintos	49
Exp. 49 Helmintos de Helmintos Oxidan la Cisteína	50
Exp. 50 Comparación de Pureza de Marcas de Vitamina C	51
Exp. 51 Comparar Tejido de Verruga con Tejido Tumoral.....	51
Exp. 52 Aminas Tóxicas Producidas por Bacterias	53
Exp. 53 Las Bases de Purina y Pirimidina no Están Reguladas en los Tumores.....	53

Exp. 54 El Fenol se Produce por el Hígado	54
Exp. 55 La Remolacha y el Vinagre Inhiben la Formación de Fenol.....	54
Exp. 56 Destrucción de Vitaminas por Fenol	55
Exp. 57 El Fenol se Asocia con las Bacterias <i>Streptococcus</i>	55
Exp. 58 La Cayena Elimina el <i>Streptococcus</i>	56
Exp. 59 Origen de Clostridium y Streptococcus.....	56
Exp. 60 La Vitamina C y el Rodizonato se Forman en el Cuerpo.....	57
Exp. 61 El Cuerpo Produce Algo de Benceno.....	57
Exp. 62 Identificación de Tintes Azo en Cuerpo y Alimentos	58
Exp. 63 Eliminación de Tintes Azo	59
Exp. 64 Prueba de Toxinas en Dientes Postizos.....	59
Exp. 65 Localización e Identificación de Tipos de Células Tumorales.....	60
Exp. 66 Relación entre Germanio y Ferritina	61
Exp. 67 Relación entre Germanio, Ferritina y Asbesto	61
Exp. 68 El Germanio Orgánico nos Protege contra las Mutaciones.....	62
Exp. 69 El Asbesto Causa Revestimiento de Glóbulos Blancos con Ferritina.....	62
Exp. 70 Eliminación de Ferritina de los Glóbulos Blancos	63
Exp. 71 Fuentes Principales de Asbesto	63
Exp. 72 Reducción de la Acción de MSM.....	64
Exp. 73 Mutaciones Causadas por Tintes Azo	64
Exp. 74 Apertura de Tumor Antes de su Reducción.....	65
Exp. 75 Matar los Virus <i>Coxsackie B₁</i> y <i>B₄</i> con Agua Ozonizada.....	65
Exp. 76 Los Depósitos de Fosfato Tricálcico Identifican los Tumores.....	67
Exp. 77 Prueba de Infección de <i>Ascaris</i> en Especimen de Orina	67
Exp. 78 La Vitamina B ₁₂ Provoca que los <i>Ascaris</i> Rompan el Cascarón.....	68
Exp. 79 Efectos Nocivos de Rociados en Alimentos.....	68
Exp. 80 Contaminantes en Desinfectantes y Antisépticos.....	69
Exp. 81 El Ácido Rodizónico Mata <i>Ascaris</i>	70
Exp. 82 Contaminantes en Bolsas de Suero Intravenoso.....	70
Geometabolismo	72
El Reloj Cósmico (Tiempo de Radio).....	73
Exp. 83 El Reloj Cósmico Regula el Metabolismo	74
Exp. 84 Hallar Cromosomas y el Compartimiento Nuclear de la Célula	75
Exp. 85 Hallar el Compartimiento Mitocondrial de la Célula	76
Exp. 86 Efecto de la Luz en la Mitocondria	76
Exp. 87 Compartimentos de Lisosomas Microsomas y la Superficie Celular.....	77
Exp. 88 La Cronometría de ADN Queda Afectada por Lantánidos	77
Exp. 89 Variaciones en el Campo Magnético de la Tierra	78
Exp. 90 El Polo Sur Frena y el Polo Norte Acelera la Producción de ADN	79
Exp. 91 El Incienso Mata los Virus Latentes.....	80
Exp. 92 Función del Iridio en el Metabolismo.....	81
Exp. 93 Fuentes de Iridio para el Cuerpo.....	81
Exp. 94 Generación de Un Campo Magnético de Polo Norte Variable	82

Exp. 95 La Luz de Espectro Completo Elimina la Ferritina de los Glóbulos Blancos83
 Exp. 96 Hacer Copias Electrónicas de Órganos, Patógenos, Productos Químicos.....83
 Exp. 97 Los Imanes Pequeños Pueden Restaurar Inmunidad85

Zapeo 89
 Electrónica Básica.....93
 El Zapper Normal.....94
 Construcción de un Zapper101
Como Construir Un Plato De Zapeo101
 Zapeo Con Un Plato Zapeo Sencillo.....102
 Zapeo Con Dos Platos.....102
 Consejos Para El Zapeo De Plato.....102
 El Zapicador104
 Instrucciones para construir un zapper de 1 KHz.....111
 Exp. 98 El Zapper de Plato Dirige la Corriente al Lugar Indicado en el Plato112
 Exp. 99 Zapeo de Plato de Duelas Grandes113
 Exp. 100 Las Enzimas Digestivas Eliminan los Duelas Muertas114
 Exp. 101 El Hongo Zapeado Libera Cobalto.....114
 Exp. 102 Paragonimus libera Pneumocystitis.....115
 Exp. 103 Ahora Crecen los Hongos *Aspergillus* y *Penicillium*116
 Exp. 104 Ahora Viene la Cría de Hongos de Patata y Col116
 Exp. 105 Matar una Variedad de Hongos Relacionados con los Alimentos117
 Exp. 106 Atrévase a Matar la Levadura.....118
 Exp. 107 RAS y JUN en Levadura Empaquetada del Supermercado.....119
 Exp. 108 Nuestra Auténtica Fuente de RAS y JUN ¿Podrá Ser el Pan?119
 Exp. 109 La Levadura de Pan y las Bacterias *Clostridium* Liberan Cromio y Níquel119
 Exp. 110 Atrévase a Volver a Matar las Levaduras.....120
 Exp. 111 Sólo nos Retan Cuatro Problemas Inmunológicos121
 Exp. 112 Liberación de Huevos de Duela Grandes Después de Tratamiento Herbal.....121
 Exp. 113 Eliminación de Parásitos en la Sangre.....122
 Exp. 114 Ventajas de Zapeo con Plato Comparado con Zapeo Normal.....123
 Exp. 115 El Zapeo de Dos Órganos en el Plato Fracasa.....123
 Exp. 116 Zapeo de un Tumor.....124
 Exp. 117 Zapeo con Plato Ineficaz Contra Solitaria.....124
 Exp. 118 Zapeo Doble: Onda Sinusoidal y Onda Rectangular Juntas.....125
Patógenos Emergentes
 Exp. 119 Matar Parásitos Emergentes126
 Exp. 120 Zapear los Síntomas de Zapeo.....127
 Configuración del Zapper Doble.....128
 Exp. 121 Los PCB Interfieren con la Acción del Zapper128
 Exp. 122 Zapear los PCB con Acceso de Vasos Sanguíneos a Órganos129
 Exp. 123 Zapear una Zona Corporal Grande Para Determinar la Presencia de los PCB.....130
 Exp. 124 Identificar Nódulos Linfáticos para Zapeo o Pruebas130
 Exp. 125 Hallar Órganos Usando una Moneda Sobre la Piel132

Exp. 126 Hallar Órganos Derecho e Izquierdo	133
Exp. 127 Hallar un Tumor No Identificable	133
Exp. 128 Zapear Parásitos a Través de la Piel	135
Exp. 129 Hallar una Lesión en la Piel.....	136
Exp. 130 Matar <i>Fasciola</i> en la Piel Mediante Hierbas	137
Exp. 131 Eliminación de Dolor Mediante Zapeo	138

Aplicación de los Resultados Experimentales al Cáncer.....141

Exp. 132 Cómo Hallar y Destruir un Cáncer Avanzado en 8 Pasos (Días).....	141
Programa de Suplementos para el Programa de Zapeo Predominante	159
El Programa de Zapeo Predominante.....	162
Juegos de Portaobjetos Necesarios para el Programa de Zapeo Primordial	166
Juego de Portaobjetos de Órganos Digestivos	167
Juego de Portaobjetos de Anatomía.....	167
Juego de Patógenos	168
Juego de Portaobjetos de Parásitos	168
Lista de Sustancias de Prueba	168

Zapeo con Frecuencia de Onda Rectangular

Exp. 133 Zapeo con Frecuencia Usando Ondas Rectangulares con Desplazamiento <i>Positivo</i>	170
Exp. 134 Añadir Frecuencias de Ondas Rectangulares al Zapeo de Piel	171
Exp. 135 El Ácido Tióctico Restaura la Interleucina-12	172
Exp. 136 Hallar Hemorragias Internas.....	173
Exp. 137 Eficacia de la Administración de Laetrile por Vía Intravenosa.....	173
Exp. 138 Beneficios de Sulfato de Hidrazina	174
Exp. 139 Un Nuevo Tipo de Primeros Auxilios para Emergencias	175
Exp. 140 Hacer Órganos Izquierdo o Derecho Electrónicamente	176

Teoría Unificada de la Enfermedad.....179

Exp. 141 Ausencia del Inhibidor de Teloneraza en Tumores	185
Exp. 142 Lado Derecho e Izquierdo Humanos Alternan su Metabolismo	185
Exp. 143 Cronometria de Acetilcolina y L-epinefrina.....	186
Exp. 144 Matando Fasciolas de la Piel Utilizando Luz de Espectro Completo	187
Exp. 145 Tintes Azo en Bolsas Plásticas de IV	188
Exp. 146 El Sarampión Viene del <i>Ascaris</i>	188
Exp. 147 Realizar una Combinación de los Oncogenes en una Copia	190
Exp. 148 Buscando Minerales Traza en los Alimentos	191
Exp. 149 Relación Entre Sífilis y <i>Ascaris</i>	191
Exp. 150 También las Mascotas están Expuestas PCB, Asbesto y Benceno.....	192
Exp. 151 El Resfriado Común	193
Exp. 152 Matando Bacterias de los Alimentos con Audífonos	194
Exp. 153 Diferenciar Entre el Lado Izquierdo y Derecho	195

Exp. 154 La Acetilcolina Aparece en los Minutos Pares.....	197
Exp. 155 La Epinefrina Aparece Continuamente	197
Exp. 156 Los Lados Izquierdo y Derecho no se Distinguen en Ciertos Tiempos	198
Exp. 157 Los Lados Derecho e Izquierdo son Absolutos y Sistémicos.....	199
Exp. 158 Encuentre Su Ritmo Metabólico.....	200
Exp. 159 Los Imanes Influyen en la Cronometria del Metabolismo	201
Exp. 160 Escoger el Mejor Tiempo para Probar.....	202
Exp. 161 Excluirse Usted Mismo de su Prueba	202
Frecuencias de Patógenos	203
Ancho de Banda de Familias de Organismos	203
Frecuencias de Moho y Toxinas de Moho	204
Bacterias y Virus	205
Lombriz, Duela, Animales Unicelulares.....	208
Frecuencias de Verrugas	210
Frecuencias de Tejidos.....	211
Helmintos	211
Frecuencias de Ácaros.....	212
Frecuencias Varias	212
Suministros Utilizados para la Realización de Pruebas.....	213
Equipos de Laboratorio	213
Patógenos (bacterias y virus)	213
Hongos y Micomicetos	214
Parásitos	215
Portaobjetos de Tejidos.....	215
Sistema Nervioso	216
Tejidos de Tipo Tumoral.....	217
Cromosomas.....	217
Productos Químicos de Investigación.....	217
Tintes de Alimentos y Productos	217
Laboratorios de Ensayo	221

Introducción

Existen dos objetivos en la publicación de este manual de laboratorio: uno es científico y el otro práctico.

El manual de laboratorio contiene los experimentos que llevaron a las declaraciones hechas en mis otros libros. Constituyen la ciencia que en que se basaron los nuevos conceptos y métodos de prueba (así como tratamientos) planteados en dichos libros.

Dichos experimentos constituyen aproximadamente el 1% o menos de los experimentos que he realizado. Estos son los más significativos. El resto fueron escritos en mis cuadernos de laboratorio o en expedientes de pacientes. Aquellos que aparecen en los expedientes de pacientes (¡aproximadamente la mitad!) han sido extraviados. Dado que la mayoría de los experimentos fueron repetidos muchas veces, es probable que aún exista una versión en mis apuntes de laboratorio. Lamento muchísimo la pérdida de experimentos, pero queda material científico de sobra para poder repetir.

La repetición de estos experimentos era mi objetivo al presentárselos. Aunque su lectura resulta muy interesante, sólo mediante su repetición con interpretaciones nuevas y adicionales podremos lograr auténticos avances en nuestra comprensión de la enfermedad, salud y la propia vida.

El segundo objetivo es práctico. Presenta en detalle algunos de mis actuales métodos de prueba y programas de tratamiento, de manera que cualquier profesional podrá aplicarlos con la misma tasa de éxito que yo. Otros no quedan excluidos; lo único que se necesita es la comprensión de los peligros que existen y la valoración de detalles, precisión, sinceridad y toma de apuntes.

Opino que personas tan concienzudas pueden empezar a materializar sus esperanzas y las de otros para su propia salud: la capacidad de analizar y corregir por uno mismo las disfunciones del cuerpo.

Lo Que Usted Puede Hacer

Hasta la fecha existen siete tipos de investigación que pueden realizarse con un Syncrometer®.

1. Puede detectar entidades en su cuerpo, tomadas en conjunto. Por ejemplo, mercurio, aflatoxina, *Streptococcus pneumoniae*, virus de Epstein Barre, ortofosfotirosina y benceno. Esta prueba no es tan sensible como la prueba de órganos, que se describe a continuación, pero por este motivo le permite seleccionar las entidades más abundantes en el cuerpo y, por tanto, de importancia especial. Yo la denomino: Prueba de cuerpo entero.

2. Puede identificar qué órganos contienen una entidad en particular. Por ejemplo, el mercurio podrá encontrarse en los riñones, el estreptococo en las articulaciones, etc. Esto le permite realizar un programa de limpieza en su cuerpo de manera enfocada, como mejorando los riñones o el hígado, etc. El Syncrometer® le permite monitorizar su evolución en cualquier programa para mejorar su salud.

3. Puede ajustar aún más su investigación de los órganos, que incluirá:

a) Búsqueda de entidades en los glóbulos blancos de un órgano en particular. Se trata de su inmunidad local. Por ejemplo, ferritina en los glóbulos blancos del hígado.

b) Búsqueda de regiones específicas en un órgano, como tumor, calcificación, zona infectada, para identificar entidades aquí. Por ejemplo, encontrar clostridio en un tumor de mama cuando no se encuentra en el resto del tejido mamario.

c) Búsqueda de entidades en el sistema inmunológico de una parte de un órgano. Por ejemplo, el hecho de encontrar ferritina en los glóbulos blancos de un tumor en el hígado.

d) Búsqueda de un órgano próximo a otro. Por ejemplo, el hecho de encontrar un nódulo linfático problemático cerca de la lengua.

4. Puede identificar y analizar una zona concreta de la piel y lo que se encuentra directamente debajo de ésta, por ejemplo, lo que está pasando dentro y debajo de un lunar, una mancha, un punto doloroso, una inflamación o una decoloración.

5. Puede buscar en una muestra de saliva la presencia de entidades en un órgano en particular del donante. Incluso los refinamientos anteriormente señalados pueden aplicarse a las pruebas de saliva.

6. Puede detectar entidades en productos. Por ejemplo, plomo en el agua de su casa, tulio en el agua de ósmosis inversa, asbesto en su azúcar.

7. La búsqueda de entidades puede llevarse al nivel subcelular. Por ejemplo, los metales pesados en los microsomas, lantánidos y lisosomas, ferritina en la superficie celular, y ADN en el núcleo. Pueden detectarse los virus en los cromosomas, es decir, en su forma latente. Ello permite monitorizar la presencia de los virus tras experimentar con diferentes tipos de tratamiento antiviral.

Todas estas investigaciones requieren un Syncrometer®.

Modo de Hacer un Syncrometer®

Las instrucciones para la construcción de un Syncrometer® se presentan en algunos de mis otros libros, pero se reproducen aquí para su comodidad. Aunque existen dispositivos de fabricación comercial, se aconseja al estudiante que construya su propio Syncrometer®, utilizando un Radio Shack Kit, 200-in-One Electronic Project Lab (Kit de Radio Shack Laboratorio de Proyecto Electrónico 200 en Uno), y que utilice un conexionado de cables correspondiente al Experimento “El Humano Electrosónico”, o que construya un modelo de cableado basado en este experimento.



Imagen de una estación de laboratorio para ciencia de Syncrometer®

Puede aprender a utilizar el Syncrometer® realizando los experimentos reproducidos en este libro. También existe un vídeo didáctico; véase el capítulo de *Suministros Utilizados para Realización de Pruebas*.

Tenga en cuenta las siguientes precauciones a la hora de hacer trabajos científicos con el Syncrometer®:

1. Nunca abra los frascos de sustancias de prueba; sencillamente utilice el material contenido en el frasco original precintado.
2. No realice estas investigaciones con niños presentes.
3. Mantenga sus sustancias de prueba bajo llave, etiquetadas con símbolos de veneno para que jamás pueda ocurrir un accidente.

Cuando llegue a los experimentos más recientes, a partir del número 30, es importante interpretar sus resultados de manera crítica. Normalmente existen varias interpretaciones posibles. En ocasiones la menos probable resulta ser correcta más adelante, por lo tanto, incluso las interpretaciones “más alejadas” deben ser respetadas y anotarse para conservarlas. A éstas las denomino “especulaciones”.

Las especulaciones son especialmente valiosas cuando es posible realizar experimentos de manera económica y rápida. Luego la imaginación se transforma en el bien más escaso. La ciencia de Syncrometer® se presta especialmente bien a las ideas nuevas. Procure sumar sus especulaciones a las mías al finalizar cada experimento.

Trata de un *circuito oscilador de audio* en el que se incluye usted mediante una agarradera y una sonda. Se escucha la corriente en su circuito mediante un altavoz.

También funcionarán otros circuitos osciladores. Con este concepto surgen numerosas oportunidades fascinantes.

Si es usted un entusiasta de la electrónica, puede cumplir las indicaciones del diagrama esquemático y soldar las conexiones.

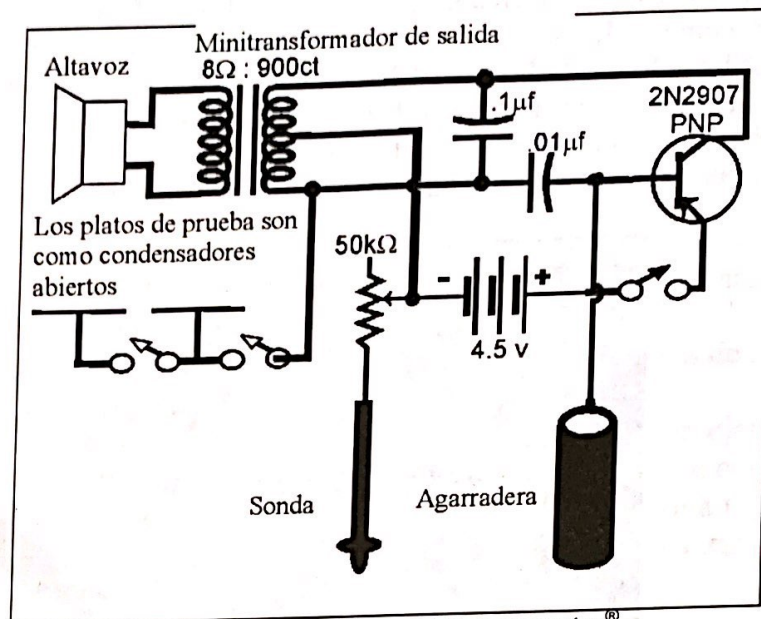


Diagrama Esquemático del Syncrometer®

De lo contrario, puede montar un Syncrometer® mediante un *hobby kit*. No es necesario realizar soldaduras. A continuación se indica lo que necesita:

Construcción de Hobby Kit Syncrometer®

Elemento	Referencia Radio Shack
200-in-One Electronic Project Lab de Science Fair	28-262
3 pilas AA de 1½ voltios	
Puentes de prueba con pinzas de conexión	Necesita 2.
Agarradera. 10 cm de tubo de cobre de ¾, como el utilizado en la fontanería. Estas dimensiones son críticas para garantizar el máximo contacto con la piel.	
Sonda. Una clavija con punta cónica.	Precision Mini-Hook Test Lead Set [Kit de Cables de Prueba de Precisión con Miniganchos] (contiene dos, pero sólo necesita uno) 278-1160A
Lapicero, nuevo.	

Lista de Piezas Syncrometer®

En ocasiones Radio Shack podrá modificar las referencias de piezas en su catálogo. Si la referencia de pieza ya no es corriente, identifique el *kit* que necesite buscando el proyecto llamado El Humano Electrosónico. Su construcción le llevará unos 10 minutos.

Conecte la sonda. El Kit de Cables de Prueba de Precisión con Miniganchos Archer tiene una clavija con punta cónica para la sonda en un extremo y un miniganchito en el otro para facilitar la conexión al circuito. Sujete con cinta adhesiva un lapicero nuevo largo a la sonda para que sea más fácil sujetarla, o compre una sonda ya hecha con una punta de clavija con punta cónica recta. Conecte la sonda a un extremo del potenciómetro. No estará utilizando las dos conexiones T_1 y T_2 que las instrucciones le indican que debe sujetar.

Monte la Agarradera. Una la agarradera a un extremo de un cable con pinzas de conexión, y grape el otro extremo a la base (B) del transistor utilizado en el circuito. Elimine la resistencia y elimine el hilo que conecta a T_2 .

Más adelante, cuando utilice la sonda para apretar contra su nudillo, podrá encontrar que obtener el sonido correcto resulta doloroso. En este caso pruebe sustituyendo el condensador de 0,005 microfaradios por el de 0,10 microfaradios en el circuito.

Conecte una pinza de conexión al borde del transformador que conecta los dos condensadores. Esto conducirá a los platos de prueba.

Prueba final. Gire el mando de control para encender y siga girando el potenciómetro en el sentido de las agujas del reloj hasta casi llegar al máximo. Esto reduce la resistencia a casi cero. Procure que las pilas instaladas estén en buen estado. Pruebe el circuito tocando la agarradera con la sonda durante un intervalo breve. El altavoz debe producir un sonido semejante al de palomitas de maíz cuando explotan. De lo contrario, compruebe que sus pinzas de conexión no estén doblando las terminales de resorte tanto que otros hilos conectados estén sueltos. Deje el mando de control en el valor que resulte dar el sonido correcto, que determinará más adelante cuando esté aprendiendo. Apague y encienda su circuito desconectando un hilo en la batería, no girando el mando de control para apagar; así no perderá el ajuste logrado.

Construcción de Platos de Prueba

Ésta es la caja que se conecta al circuito básico del Syncrometer®. Tiene platos de prueba sobre los que puede poner sus sustancias y muestras de tejidos. El conexionado en su interior es tal que puede encender cualquiera de los dos platos. También puede provocar un "corto circuito", es decir, conectar ambos platos mediante un interruptor separado.

¡Sólo si la frecuencia resonante de un elemento puesto en un plato es igual a la frecuencia resonante de un elemento en el otro plato será posible que el circuito completo oscile o resuene! Esto sugiere que ambos platos tienen algo en común. Al poner una muestra pura conocida en un plato puede concluir con certeza que la otra muestra la contiene si resuena el circuito.

Puede construir una caja de platos de prueba en una caja de cartón (como una caja de pañuelos de celulosa) o en una caja de plástico. A continuación se presentan las instrucciones para el modelo de caja de cartón.

Lista de Piezas para Platos de Prueba

- Papel rígido
- Papel de aluminio
- Lo más fácil es una caja de pañuelos faciales de celulosa. Una caja de plástico para proyectos, de aproximadamente 18 x 10 x 4 cm resulta en un producto más duradero, pero exige el uso de una máquina de taladrar y deberá desechar la tapa de metal, si la tiene.
- 3 pernos (cabezas ahusadas) de aproximadamente 2,5 cm, (0,317 cm) 1/8" de diámetro y 6 arandelas y tuercas apropiadas.
- Interruptor de palanca con posiciones de ENCENDIDO y APAGADO.
- Cables de prueba con pinzas de conexión.

Montaje de los Platos de Prueba

Recorte dos cuadrados de 8,5 cm de papel rígido como un cartón de leche. Cúbralos con cuadrados de papel de aluminio de 11,4 cm, alisados y bien remetidos debajo de los bordes. Acaba de construirse un juego de condensadores. Vuelque la caja y dibuje cuadrados donde vaya a montarlos en los extremos de la caja. No los monte, para protegerlos, hasta haber terminado el resto de la caja.

Instale el interruptor de ENCENDIDO y APAGADO en la parte frontal de la caja, debajo del plato derecho. Procure que quede alineado de manera que encendido sea hacia abajo y apagado hacia arriba. (Una tienda de electrónica puede determinarle esto en el momento de la compra). Etiquete la caja con indicaciones de ENCENDIDO y APAGADO.

Se reservan dos pernos para las placas. El tercero se emplea como terminal a la que llegará la corriente procedente del circuito oscilador. Haga un orificio en la parte lateral de la caja, cerca del plato izquierdo, y monte el perno de manera que quede a medio camino entre el interior y el exterior de la caja. No importa si la cabeza está dentro o fuera. Apriételo en su sitio con una tuerca en cada lado de la caja. Identifíquelo como TERMINAL. Sencillamente significa que es el punto de conexión.

Marque el centro de cada cuadrado que dibujó y cada condensador que construyó. Perfore primero con un alfiler; abra el orificio con un lapicero hasta crearse un orificio redondo en el centro. Monte cada plato con un perno, sujetándolo con una tuerca. Las arandelas son opcionales.

La conexión del lado izquierdo (terminal) se conecta al plato izquierdo (perno) con una pinza de conexión. Utilice otra pinza para conectar el mismo plato izquierdo (perno) al interruptor de ENCENDIDO y APAGADO (hay dos conexiones, utilice cualquiera) – Por último, conecte la conexión del interruptor de ENCENDIDO y APAGADO que no utilizó al plato derecho (perno). Procure que las conexiones en el interruptor no se estén tocando entre sí; sería buena idea protegerlas con cinta aislante.

Deben comprobarse todas estas conexiones con sumo cuidado para procurar que no estén tocando a otras de manera accidental. Pero si deja la caja abierta de manera que pueda ver los problemas y si utiliza cinta aislante transparente para impedir el contacto accidental con la conexión incorrecta, deberá funcionar correctamente.

Por último, trace su corriente. Proviene del Syncrometer® en la terminal principal situada a la izquierda. Llega al plato izquierdo. Cuando el interruptor está ENCENDIDO, simultáneamente se lleva al plato derecho. Observe que los platos no están conectados a nada más. Sencillamente son condensadores, que permiten la entrada y salida de corriente momentáneamente a un ritmo determinado por la frecuencia del circuito oscilador (aproximadamente 1.000 hertzios). Esta frecuencia aumenta a medida que se reduce la resistencia (del circuito o de su cuerpo).

La sonda y la agarradera le permiten incluirse en el circuito del Syncrometer®. Los agarra durante la prueba, lo cual le hace formar parte del circuito.

El altavoz le permite "escuchar" a la corriente. A medida que se reduce la resistencia, aumenta la corriente y aumenta la frecuencia. A medida que aumentan las frecuencias en el circuito, aumenta el tono. Estará comparando el sonido de una corriente normalizada de "control" con una corriente de prueba.

Uso del Syncrometer®

Llene un platillo con agua del grifo. Pliegue una toalla de papel cinco veces o póngala en este platillo. Debe estar completamente empapada.

Corte rectángulos de papel de aproximadamente 7,5 x 10 cm de una toalla de papel blanca sin fragancia. Envuelva uno alrededor de la agarradera de cobre de manera que solape ligeramente. Vierta agua sobre la misma. La humedad mejora la conductividad y la propia toalla de papel mantiene el metal alejado de su piel.

- Empiece con el interruptor de plato de prueba en la posición de APAGADO.
- Gire el mando de control (potenciómetro) para encender, llevándolo casi al máximo.
- Toque cada plato con la sonda mientras sujeta el tubo de cobre con una mano. Sólo el plato izquierdo debe emitir un sonido por el altavoz. Encienda el interruptor de placa de prueba. Ahora ambos platos deben provocar que se emita un sonido cuando los toque la sonda.
- Vuelva a apagar el interruptor de plato de prueba.
- Exprima el exceso de agua de la agarradera.
- Agarre la sonda con la misma mano, sujetándola como un lapicero, entre el dedo pulgar y el dedo índice.

Humedezca la otra mano haciendo un puño y mojando los nudillos en la toalla de papel mojada en el platillo. Estará usando la zona en la parte superior del primer nudillo del dedo corazón o índice para aprender la técnica. Procure llegar a ser adepto con ambos. Nada más mojar los nudillos, séquelos en una toalla de papel plegada en cuartos situada al lado del platillo. El grado de humedad de su piel afecta la resistencia en el circuito y es una variable muy importante que debe aprender a mantener constante. Realice el sondeo nada más secarse los nudillos (dentro de los dos segundos siguientes) dado que inmediatamente empiezan a secarse aún más al aire.

Con la agarradera y la sonda en la misma mano, presione la sonda contra el nudillo de la otra mano, manteniendo los nudillos doblados. Presione ligeramente al principio, luego con más presión, tardando ½ segundo. Repita medio segundo después, con la segunda mitad de la sonda en el mismo lugar. Existe un efecto acumulativo y dispone de dos

oportunidades para escuchar la corriente. Todo ello dura menos de dos segundos. No tarde porque su cuerpo cambiará y su siguiente sondeo se verá afectado.

Los sondeos subsiguientes se realizan de la misma manera. A medida que aumente su destreza, sus sondeos se volverán idénticos. Prevea practicar durante una o dos horas al día. La mayoría de la gente suele necesitar como mínimo doce horas de práctica para llegar a ser tan constantes en sus sondeos que son capaces de escuchar la leve diferencia cuando el circuito es resonante.

Para referencia puede usar un piano. El sonido inicial al tocar la piel debe ser Fa, una octava y media sobre Do mayor. El sonido se agudiza a Do a medida que aprieta sobre el hueso del nudillo, y luego se agrava a Si, y luego vuelve a subir a Do sostenido a medida que completa la segunda mitad de su primer sondeo. Si dispone de un polímetro, puede conectarlo en serie a la agarradera o a la sonda: la corriente debe agudizarse a aproximadamente 50 microamperios. Si tiene un contador de frecuencias, la frecuencia debe alcanzar los 1000 Hz. Debe llegar a Do sostenido justo antes de volverse doloroso el sondeo.

Dos factores cambian el sonido de los sondeos, incluso cuando su técnica sea perfecta.

1. La zona de piel elegida para el sondeo cambiará sus propiedades. Cuanto más se usa, más roja se vuelve y más se agudiza el sonido al sondear. Cambie a una zona próxima, como el borde de la zona, cuando el sonido sea demasiado agudo desde el principio, en vez de ajustar el potenciómetro.

2. Su cuerpo tiene ciclos, que hacen que el sonido se eleve o reduzca notablemente. Si está obteniendo sonidos extrañamente más agudos en sondeos idénticos, deténgase y sólo sondee cada cinco minutos hasta que crea que el sonido haya alcanzado un nivel de gravedad normalizado. Esto podría tardar entre cinco y veinte minutos. Apréndase este sonido más agudo de manera que pueda evitar realizar pruebas durante este período.

También podrá resultar que haya ocasiones en las que resulte imposible obtener el sonido necesario sin apretar tanto que provoca dolor. Espere aproximadamente ½ hora hasta normalizarse.

Todas las Pruebas son Momentáneas

Esto significa que duran menos de un segundo. Resulta tentador mantener la zona en contacto con la piel y escuchar cómo se agudiza y agrava el sonido, pero si prolonga la prueba, ¡debe dejar descansar el cuerpo durante diez minutos cada vez antes de reanudar la práctica de sondeo!

En nuestro caso, no es necesario localizar los puntos de acupuntura.

Resonancia

La información que busca es si existe o no-resonancia u *oscilación de retroalimentación* en el circuito. Si la hay, la prueba es **SÍ** (Positiva). Se oye resonancia comparando el segundo sondeo con el primero. Nunca puede oír resonancia en el primer sondeo por motivos técnicos y fuera del alcance de este libro. No se está limitando a comparar el tono en ambos sondeos. Durante la resonancia se alcanza un tono más agudo más rápidamente; parece que quiere llegar a niveles infinitos de agudeza.

Recuerde que fluye más electricidad, agudizándose el tono, a medida que se le enrojece la piel o cambia el ciclo de su cuerpo. Estos efectos no son de resonancia.

La resonancia es un pequeño zumbido adicional en la parte alta del sondeo. Nada más oírlo, deje de sondear. Su cuerpo necesita un breve tiempo de recuperación (10 a 20 segundos) tras cada sondeo resonante. Cuanto más dure el sondeo resonante, mayor será el tiempo de recuperación para alcanzar de nuevo el nivel normalizado.

Utilizando notas musicales, lo siguiente es un resultado NO (Negativo): Fa-Do-Si-Do# (primer sondeo) Fa-Do-Si-Do# (compare, es el mismo sonido). Lo siguiente es un resultado SÍ (Positivo): Fa-Do-Si-Do# (primer sondeo) Fa-Re (deténgase rápidamente porque ha oído resonancia). Entre el primer sondeo y el segundo, se cambiará una sustancia de prueba según se describe en las lecciones siguientes.

No es posible producir un sonido resonante presionando con más fuerza en la piel, aunque puede agudizar el tono. Para evitar confusiones, es importante practicar la realización de sondeos con igual presión. (Practique para obtener la melodía Fa-Do-Si-Do#).

Muestras de Prueba

Para realizar pruebas electrónicas, debe comprar o preparar una muestra, pura si es posible, del elemento que pretenda usar.

Crear Agua Pura para Realización de Pruebas

En mis otros libros que describen estos experimentos, recomiendo el uso de una jarra con filtro de carbono. Esto ya no es adecuado dado que detecté benzopirenos, que son carcinógenos potentes, en el filtro y en el agua filtrada. Aunque una pizca de vitamina C elimina los benzopirenos, añado derivados desconocidos al agua. En vez de esto, he optado por utilizar agua fría del grifo después de dejar que corran como mínimo cuatro litros, como la mejor agua a utilizar en las pruebas. Pruébela primero para detectar la presencia de plomo, cobre y cadmio, teniendo en cuenta que podrían invertirse los resultados si usted mismamente resulta *Positivo* para estas sustancias. Use las advertencias y sugerencias de los experimentos 1 y 3 para conseguir que sus resultados sean fiables.

Preparación de Sustancias de Prueba

Es posible usar una sustancia seca, como plomo puro o plata pura como sustancia de prueba. Puede ponerse en una bolsa de plástico y ponerse sobre el plato de prueba. Sin embargo, prefiero poner una pequeña cantidad (tamaño de un guisante) de la sustancia en una botella de agua de ½ onza. Habrá muchas reacciones químicas entre la sustancia y el agua para producir un número de sustancias todas ellas contenidas en una botella. Esto simula la situación en el cuerpo.

Dentro del cuerpo, donde hay abundancia de sal y agua, podrán ocurrir reacciones similares entre los elementos y el agua. Por ejemplo, una tira de cobre (99,9% puro) puesto en agua podría liberar hidróxido de cobre, óxido de cobre rojo, dióxido de cobre,

etc. Estos podrán ser similares a algunos de los productos de reacción que cabría esperar encontrarse en el cuerpo, procedentes de un DIU de cobre, una pulsera de cobre o el cobre que existe en los empastes dentales metálicos. Dado que las propiedades electrónicas del cobre elemental no son iguales que para los compuestos de cobre, se nos escaparían muchos resultados de pruebas si utilizáramos únicamente cobre seco elemental como sustancia de prueba.

Sustancias de Prueba Impuras

No es necesario disponer de sustancias de prueba puras. Por ejemplo, una plomada de equilibrado de ruedas puede obtenerse con facilidad en un taller de reparación de vehículos. La gasolina con plomo y las plomadas para la pesca también son buenas sustancias de prueba para detectar el plomo. No obstante existe una desventaja al usar sustancias de prueba impuras. Estará incluyendo las impurezas adicionales en su prueba. Si su objetivo de plomo también contiene estaño, también estará probando la presencia de estaño. Normalmente puede inferir la verdad mediante algunas maniobras cuidadosas. Si ha buscado en sus riñones gasolina con plomo, plomadas para la pesca y plomadas de equilibrado de ruedas y los tres resuenan con sus riñones, podrá inferir que tiene plomo en sus riñones, dado que el elemento común en los tres es el plomo. (Más adelante aprenderá el modo de especificar un tejido, como sus riñones). En libros anteriores se indicaron fuentes de sustancias de prueba impuras. Pero en este libro sólo usaremos sustancias de prueba puras.

Sustancias de Prueba Puras

El uso de productos químicos le da certeza en sus resultados. Puede comprar productos químicos puros a empresas de suministros químicos (véase *Suministros Utilizados para Realización de Pruebas*, en la página 213). Su farmacia, un juego químico para niños, un almacén de pinturas o una empresa de suministros biológicos también podrán proveerlas.

En esta fase de la ciencia de Syncrometer®, no es posible medir, es decir, cuantificar, las cantidades detectadas. Por ello, no es necesario usar un único juego normalizado de sustancias de prueba o hacerlos partiendo de cero de la manera normalizada. Esto llegará a cobrar importancia cuando se haya descubierto un sistema para cuantificar.

Hasta que ello ocurra, prepare el suyo poniendo una pequeña cantidad (una pizca, o aproximadamente 1/16 de una cucharada pequeña) del producto químico en un frasco de cristal ámbar. El color ámbar impide que penetren algunos rayos solares que podrían provocar el deterioro del producto químico. Añada agua aproximadamente hasta 10 ml. Cierre el frasco bien. Utilice tapones con interior cónico para mayor estanqueidad. Utilice Parafilm™ o cinta adhesiva como precinto final de la tapa. Etiquete y marque la fecha en la botella. Indique datos en la etiqueta como: Tricloruro de antimonio (Kit de química II), 1/16 de cucharada pequeña En H₂O, o sulfato de magnesio (Sales de Epsom, Von's Pharmacy), 1/16 de cucharada pequeña en H₂O. Aplique cinta transparente sobre su etiqueta de papel para protegerla mejor. La etiqueta o cinta no debe llegar tan abajo que se encuentre a menos de 3 mm del fondo donde se sentirá el campo de fuerza eléctrica.

No agite su muestra de prueba para disolverla. No es necesario disolverla.

Un juego de química para los aficionados es una incorporación magnífica a su colección de especímenes de prueba. Recuerde, sin embargo, las suposiciones y los errores en dicho sistema. Una prueba de búsqueda de plata usando cloruro de plata podría resultar Negativa. Esto no significa que no haya plata en su cuerpo; sólo significa que no hay cloruro de plata en el tejido sometido a la prueba.

Modo de Hacer Especímenes de Órganos

Para probar la presencia de elementos tóxicos o parásitos en un órgano en particular como el hígado o la piel, necesitará una muestra fresca o congelada del órgano o una muestra para microscopio de este órgano. Carne comprada en un supermercado, fresca o congelada, le proporciona una diversidad de especímenes de órganos. Los órganos de pollo, pavo, vaca o cerdo dan todos los mismos resultados. Podrá comprar mollejas de pollo para obtener muestra estomacal, hígado de vaca para hígado, sesos de cerdo para cerebro, filete para músculo, mollejas de ganso para timo, y callos para revestimiento del estómago. También pueden pedirse otros órganos de una planta de envasado de carnes.

Extraiga el tuétano de un trozo de hueso para obtener médula. Frote el trozo de hueso con agua caliente para eliminar el tuétano y conseguir un especimen de hueso. Elija una muestra de trozo de carne única, aclárela y colóquela en una bolsa de plástico. Puede congelarla. Para hacer una muestra duradera sin congelar, corte un trozo pequeño, del tamaño de un guisante, y colóquela en un frasco pequeño de cristal ámbar (1/2 onza). Cúbrala con dos cucharadas pequeñas de agua y una cucharada pequeña de alcohol etílico (Everclear™ en frasco de 750 ml o de 1 litro) para conservarla. No es necesario refrigerarla, pero si empieza a descomponerse, haga un especimen fresco.

Los sesos de cerdo obtenidos en el supermercado podrán diseccionarse para darle partes distintas del cerebro. Los hígados de pollo a menudo están acompañados de la vesícula o un trozo de conducto de bilis, lo cual le da un órgano adicional. El "bofe" de casquería le da tejido pulmonar. Para el riñón, recorte un trozo de riñón de cerdo o vaca. El hígado de vaca también le podrá dar una muestra de sangre. Procure siempre lavarse las manos y aclararlas con alcohol etílico tras manejar carne cruda.

Yo uso frascos de cristal ámbar de 1/2 onza con tapones de Baquelita para conservar los especímenes. Sin embargo, también pueden servir las bolsas de plástico u otros envases. Tras cerrarse, debe precintarse cada frasco con una tira de Parafilm™ para evitar que se suelte el tapón accidentalmente. Puede usar cinta adhesiva de pintor.

Para hacer un especimen de la piel, utilice trozos de padastro y piel pelados de un callo, pero no de una verruga. Bastarán unos fragmentos. Procure que su especimen esté tocando el fondo del frasco cuando lo esté usando, de manera que quede en el campo de fuerza del plato.

Modo de Hacer un Juego Completo de Muestras de Tejidos

Mi juego completo, original lo hice a partir de un pescado congelado. A medida que se descongelaba, fui extrayendo los diferentes órganos, poniendo pequeños trozos en frascos para su conservación en agua y alcohol etílico. De esta manera, podían obtenerse los órganos que no estaban disponibles en el supermercado. El trozo de intestino más

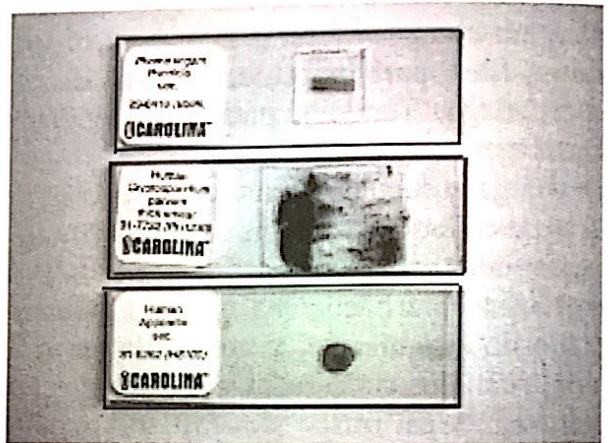
próximo al ano corresponde a nuestro colon; la parte más próxima al estómago corresponde a nuestro duodeno. Las 2 capas del estómago y las diferentes capas del ojo, nervio óptico y médula espinal fueron obtenidas de esta manera.

También obtuve otro juego completo de muestras de tejidos a partir de una res recién matada en un matadero. De esta manera obtuve las cuatro cámaras del corazón, el pulmón, la traquea, la aorta, las venas, el páncreas, etc.

Compra de un Juego Completo de Muestras de Tejidos

Los portaobjetos de tejidos teñidos o sin teñir de varias maneras para el estudio bajo microscopio dan resultados idénticos en las preparaciones hechas por usted de las maneras descritas anteriormente. Esto abre el catálogo de tipos de tejidos para estudio adicional. (Véase *Suministros Utilizados para Realización de Pruebas*, en la página 213 para averiguar dónde los suministran).

Ahora dispone de un juego completo de muestras de órganos, frescas, o congeladas, conservadas o en portaobjetos. También dispone de un juego de sustancias de prueba, sean compuestos, elementos o productos químicos. Su meta es investigar sus propios órganos y tejidos corporales buscando sustancias que podrían estarle robando su salud, pero el objetivo también es comprender los mecanismos subyacentes de la salud y enfermedad.



Algunas muestras de patógenos y tejidos en portaobjetos.

Especímenes de Fluidos Corporales

Cada uno de estos fluidos debe prepararse poniendo aproximadamente $\frac{1}{4}$ de cucharada pequeña en un frasco de cristal ámbar de $\frac{1}{2}$ onza. Añada aproximadamente 2 cucharadas pequeñas de agua y una cucharada pequeña de alcohol etílico para su conservación. Los especímenes sin diluir no funcionan porque contienen el espectro corporal de frecuencias, que producirán interferencias en sus hallazgos de resonancia. Es importante *no* agitar el espécimen, sino mezclarlo suavemente. Así se evita que se potencie.

Orina. Moje unos pocos centímetros cuadrados de toalla de papel blanca. Colóquese en una bolsa de plástico con cierre de cremallera y añada suficiente agua como para empapar todo el papel.

Semen. Una muestra procedente de un profiláctico es adecuada. Los especímenes envejecidos (enviados por correo, sin conservar y sin refrigerar) también funcionarán bien. Use entre una y diez gotas o raspe una pequeña cantidad con un cuchillo de plástico.

Sangre. Use entre una y diez gotas de sangre. La sangre coagulada tratada químicamente es satisfactoria. Una mancha de sangre en un portaobjetos es muy apropiada.

Leche. La leche de vaca está demasiado contaminada con parásitos para ser útil. La pasteurización de la leche tampoco ayuda. Se prefiere un espécimen de leche humana.

Saliva. Mastique unos centímetros cuadrados de toalla de papel blanca. Escúpala en una bolsa de plástico con cremallera. Añada suficiente agua como para empapar completamente. Añada alcohol etílico si tiene intención de guardarla.

Preparación de Sus Propias Sustancias de Prueba Electrónicamente

Una manera nueva de preparar una muestra es copiarla en un frasco de agua según se describe en el **Exp. 96**. De este modo, los artículos abultados como muestras de huesos o carne pueden copiarse y recopiarse a partir del primer frasco de muestra “maestra” que haya hecho.

De la misma manera, pueden copiarse las muestras en portaobjetos, así como sustancias extremadamente tóxicas como las micotoxinas y los productos químicos peligrosos como los PCB (Bifenilos policlorados).

Los aparatos de copiado hechos para la homeopatía no funcionan en los sistemas Syncrometer®. Haga el suyo propio mediante su zapper. Procure comprobar su copia con la maestra cada vez que haga una copia, ¡de lo contrario podría estar trabajando con un blanco debido a un simple error!

Syncrometer® Básica

Exp. 1 Identificación del Sonido de Resonancia

Objetivo: Identificar el sonido de la resonancia. Puede elegir el Método A o B.

Para probar que el Syncrometer® detecta metales y bacterias en tejidos humanos específicos. Para demostrar que detecta químicos y patógenos en los productos a través de la pared del envase.

Método A Detectar una moneda o muestra en portaobjetos de microscopio de bacterias en su cuerpo.

a) Lave y seque dos monedas de cobre. Ponga una en una taza de plástico. Cúbrala con agua. Pruébese a sí mismo para detectar la presencia de cobre (como en la moneda) a “cuerpo entero”, es decir, un plato de prueba (derecho) tiene la moneda de cobre y el otro (izquierdo) está en el circuito pero está vacío. Después de obtener el resultado *Negativo*, adhiera la otra moneda al interior de su muñeca con cinta adhesiva mágica. Vuelva a probarse para comprobar la presencia de cobre. Ahora el resultado debe ser *Positivo*. Añada un portaobjetos de tejido al plato vacío, eligiendo hígado, adrenal, cerebro, paratiroides, bazo y piel. De hecho, puede elegir cualquier tejido en portaobjetos, pero debe incluir piel. Vuelva a probar la presencia de una moneda de cobre. Sólo la piel será *Positiva*, coincidiendo con su ubicación real. Retire la moneda de su brazo.

b) **OPCIONAL:** Vea lo sensible que es su Syncrometer®. Tras encontrar resonancia con una moneda de cobre, ponga un condensador de 1 pF sobre el plato con la taza. Si desaparece la resonancia su sensibilidad es muy buena. Si no desaparece, su circuito no es lo suficientemente sensible. Ajuste la sensibilidad con el mando de resistencia (potenciómetro). Girarlo en el sentido de las agujas del reloj reduce la resistencia y aumenta la sensibilidad.

Observe la capacidad discriminatoria del Syncrometer®. Utilice monedas blancas en vez de las de cobre. Busque una moneda blanca nueva utilizando una vieja. No se detectan como similares.

c) A en pruebas de B. Ponga una moneda de cobre en una segunda taza; cúbrase con agua. Pruébese primero para detectar la presencia de cobre, como antes. Si el resultado es *Negativo*, ponga una segunda taza en el otro plato. Llame a una A y a la otra B. Busque una moneda de plata en una moneda de plata, es decir, A en B. El resultado debe ser *Positivo*. Luego sujete una moneda de cobre con cinta adhesiva (tercera) de vuelta en su brazo. Vuelva a probar A en B. Ahora el resultado será *Negativo*. Cualquier número de platos de prueba conectados entre sí con pinzas de conexión cumple esta regla. Un número par de platos da una respuesta correcta. Un número de platos impar invierte la respuesta (cambia la fase de 180°). Su cuerpo actúa como otro plato conectado al circuito. La conclusión a alcanzarse es: Si tiene mercurio en el cuerpo y está probando la presencia de mercurio en un producto, la respuesta podrá ser negativa. Al probar los productos, primero debemos saber si nosotros mismos portamos la sustancia probada. Esta inversión de fase o este aspecto cuantitativo exige más experimentación.

d) Interferencia electrónica en pruebas de sujetos. Necesitará una moneda de cobre, cortada por la mitad, en cuartos, octavos y dieciseisavos. Pruebe a otra persona para detectar la presencia de una moneda de cobre así como a usted mismo, dejando el otro plato vacío. El resultado debe ser *Negativo* para cada persona. Ahora sujete con cinta adhesiva una moneda de cobre al brazo de la otra persona. El resultado de la prueba debe ser *Negativo*. Invierte la señal para la otra persona (resultado de prueba *Negativo*). Reduzca su interferencia sustituyendo su moneda de cobre por media moneda de cobre. Sigue invirtiendo la señal, Reduzca a $\frac{1}{4}$ de moneda de cobre. Puede que ya no interfiera. También pruebe con $\frac{1}{8}$ y un $\frac{1}{16}$ de moneda de cobre. Use un inductor pequeño (5 o 6 vueltas de hilo eléctrico aislado bobinado alrededor de un lápiz y puesto en contacto con su piel) para eliminar su interferencia.

e) Búsqueda de bacterias. Sujete con cinta adhesiva una muestra en portaobjetos de *Staphylococcus aureus* a su piel. Búsqueda con una muestra en portaobjetos idéntica.

Método B Materiales: Soluciones potenciadas (homeopáticas). Prepárelas de la manera siguiente: Localice tres frascos de vitaminas de tamaño mediano de cristal o de plástico, con tapas no metálicas. Retire los fragmentos de papel adheridos al borde. Aclare con agua fría del grifo.

Vierta agua fría del grifo al primer frasco a una profundidad de aproximadamente 12 mm. Añada aproximadamente 50 pequeños granos de sal de mesa con la punta de un cuchillo de plástico. Esto es una "pizca". Vuelva a poner la tapa. Procure que el exterior esté limpio, de lo contrario, aclare y seque. Ahora agite bien, sujetándolo bien en la mano. Ciente las agitaciones: agite entre 120 y 150 veces. Utilice el movimiento del codo de manera que cada agitación recorra una distancia de aproximadamente 10 cm. Las muestras agitadas son diferentes de las no agitadas, por este motivo es tan importante. Una vez hecho, etiquete el frasco en su parte lateral y en la tapa: SAL #1. Lávese las manos (sin jabón).

Ahora vierta aproximadamente la misma cantidad de agua fría del grifo en el segundo frasco. Abra SAL #1 y vierta una pequeña cantidad, como $\frac{1}{4}$ o $\frac{1}{2}$ de cucharada pequeña (no use una cuchara) en el segundo frasco. Cierre ambos frascos. Ahora agite el segundo frasco de la misma manera que el primero. Límpielo y etiquételo SAL #2. Haga otro SAL #2 en un tercer frasco. Etiquételo también SAL #2 y apártelo para Exp. 4.

Estas dos soluciones tienen propiedades únicas. SAL #1 siempre resuena. Use SAL #1 para entrenar su oído. SAL #2 nunca resuena. Use SAL #2 para oír cuando usted (las resistencias internas de su cuerpo) ha vuelto a su nivel normalizado.

1. Encienda el Syncrometer®.
2. Ponga el frasco SAL #2 en el plato de prueba derecho.
3. Empiece con el interruptor de plato Apagado.
4. Haga su primer sondeo (Fa-Do-Si-Do#).
5. Encienda el interruptor del plato, tardando sólo un segundo. Apoye la mano al encenderlo para que el movimiento sea rápido y uniforme.
6. Haga el segundo sondeo (Fa-Do-Si-Do#). El tiempo total de sondeo es de $2\frac{1}{2}$ segundos. Ciente "un segundo (con el primer sondeo) medio segundo (al cambiar el interruptor) un segundo (con el segundo sondeo)."
7. El resultado debe ser *Negativo*. Si el segundo sondeo suena incluso ligeramente más agudo, no se encuentra en el nivel normalizado. Espere unos segundos más y vuelva al paso 3.

8. Si el primer resultado fue *Negativo*, retire el frasco SAL #2 y ponga el frasco SAL #1. Apague el interruptor de plato de prueba y repita la prueba. Esta vez el circuito resonaba. Aprenda a diferenciar entre ambos sondeos de manera que pueda interrumpirse el sondeo resonante anticipadamente y así evitar perder su nivel normalizado.

9. Ahora debe descansar la piel. Cuando se pone SAL #1 en el circuito, siempre hay resonancia, no importa si la oye o no. Por lo tanto, siempre deje pasar tiempo para que descanse la piel.

10. ¿Cómo puede estar seguro de que la piel ha descansado suficientemente? En cualquier momento que desee saber si ha vuelto al nivel normalizado, puede probarse a sí mismo según SAL #2 (siga los pasos 2 a 6). Mientras esté aprendiendo, deje que su piano también le ayude a aprender el nivel normalizado (empieza exactamente en Fa). Si no descansa y resuena el circuito antes de volver al nivel normalizado, los resultados serán aberrantes e inútiles. Cuanto más breve sea el sondeo resonante, más rápidamente vuelve al nivel normalizado. No exceda medio segundo cuando esté probando SAL #1. Con suerte enseguida oírás la resonancia dentro de ese tiempo.

Este experimento le enseña a escuchar primero al plato vacío, luego a SAL #2, para comprobar un ritmo normalizado, luego a comparar el plato vacío con SAL #1 para comprobar la resonancia. En experimentos posteriores, suponemos que ya se ha comprobado a sí mismo para detectar su nivel normalizado o que está bien seguro de cuál es.

Hasta que se invente un aparato automatizado, practique oír la resonancia en su circuito cada día. Hace falta práctica diaria para convertirse en un probador competente.

Nota: Los factores que agudizan demasiado su piel de manera que apenas resulta distinguible del estado resonante son: 1. Cafeína 2. Infección por salmonelosis 3. Feneno en la piel.

Modo de Hacer un Especimen de Glóbulos Blancos

Obtenga un frasco de vitaminas vacío con una tapa de plástico plana y un carrete de cinta adhesiva transparente. Los glóbulos blancos (GB) no entran en el frasco; se pondrán sobre el frasco. El frasco sencillamente facilita su manejo. Aclare y seque el frasco. Haga un segundo especimen en un portaobjetos de cristal limpio si dispone de ello. Apriete una glándula oleosa en la cara o en el cuerpo para obtener una tira de materia blanquecina (no mezclada con sangre). Sujete esto con la parte posterior de la uña del pulgar. Espárzala en una mancha recta pequeña a través de la tapa del frasco o del centro del portaobjetos de cristal. Adhiera una tira de cinta adhesiva transparente sobre la mancha en la tapa del frasco de manera que los extremos cuelguen sobre el borde y que pueda ver con facilidad dónde fue puesto el especimen (véase la foto). Limpie la tapa junto a la cinta para eliminar los glóbulos blancos que no estén cubiertos. Para el portaobjetos, cubra en tiras con un trozo de



Frasco con glóbulos blancos sujetos al tapón con cinta adhesiva

cinta adhesiva mágica. Ambos tipos de preparación le darán resultados idénticos. El espécimen de glóbulos blancos de tipo frasco se utiliza poniéndolo sobre su tapa (en sentido inverso) de manera que el espécimen se encuentre junto al plato. Se usa la tapa porque es plana, mientras que el fondo de la mayoría de los frascos no lo es.

Exp. 2 Búsqueda de Toxinas en los Glóbulos Blancos

Objetivo: Buscar toxinas y otros elementos en su sistema inmunológico, los glóbulos blancos.

Métodos:

1. Encienda el Syncrometer®.
2. Empiece con el interruptor de plato Apagado.
3. Ponga el espécimen de glóbulos blancos en el plato izquierdo. Ponga algo de comida no saludable en una bolsa de plástico en el plato derecho.
4. Coma algo de la comida no saludable.
5. Después de ½ minuto escuche la corriente. Encienda el interruptor del plato y vuelva a escuchar.
6. Si ahora el circuito está resonando, la comida no saludable ya se encuentra en sus glóbulos blancos. Es tóxica.

Tome vitamina C, B₂ y óxido de magnesio para eliminar las toxinas rápidamente. Pruebe cada 5 minutos después para ver cuánto tarda en desaparecer.

Exp. 3 Determinar la Pureza del Agua

Objetivo: Determinar la pureza del agua.

Métodos: Vierta unas pocas cucharadas pequeñas de agua en un frasco pequeño o en una bolsa de plástico. Ponga su espécimen de glóbulos blancos en un plato y la muestra de agua en el otro. Escuche su circuito. Si el agua ya está en sus glóbulos blancos, antes de probarla, esto no será un experimento útil. Obtenga agua diferente. Pruebe el agua. Después de ½ minuto, escuche su circuito de nuevo, al igual que en el **Exp. 2**. Si aparece en sus glóbulos blancos en algún momento, puede concluir que el agua no es pura. Debe tener agua pura disponible antes de continuar. Al carbón de encina usado en los filtros contiene benzopirenos, que son cancerígenos potentes. Otros filtros añaden otras impurezas. El agua destilada absorbe elementos de la general de agua. El agua comprada en un surtidor en tiendas macrobióticas o de alimentos naturales contiene contaminación por antisépticos. Todas las variedades de los supermercados contienen antisépticos. ¡El agua de lluvia contiene iridio, hierro y PCBs! El agua de grifo normal que lleva fluyendo como mínimo 4 litros es más limpia que ninguna. Todo agua almacenada desarrolla bacterias en aproximadamente 1 día, por lo tanto cambie la suya diariamente para realizar pruebas. Use envases de vidrio de boca ancha, como botes de enlatado con tapas de plástico para guardar el agua durante 1 día y para realizar pruebas mediante Syncrometer®.

Exp. 4 Precisión de las Pruebas de Resonancia

Objetivo: Determinar su porcentaje de precisión al escuchar la presencia de resonancia.

Materiales: Las soluciones SAL #1 y SAL #2 que hizo para el Exp. 1.

Métodos: Lleve las etiquetas de SAL #1 y SAL #2 al fondo de los frascos para no saber diferenciar los frascos.

1. Encienda el Syncrometer®.
2. Empiece con el interruptor apagado.
3. Entremezcle los frascos, seleccione uno al azar, y colóquelo en el plato derecho.
4. Escuche la corriente.
5. Encienda el interruptor de plato y haga su segundo sondeo.
6. La resonancia indica SAL #1, sin resonancia indica SAL #2. Compruebe el fondo. Acuérdesse de descansar después de cada prueba, por si acaso tenía un frasco de SAL #1.
7. Repita los pasos 3 a 5 varias veces. Trabaje para conseguir acertar tres de tres. Practique todos los días.

Resolución de problemas:

a) Si repite este experimento y sigue “equivocándose” de botella, vuelva a empezar. Puede que haya contaminado accidentalmente o etiquetado incorrectamente la botella, o que las tapas de los frascos estén intercambiadas. Por ello debe usar frascos nuevos.

b) Puede que los platos estén contaminados. Lave el exterior de los frascos, aclarando con agua y secándolos. También frote los platos suavemente con agua y séquelos. O sustituya los platos.

c) Su agua podrá estar contaminada. Use agua fresca.

Nota: Para localizar toallas de papel limpias, pruebe varios rollos para comprobar la existencia de mercurio y talio.

Exp. 5 Observe Cómo las Sustancias Viajan por su Cuerpo; Prueba de la Piel

Objetivo: Observar cómo las sustancias viajan por su cuerpo, para detectar sustancias tóxicas en los productos comerciales tras frotárselos para que penetren en la piel.

Materiales: Prepare medio litro de solución de azúcar moreno (el azúcar blanquilla normalmente contiene contaminación por alcohol isopropílico). Use aproximadamente 1 cucharada pequeña de azúcar moreno, 1/8 de cucharada pequeña de vitamina C (para destoxificar el moho de sorgo) y medio litro de agua. No la agite; remuévala suavemente. Filtrela a través de un filtro de melita para eliminar el asbesto. Haga un frasco de muestra vertiendo aproximadamente 12 mm en un frasco de vitaminas usado pero limpio. Aclare y seque el exterior del frasco de muestra. Finalmente lávese las manos con agua sola.

Métodos: 1. Pruebe su piel para detectar la presencia de azúcar moreno usando el frasco de muestra recién hecho y su espécimen de piel (muestra en portaobjetos). Aún no debe haber (sin resonancia).

2. Prepare un aplicador de papel arrancando la esquina de una toalla de papel blanca sin fragancia. Pliéguelo para formar una mecha.

3. Moje la mecha de papel en el medio litro de agua azucarada y aplíquela a la piel de la parte interior del brazo donde puede frotar libremente. Frote vigorosamente durante unos 10 segundos (de lo contrario tarda minutos en absorberse). Deje la mecha fragmentada sobre la piel y sujétela con un trozo de cinta adhesiva de aproximadamente 10 cm (esto aumenta el tiempo del que dispone para trabajar). Lávese los dedos rápidamente.

4. Ponga su espécimen piel en el plato y el frasco de espécimen de azúcar en el otro.

5. Sondee para detectar resonancia cada 5 segundos. Nada más oír resonancia, lo cual señala que la piel ha absorbido la solución de azúcar (que podrá tardar hasta un minuto completo), sustituya el espécimen de piel por uno de hígado y vuelva a escuchar la presencia de resonancia. Aún no debe haber.

6. Alterne entre la piel y el hígado. Enseguida la piel se despejará y resonará el hígado. También compruebe el páncreas y los músculos para ver con qué rapidez llega el azúcar.

7. Compruebe los glóbulos blancos y los riñones. No debe aparecer aquí (a menos que exista contaminación con una toxina).

8. Tras haber transcurrido entre 5 y 10 minutos, el azúcar se habrá eliminado de todos estos tejidos y habrá terminado su experimento. Lávese el brazo con agua sola.

9. Para hallar una sustancia tóxica en la solución de azúcar, busque todas sus sustancias de prueba en sucesión rápida en su piel nada más hallar la solución de azúcar en el paso.

Observe que sólo dispone de unos pocos minutos para realizar todas sus pruebas después de haber absorbido la piel la sustancia de prueba.

Conclusión: Puede hallar e identificar una sustancia en un producto frotando el producto para que penetre en su piel, luego buscando rápidamente en su piel todas las sustancias de cuya presencia sospecha, por ejemplo: benceno (pesticida) en su sopa de verduras. Esta prueba funcionará incluso si tiene benceno en su cuerpo, siempre que no se encuentre en la piel desde el principio.

Exp. 6 Verificación de las Listas de Alcohol Isopropílico y Benceno

Objetivo: Verificar las listas de alcohol isopropílico y benceno dadas en libros anteriores.

Métodos: Usaremos el Syncrometer® para probar la presencia de una toxina en un producto. Reúna los productos que usa personalmente, tanto interna como externamente. También haga frascos de muestra de benceno y alcohol isopropílico.

1. Ponga la sustancia de prueba de alcohol isopropílico en un plato y sus productos, a su vez, en el otro.

2. Escuche la corriente con sólo uno de los platos en el circuito. Luego escuche con ambos platos conectados (interruptor de plato de prueba encendido). Este método puede detectar concentraciones de una parte por trillón. No es tan sensible como la prueba de piel Exp. 5.

3. Repita con la sustancia de prueba de benceno.

Errores técnicos: Cuando usted, el probador, tenga una cantidad sustancial de la sustancia de prueba en su cuerpo, se invierte el resultado del Syncrometer®. Esto se debe a que su cuerpo actúa como otro plato de prueba. Cuando el número total de platos de prueba es impar, hay un cambio de fase de 180°, es decir, se invierten los resultados. Los disolventes son especialmente propensos a absorberse por la piel. Mantenga los frascos y platos escrupulosamente limpios. Pruébese a usted primero para detectar la presencia de cada disolvente. No haga este tipo de pruebas en el mismo día en que usted hizo los frascos de muestra, dado que resulta inevitable la absorción.

Nota: Si encuentra que se han invertido los resultados de su prueba, por ejemplo, no hay benceno en la sopa a la que añadió benceno a partir de un frasco de prueba, sigue pudiendo realizar la Prueba de Piel del **Exp. 5**.

El benceno es carcinógeno, muy peligroso y no debe manejarse fuera de un laboratorio profesional, sin embargo, es una sustancia de prueba muy importante. Debe realizar las pruebas con una ampolla pequeña y hermética de benceno a baja concentración. Nunca debe abrirla. Manténgala guardada en un lugar seguro cuando no esté presente.

Exp. 7 Prueba de Presencia de Aluminio en su Cerebro y Alimentos

Objetivo: Probar la presencia de aluminio en su cerebro y alimentos.

Materiales: Una cuchara de medición hecha de aluminio, una cucharada pequeña de sal aluminizada de verter, 2,5 cm cuadrados de papel de aluminio, un paquete de sesos de cerdo comprados en un supermercado, guardados en el congelador, (también sirven otras fuentes animales) o un portaobjetos manchado con cerebro, cerebelo u otro tejido cerebral.

Métodos:

1. Corte un trozo de tejido cerebral (aproximadamente una cucharada pequeña) y colóquelo en una bolsa de plástico.

2. Ponga las muestras de aluminio en bolsas de plástico separadas. Añada agua a cada una, aproximadamente una cucharada pequeña. Mantenga todas las superficies y las manos escrupulosamente limpias (no use jabón).

3. Ponga la muestra de aluminio en el plato y la muestra cerebral en el otro.

4. Sondee para detectar resonancia. Si el circuito resuena usted tiene aluminio en su cerebro.

5. Si su espécimen de aluminio de hecho contiene cadmio o cobre, también está probando la presencia de éstos en su cerebro. Repita la prueba de aluminio con otros objetivos de aluminio. Si resuenan todos, es muy, muy probable que tenga aluminio en su

cerebro. Pruébese para detectar la presencia de cadmio y cobre por separado. Si no los tiene en su cerebro, es aún más probable que sea correcto el resultado de la prueba de aluminio.

6. Naturalmente, sería deseable tener certeza absoluta en esta cuestión. Para ello, compre aluminio puro o un Estándar de Absorción Atómica. Pueden obtenerse de empresas de suministros químicos.

Si resulta que sí tiene aluminio en su cerebro, intente averiguar de dónde viene.

El alcohol a usar para la conservación de especímenes es el alcohol etílico. Cómprelo en una empresa de suministros químicos o en la farmacia. En los EE.UU. compre el frasco de 750 ml o de 1 litro de Everclear™. Otros tamaños y variedades contienen contaminación por metanol.

7. Deje su sustancia de prueba de aluminio más pura en un plato, y sustituya la muestra cerebral por los elementos siguientes, probándolos uno a uno. Acuérdesse de descansar después de cada resultado *Positivo*.

- una cucharada pequeña de requesón o yogur tomada de la parte superior del envase del tipo con tapa de papel de aluminio
- un trozo de queso cremoso o mantequilla que haya estado envuelto en papel de aluminio
- una viruta de pastilla de jabón o un poco de loción de manos
- un trozo de tarta o bollería cocidos en un recipiente de aluminio
- un trozo de piel de pavo o plato caliente que haya sido cubierto con papel de aluminio
- cualquier cosa cocida con levadura en polvo
- un refresco carbonatado contenido en un bote de aluminio

Recuerde que tener aluminio en su propio cuerpo invierte los resultados de la prueba. Pero las cantidades y ubicación sí importan. Una pequeña cantidad en su cuerpo puede contrarrestarse llevando puesto un inductor (entre 6 y 8 vueltas de hilo eléctrico bobinado en un lápiz). Y siempre que no esté en su piel, puede realizar la Prueba de Piel del Exp. 5.

Experimento Alternativo:

Para probar la presencia de metal dental en sus tejidos, use un trozo de amalgama de un viejo empaste. Esto prueba la presencia de los restos de aleación en los empastes de amalgama así como el mercurio. Si no puede obtener una muestra de mercurio, use un termómetro de mercurio (no lo rompa, sencillamente ponga la bombilla en el plato). Elija tejidos como riñón, médula espinal, cerebro e hígado, además de glóbulos blancos.

Nunca he diseccionado tejidos humanos ni tampoco los he sometido a pruebas de confirmación en laboratorio. Parece ser razonable que, debido a que la piel y lengua son directamente probables, que los demás tejidos funcionan de manera similar.

Exp. 8 Detección de Aluminio en Otras Personas

Objetivo: Detectar aluminio en el cerebro de otra persona.

Materiales: Igual que para el experimento anterior; **usted lleva puesto el inductor.**

Métodos:

1. Ponga la muestra de aluminio en un plato y la muestra cerebral en el otro.
2. Déle a la otra persona la agarradera. Usted usa la sonda de mano. Sujete su dedo firmemente en el suyo.
3. Sondee a la otra persona para detectar resonancia. El primer sondeo se hace con sólo un plato en el circuito. El segundo se hace con ambos platos en el circuito. La resonancia sugiere que hay aluminio en el cerebro de la otra persona.

Pruebas de Saliva

Podrá ser su prueba más útil. La saliva contiene un poco de casi todo lo tóxico que contiene su cuerpo. Pero no es el primer tejido que porte el virus VIH o parte de una fase de solitaria. No obstante, la *Salmonella* en su hígado, mercurio en sus riñones, aluminio en su cerebro aparecen todos también en la saliva. Y la saliva puede enviarse por correo o guardarse en el frigorífico. Procure empaparla con alcohol etílico antes de enviarla a algún lugar. Debe congelarse en caso de almacenarse mucho tiempo con el fin de evitar la invasión por moho. O puede añadir alcohol etílico para conservarlo. Sin embargo, esta prueba no es tan sensible como tener a la persona presente en el circuito.

Para hacer un espécimen de saliva, mastique un trozo de toalla de papel blanca sin fragancia, guardándolo en una bolsa de plástico de cremallera. Antes de realizar las pruebas, añada suficiente agua como para mojar el trozo de papel entero. Es esencial añadir agua para obtener resultados correctos, dado que la saliva tiene las frecuencias resonantes de la persona que la hizo. El resultado de pruebas siempre será *Positivo* a menos que reduzca la intensidad añadiendo agua.

Exp. 9 Pruebas de Saliva Específicas a Órganos

Objetivo: Detectar toxinas y patógenos en un órgano específico mediante una muestra de saliva.

Método: Prepare una muestra de saliva en un trozo de toalla de papel hasta quedar bien húmeda. Escúpala en una bolsa de plástico de cremallera y añada un chorro de agua. (Añada más que una cantidad igual de alcohol etílico cuando vaya a enviarse, alcanzando un volumen mínimo de 70% de alcohol). Cierre y espere 5 minutos. Ponga su nombre en la bolsa de plástico, junto con la lista de toxinas que halló en su cuerpo anteriormente en varios tejidos. Incluya algunos *Negativos* para unos pocos tejidos. Intercambie bolsas de plástico con otra persona. Ponga la muestra de saliva junto con el tejido a probar en el mismo plato; sepárelas lo más posible. Busque la presencia de las toxinas poniéndolas en el otro plato. Si puede verificar la lista que le fue dada, puede ver cómo podrán analizarse los problemas de salud a distancia, de manera similar al envío de biopsias a un

laboratorio lejano. Puede añadir un portaobjetos de glóbulos blancos al plato de "saliva con tejido", haciendo tres artículos en el plato. Deben estar presentes las mismas toxinas. De lo contrario, los glóbulos blancos tienen inhibido "comérselas". Luego busque problemas de inmunidad. Alternativamente, busque la presencia de 6 o más sustancias tóxicas en los tejidos de otra persona. Pida una muestra de saliva e inmediatamente repita las pruebas con esta muestra.

Exp. 10 Búsqueda de Erupción de Ampollas o Herpes en el Cuerpo

Objetivo: Buscar Herpes.

Materiales: Un espécimen de saliva de la persona objetivo de la prueba; puede encontrarse a miles de kilómetros. También un espécimen del virus. Esto puede obtenerse de las lesiones de otra persona; una gotuela es suficiente, absorbida en un trozo de toalla de papel. El conjunto entero con la toalla puede insertarse en un frasco de cristal para su conservación. Deben añadirse agua y alcohol. También puede ponerse en un portaobjetos, etiquetado con la palabra Herpes, casero. Un preparado homeopático del virus no brinda resultados exactos para esta clase de pruebas debido a la frecuencia adicional impuesta por su potenciación. (Sin embargo, los preparados homeopáticos pueden usarse si la potencia corresponde a la frecuencia del tejido en el que reside. Esperemos que se halle pronto un medio de usar las fuentes homeopáticas.)

Métodos: Ponga la muestra de saliva sobre un plato en su bolsa de plástico sin abrir. Puede que sea necesario abrirla brevemente, sin embargo, para añadir suficiente agua como mojar todo el papel y para añadir $\frac{1}{4}$ de cucharada pequeña de alcohol etílico para esterilizar o conservar la muestra.

Ponga el espécimen de virus en el otro plato y pruebe de la manera habitual (Exp. 6). Un resultado *Positivo* significa que la persona (su saliva) tiene el virus activo.

Exp. 11 Prueba de Presencia de Cáncer

Objetivo: Probar la presencia de cáncer.

Materiales: Ortofosfotirosina (OPTyr). A continuación se indican tres modos de obtenerla:

1. Pida una muestra pura a una empresa de suministros químicos (véase *Suministros Utilizados para Realización de Pruebas*, en la página 213). Ponga unos pocos miligramos (no es necesario pesar) en un frasco de cristal pequeño; añada 2 cucharadas pequeñas de agua y $\frac{1}{4}$ de cucharada pequeña de alcohol etílico.

2. Todas las personas con cáncer tienen OPTyr tanto en la orina como en el tejido canceroso. Es muy infrecuente hallarlo en otros fluidos corporales. Obtenga un espécimen de orina de un amigo que tenga un cáncer activo. Añada formalina (40% formaldehído) en cantidad igual a la orina. Congélelo si no puede prepararlo inmediatamente. Mantenga estos especímenes claramente marcados en una bolsa de plástico hermética adicional. Las personas que hayan recibido tratamiento recientemente contra el cáncer tienen muchas menos probabilidades de contener OPTyr en la orina.

No puede considerarse a la orina como un producto químico de la misma manera que una solución de sal o azúcar. La orina es un tejido y tiene su propia frecuencia resonante, al igual que los demás tejidos que tenemos. Si se combina con otro tejido en los platos de prueba, no resonará igual que si se usara una solución pura de OPTyr. Para usar la orina como especimen de OPTyr, debe:

- a) Verter unas gotas de orina en su frasco de especimen
- b) Añadir aproximadamente 2 cucharadas pequeñas de agua
- c) Añadir aproximadamente 20 gotas de alcohol etílico o formalina

Revuelva suavemente, pero no agite. Aclare y seque el exterior del frasco. Etiquételo "orina/cáncer".

3. Hay incluso otra manera de preparar una muestra de prueba de presencia de ortofosfotirosina. Los caracoles comunes de un terrario o los de jardín son portadores naturales de fases de *Fasciolopsis buskii* (duela de intestino humano). Las fases producirán OPTyr cuando se alimente a los caracoles con alimento para peces contaminado con alcohol etílico. Más de la mitad de los botes de alimento para peces tenían contaminación por alcohol etílico. Compre varias marcas de alimento para peces. Pruebe si hay presencia de alcohol etílico y benceno. Obtenga unos caracoles, colóquelos en un tanque y aliméntelos con alimento para peces contaminado con alcohol etílico. Alimente a un grupo separado de caracoles con alimento para peces con benceno para obtener muestras de VIH. Después de dos días ponga los caracoles en una bolsa de plástico con cremallera, y sométalos a prueba individualmente comparándolos con alguien diagnosticado con cáncer o su saliva u orina. Los caracoles respecto de los cuales la persona dé resultado *Positivo* tienen OPTyr. Ponga estos caracoles en el congelador para matarlos humanamente, y luego macháquelos o póngalos en un frasco de especimen con un 50% de alcohol etílico para conservarlos. Los frascos pueden mantenerse precintadas a temperatura ambiente en los días de prueba. En otros días guárdelos en el frigorífico.

Asimismo, sus caracoles con benceno pueden probarse en comparación con una persona que se sepa dé *Positivo* en VIH. Todos los caracoles que den resultado *Positivo* pueden usarse para preparar un especimen de prueba de VIH de la misma manera. El alimento para peces debe probarse para detectar tanto la presencia de benceno como la de alcohol etílico, y separarse según corresponda, de lo contrario se arriesga a hacer especímenes que tengan tanto OPTyr como VIH.

Métodos:

1. Pruebe la presencia de cáncer poniendo la muestra de prueba que acaba de hacer (cualquiera de las tres) en un plato y una muestra de glóbulos blancos en el otro, o deje el otro plato vacío (prueba a cuerpo entero).

2. Si resuena con OPTyr en el circuito, tiene cáncer. Inmediatamente, busque el cáncer en la mama, próstata, piel, pulmones, colon, etc.

3. Para tener mayor seguridad, repita la prueba más adelante. Guarde su propio especimen de orina en el congelador para comparaciones posteriores.

Como ya sabrá, el cáncer se adquiere en fases. La malignidad es lo último que ocurre. Sólo debe ser necesario un día para eliminarlo. Después de esto, deben eliminarse tanto un tumor como sus toxinas asociadas.

Exp. 12 Prueba de Presencia de VIH

Objetivo: Probar la presencia de VIH.

Parte A. Materiales: Compre unos pocos miligramos de antígeno de Proteína 24 (parte del núcleo del virus VIH) o el virus VIH completo en un portaobjetos. Podrá usar la ampolla sin abrir si sólo se necesita un espécimen. Para hacer más especímenes, use aproximadamente 1 mg por frasco de ½ onza. Añada 2 cucharadas pequeñas de agua y ¼ de cucharada pequeña de alcohol etílico, o prepare un espécimen de VIH a partir de caracoles según se describe en el experimento anterior. Una forma más fácil es obtener una copia electrónica hecha según las indicaciones del **Exp. 96**.

Métodos: Busque el virus en el timo (mollejas), vagina y pene porque es donde residirá casi exclusivamente durante los años primero o segundo. Si no tiene especímenes de esos tejidos, podría buscar en orina, sangre, saliva o glóbulos blancos, pero sólo puede confiarse en un resultado *Positivo*. También busque la duela de intestino humano y benceno en el timo. Naturalmente, si el resultado *Positivo*, es significativo, mate los parásitos inmediatamente. El resultado debe ser *Negativo* en menos de una hora. Elimine los artículos contaminados con benceno de su estilo de vida. También pruébese en comparación con algunas variedades de palomitas de maíz, arroz integral y aperitivos de harina de maíz (corn chips) como indicación de zearalenona, que debe eliminarse para recuperar la salud. Contrólese cada 2 o 3 días para asegurarse de que su nueva y buena salud se esté manteniendo.

Parte B. Otras sustancias de prueba que le permiten probar más exhaustivamente la presencia de los virus VIH son proteína REV y enzima transcriptasa inversa, ambas producidas por este virus.

Éstas aparecen en forma de péptidos, es decir, trozos pequeños sintetizados para ser idénticos a una proporción de la proteína nativa. Cada una es única y fácilmente distinguible por el Syncrometer®. De ellas, la transcriptasa inversa es la más útil; incluso aparece en la orina mucho tiempo después de resultar indetectables las otras.

Búsquelas en los órganos reproductores dado que se eliminan antes de la sangre y otros órganos. Los órganos reproductores masculinos son los testículos, conducto deferente, epidídimo, vesícula seminal y pene. En las mujeres busque en ovario, trompa de falopio, fimbria, útero, cuello uterino y vagina. Dichos estudios pueden hacerse en una muestra de saliva, según el **Exp. 9**.

Siempre pruebe la orina para determinar la presencia de transcriptasa inversa.

Exp. 13 Probando la Presencia de Enfermedades

Objetivo: Probar la presencia de enfermedades de todo tipo.

Materiales: Use muestras en portaobjetos y cultivos de organismos de enfermedad. Los preparados caseros de Streptococcus de faringe, mononucleosis aguda, *Candida*, varicela, *Herpes* 1 y 2, eczema, herpes, verrugas, sarampión, levadura, hongos, salpullidos, resfriados, ardor de garganta, sinusitis, virus del tabaco etc. pueden hacerse todos tomando un exudado o una raspadura pequeña de la zona afectada. Una cuchara de plástico o trozo de toalla de papel funciona bien. Extienda una pequeña cantidad en un

portaobjetos. Añada una gota de bálsamo y una cobertura, o ponga la toalla en un frasco; añada agua y alcohol según se ha descrito anteriormente. Los portaobjetos de microscopio con patógenos pueden ampliar notablemente su juego de pruebas (véase *Suministros Utilizados para Realización de Pruebas*, en la página 213).

Métodos: Pruébese a sí mismo para determinar la presencia de una variedad de enfermedades usando sus glóbulos blancos como primer espécimen. A continuación busque en los órganos como hígado, páncreas y bazo. Observe la cantidad de estas enfermedades comunes que “no se van” de ninguna manera. Están vivas y sanas en algún órgano. ¡Simplemente no le están poniendo enfermo!

Exp. 14 Prueba de Detección de SIDA

Objetivo: Probar la presencia de SIDA.

Materiales: Muestra de benceno, portaobjetos de muestras de tejidos como timo, hígado, páncreas, pene y vagina. Asimismo una colección de especímenes de enfermedades como los usados en el experimento anterior.

Métodos: Busque benceno en el timo. Si el resultado es *Positivo* durante el día, tiene el riesgo de desarrollar SIDA, aunque puede que no esté enfermo. Busque benceno en otros tejidos. Cuantos más tejidos contengan benceno más grave es la situación. Busque benceno inmediatamente en los productos de su cuerpo y en los alimentos. Elimínelos.

Manténgase a distancia para siempre de los artículos contaminados con benceno.

Recuente las enfermedades para las que obtuvo resultado *Positivo* en el **Exp. 13**. Pruebe como mínimo diez. Si más de la mitad han dado resultado *Positivo*, ya tiene SIDA (el 50% es mi estándar, aunque usted podrá fijar la propia; el estándar idóneo para definir a una persona en buen estado de salud debe ser de 0% *Positivo*).

Exp. 15 Prueba de Detección de Aflatoxina

Objetivo: Probar la presencia de aflatoxina.

Materiales: No intente comprar una muestra de aflatoxina; es uno de los carcinógenos más potentes que se conoce. El tenerlo a mano constituiría un peligro innecesario, aún cuando jamás será necesario abrir el frasco. Límitese a hacer especímenes de cerveza, pan enmohecido, vinagre de sidra de manzana y cualquier tipo de cacahuate usando una cantidad muy pequeña, añadiendo agua y alcohol etílico como siempre, o compre una copia electrónica según se hace en el **Exp. 96**.

Métodos: Pruébese para determinar su presencia. Si tiene todos en sus glóbulos blancos y en el hígado, entonces es muy, muy probable que tenga una acumulación de aflatoxina. A continuación pruebe sus alimentos cotidianos para determinar su presencia en sus glóbulos blancos. Aquellos que den resultado *Positivo* deben probarse aún más para determinar la presencia de aflatoxina. Observe los efectos de la vitamina C en la aflatoxina en el hígado. Encuentre un momento en el que su hígado dé resultado *Positivo* a la aflatoxina (cómase unos cacahuates tostados comprados en una tienda macrobiótica y

espere 10 minutos). Tómese 1 gramo de vitamina C en un vaso de agua. Compruebe su nivel de aflatoxina cada cinco minutos. ¿Se elimina? De lo contrario, tómese 5 o 10 gramos de vitamina C. ¿Cuánto tarda? Tome también glutatona. Compare la eficacia.

Exp. 16 Prueba de Detección de Parásitos

Objetivo: Probar la presencia de parásitos.

Métodos: Si su resultado ante la saliva de su animal de compañía es *Positivo*, tienen algo en común – un parásito, sin duda. Debe buscarlos en sus músculos y en el hígado, no en la saliva ni en los glóbulos blancos, porque es poco frecuente que se encuentre allí. Zapee y mate los parásitos hasta que ya no de resultado *Positivo* en la saliva de su animal de compañía.

Los helmintos y las fases de helmintos no pueden (ni deben) matarse con un generador de frecuencia regular. Cada segmento, y probablemente cada scolex en un cisticerco tenga su propia frecuencia y podría dispersarse si su generador no acierta. Sólo el zapping mata a todos y es seguro en el caso de helmintos. El zapping de combinación también es seguro (véase **Exp. 118**). Pero cuando los PCB saturan a los tejidos, sólo funciona una forma especial de zapping (véase **Exp. 122**).

Asegúrese de tratar a su animal de compañía diariamente con el programa antiparasitario para animales de compañía.

Exp. 17 Prueba para Detectar la Enfermedad por Duelas

Objetivo: Probar la presencia de enfermedad por duelas.

Un pequeño número de duelas intestinales presentes en el intestino podrán no provocarle síntomas discernibles. Asimismo, las duelas hepáticas de oveja residentes en el hígado y las duelas pancreáticas en el páncreas podrán no provocar síntomas discernibles. Sus huevos se sueltan a través de los conductos de órganos al intestino, expulsándose con la evacuación intestinal. Se eclosionan y pasan por las diversas fases de desarrollo en la intemperie y en otros animales. Pero si usted se convierte en un portador permanente de manera que las diversas fases se están desarrollando en sus órganos, tiene lo que denomino *enfermedad* por duelas. He encontrado que cáncer, VIH, diabetes, endometriosis, enfermedad de Hodgkin, enfermedad de Alzheimer, lupus, esclerosis múltiple y “síndrome de alergia universal” son ejemplos de enfermedad por duelas.

Puede probar la presencia de enfermedad por duelas de dos maneras: electrónicamente y mediante observación microscópica.

Materiales: Cultivos de duelas y fases de duelas obtenidos de una empresa de suministros biológicos local (véase *Suministros Utilizados para Realización de Pruebas*) incluyendo huevos, miracidia, redia, cercaria, metacercaria. Especímenes de fluido corporal para ayudarle a localizarlos bajo un microscopio.

Métodos: Pruebe primero a determinar la presencia de fases de duelas en sus glóbulos blancos. Si tiene fases de duela en sus glóbulos blancos, podrá querer verlos con sus

propios ojos. Para ello, primero debe localizarlas. Ponga sus muestras de fluidos corporales en un plato, sus fases de parásito en el otro, y pruebe para detectar la presencia de todos los que pueda obtener, al margen de adultos. Tras hallar una fase electrónicamente, tiene más posibilidades de hallarla físicamente con un microscopio.

Nota: Aunque hago referencia a fases de duelas existentes en glóbulos blancos, esto no significa que la fase entera esté dentro de los bordes del glóbulo blanco, sino, que podrá haber trozos muy pequeños en su interior. Por el contrario, miles de glóbulos blancos podrán haberse anexado al exterior del parásito que resulta demasiado grande para “comer”. El efecto eléctrico sería igual.

Exp. 18 Sensibilidad de Medición con Syncrometer®

Objetivo: Determinar lo sensibles que pueden ser sus mediciones (qué cantidad de una sustancia debe estar presente para obtener un resultado *Positivo*).

Materiales: Agua, sal, taza de medición de cristal, 13 frascos de cristal nuevos que puedan contener como mínimo $\frac{1}{4}$ de taza, 14 nuevas cucharas pequeñas de plástico, su muestra de tejido de piel, toalla de papel.

Métodos: Algunos de los mejores sistemas de medición disponibles hoy día son inmunológicos (como el ensayo ELISA) que son capaces de detectar cantidades tan pequeñas como fg/ml (femtogramos por mililitro). ¡Un mililitro tiene el tamaño aproximado de un guisante, y un femtogramo es $1/1.000.000.000.000.000^a$ (10^{-15}) de gramo!

1. Aclare la taza de medición de cristal con agua y añada $\frac{1}{2}$ cucharada pequeña de sal de mesa. Llene hasta 1 taza, removiendo con una cuchara de plástico. ¿Qué concentración es ésta? Una cucharada pequeña tiene aproximadamente 5 gramos, 1 taza aproximadamente 230 ml, por lo tanto la concentración inicial es de aproximadamente $2\frac{1}{2}$ (2,5) gr por 230 ml, o 0,01 gr/ml (hablaremos del margen cantidad de error más adelante).

2. Etiquete una cuchara de plástico limpia con la palabra “agua” y úsela para poner nueve cucharadas de agua en un frasco de cristal limpio. Use otra cuchara de plástico para trasladar al frasco de cristal una cucharada de la solución de sal de 0,01 gr/ml en la taza de medición, remueva, y luego deseche la cuchara. Ahora el frasco de cristal tiene una dilución de un 10%, y su concentración es una décima parte del original, o 0,001 gr/ml.

3. Use la cuchara de “agua” para poner nueve cucharadas de agua en el frasco número 2. Use una cuchara nueva para trasladar una cucharada de solución salina del frasco número 1 al frasco número 2 y remueva brevemente (nunca agite). Etiquete el frasco número 2 “0,0001 gr/ml”.

4. Repita el proceso con los frascos restante. El frasco número 13, por tanto, se etiquetaría “0,000000000000001 gr/ml.” Esto es 10^{-15} gr/ml, o 1 femtogramo/ml.

5. Haga la prueba de piel con agua del frasco número 13 igual que en el **Exp. 5**. Si puede detectar esto, es cien veces más sensible que el ensayo ELISA (y debe hacer un frasco número 14 y continuar para averiguar su grado de sensibilidad). Si no puede,

intente detectar agua del frasco número 12 (diez veces más sensible que ELISA). Continúe hasta que llegue a un frasco que pueda detectar.

Calcule el margen de error de su experimento suponiendo que podría desviarse en hasta un 10% al medir la sal con el agua, añadiendo hasta 20% de error en cada una de las 13 diluciones, lo cual representa un error total en la botella número 13 del 280%, o como mucho un factor de 3. Por lo tanto, si la botella número 13 podría encontrarse en cualquier punto entre 0,33 y 3 femtogramos/ml. Si puede detectar agua a partir del frasco número 13, definitivamente es más sensible que un ELISA, ¡a pesar de sus utensilios toscos y equipos económicos! Observe que el error inicial al usar 2,5 gr en vez de 2,3 gr sólo añade otro 10% de error.

Si quiere calcular cuantas moléculas de sal puede detectar, seleccione la concentración en el límite de su detección, y ponga 2 gotas en un trozo de toalla de papel de 6 cm cuadrados, frotándolo contra la piel. Suponga que puede absorberse una gota. Si puede detectar agua a partir del frasco número 13, ha detectado 510.000 moléculas (10^{-15} gr/ml dividido por 58,5 gr/M multiplicado por $6,02 \times 10^{23}$ moléculas/M dividido por 20 gotas/ml). El agua en el frasco número 12 tendría, por tanto, 10 veces las moléculas en una gota, etc. Incluso si su error llega a ser de un factor de 2 (100%), sigue siendo posible tener una buena noción de lo que puede medir.

Los estándares de absorción atómica comienzan en concentraciones exactas; resulta fácil hacer una serie de dilución más exacta con éstos. Cuando estuve probando para determinar la presencia de cloruro de iridio mediante este método de piel, ¡pude detectar otras 3.025 moléculas!

Resolución de problemas

Siempre extienda su juego hasta obtener un resultado *Negativo* (esto debe ocurrir como mínimo al alcanzar el frasco número 18). Si siempre “detecta” la sal, ¡entonces es que agitó el frasco!

Nunca intente reutilizar un frasco si tiene derrame al verter sustancia en el mismo. Obtenga un frasco nuevo.

Exp. 19 Búsqueda de Parásitos por su Frecuencia

Objetivo: Buscar duela intestinal en su cuerpo escuchando su frecuencia de emisión a 434 KHz.

Métodos: Encienda el generador de frecuencias, seleccione una frecuencia que se encuentre a una pequeña distancia por encima de la que le interese, como 438 KHz, reduzca el voltaje (la amplitud) a menos de 1 voltio. Seleccione ondas sinusoidales. El cable que proviene del generador de frecuencias tendrá dos conexiones, normalmente de color rojo y negro (tierra física). No usaremos el negro (tierra física). Apártelo con cinta adhesiva. Agarre la agarradera y sonda del Syncrometer® de la manera habitual. Conecte el cable rojo que proviene del generador a su agarradera. Esto hace dos hilos conectados a su agarradera. Aunque no hay nada en los platos de prueba, deben conectarse como es habitual con el interruptor Apagado (una placa aún Encendida).

Encienda el Syncrometer®. Sondéese a sí mismo. Las ondas de su cuerpo se están enviando al condensador (plato) en la caja de platos de prueba. La frecuencia procedente del Syncrometer® también se manda allí, y ahora las ondas a 438 KHz procedentes del generador también se están enviando allí. ¡Se están entremezclando tres frecuencias diferentes en el plato! Si los dos procedentes de su cuerpo y del generador son iguales, el circuito oscilará, y oirá resonancia. Gire el mando del generador para llevarlo a 437 y vuelva a sondear. Luego a 436.

En ocasiones puede oírse como empieza a formarse la resonancia. Continúe. Luego pruebe con 435, y después con 434.

Si su cuerpo está emitiendo una frecuencia de 434 KHz (procedente de una duela intestinal vivo en su cuerpo) será reforzada por los 434 KHz del generador. El reforzamiento pondrá oscilaciones o resonancia en el circuito, la misma a la que está acostumbrado a oír con el Syncrometer®. Si no ha oído nada, no tiene la duela intestinal en ninguna parte del cuerpo. Confirme esto empezando en 430 KHz y subiendo poco a poco.

Si oye resonancia, es que la tiene. Puede que desee verificar esto independientemente mediante un portaobjetos preparado con la tenia. Mate sus duelas inmediatamente según se describe en el siguiente experimento.

Exp. 20 Matar Parásitos con un Generador de Frecuencias

Objetivo: Matar la duela intestinal con un generador de frecuencias.

Materiales: Un generador de frecuencias, dos agarraderas dotadas de los cables con pinzas de conexión correspondientes.

Métodos: Envuelva una capa única de toalla de papel sobre cada una de las agarraderas. Mójelas bajo el grifo; exprima el agua excedente. Píncelas a los hilos eléctricos rojo y negro del generador de frecuencias. (Usamos ambos hilos para este fin). Seleccione 434 KHz. Ajuste la amplitud (el voltaje) a 10 voltios. Ajuste la forma de onda a sinusoidal. Agarre las agarraderas en cada mano y manténgalas agarradas durante unos tres minutos. Y ya está. Ha matado todo invasor minúsculo que tenga su frecuencia resonante igual que el valor seleccionado en el generador de frecuencias. Acuérdesse de zapear todas las fases también.

Si su generador de frecuencias tiene capacidad de desplazamiento *Positivo*, puede usarlo como un zapper, y una sesión única matará todos los patógenos, siempre y cuando esté desplazado un 100% y que pueda emitir como mínimo 5 voltios en este valor. Cuando use esta técnica, el generador de frecuencias puede ajustarse a cualquier frecuencia entre 2 KHz a 800 KHz, y debe seguir durante siete minutos. Pero incluso un pequeño porcentaje o un mero pico de voltaje *Negativo* estropeará este efecto, ¡produciendo más mal que bien! Para asegurarse de que su generador esté correctamente ajustado, debe observar la salida en un osciloscopio.

Experimente con otros valores de voltaje. Observe que menos de 1 voltio también es eficaz. Una vez finalizado, vuelva a probarse a sí mismo según el **Exp. 19**; su resultado debe ser *Negativo*.

Exp. 21 Localización de un Pequeño Ancho de Banda Animal

Objetivo: Hallar el ancho de banda de un pequeño animal viviente.

Materiales: Una mosca, un escarabajo u otro insecto, Syncrometer®, generador de frecuencias.

Explicación: Es posible que las personas que usen un Syncrometer® ya hayan intentado poner un insecto pequeño en uno de los platos. El circuito siempre resuena cuando une el circuito en la agarradera y en la sonda. Incluso la hormiga más diminuta puesta en un frasco de cristal o bolsa de plástico para que resuene el circuito. Salvo que esté demasiado lejos del plato. Si ha trepado por el costado, perderá la resonancia. Como mínimo, una pata debe estar en contacto con el fondo de la botella. Si el animal está muerto, esto cesa. Claramente el ser vivo está afectando al circuito de manera diferente antes y después de su muerte. ¿Se trata esto de algún tipo de energía de forma de ondas? Para hallar su frecuencia debe añadir otra frecuencia que refuerce o interfiera con la frecuencia ya existente en el plato. Esto precisamente se logra al añadir la frecuencia del generador.

Métodos: Use el mismo método que el descrito en el Exp. 19; sin embargo, en el caso de una hormiga o mosca, empiece en 1.000 KHz y proceda de forma ascendente en pasos grandes de, por ejemplo, 10 KHz. Use el plato de prueba derecho que está controlado por el interruptor de encendido y apagado. Siempre escuche la corriente primero con el interruptor apagado y luego encendido. Suba la frecuencia y repita. Continúe hasta oír resonancia. Deténgase inmediatamente. Descanse la piel y vuelva a bajar a la región de frecuencia no resonante. Esta vez suba a pasos más pequeños. Repita y vuelva a repetir hasta quedar seguro de que sabe exactamente dónde comienza la resonancia. ¿Pero dónde termina?

Empiece a probar muy por encima de la gama sospechada, tomando grandes pasos a la baja hasta llegar a una frecuencia resonante. Descanse y repita hasta hallar el límite superior de frecuencias resonantes. Registre el ancho de banda, por ejemplo, 1009-1112 KHz.

Exp. 22 Interferencia Eléctrica Producida por Seres Vivos

Objetivo: Observar si seres vivos similares interfieren entre sí cuando se ponen en el plato juntos.

Materiales: Dos insectos idénticos vivos o seres vivos muy pequeños.

Métodos: Localice la gama de emisión de cada uno por separado, y luego juntos en el plato.

Nota: Los seres vivos idénticos no interfieren con sus respectivas frecuencias.

Exp. 23 Interferencias Producidas por Seres Vivos No Similares

Objetivo: Observar si seres vivos diferentes interfieren entre sí al ponerse juntos en el plato.

Métodos: Localice los extremos inferior y superior de la gama de emisión de dos seres vivos diferentes, como una mosca y un escarabajo, o 2 tipos de mosca o escarabajo. Luego póngalos juntos sobre el plato. Observe que no hay resonancia en la gama acostumbrada de cada uno de ellos. Están interfiriendo uno con el otro en el plato.

Ahora sume los 2 extremos inferiores, seguido de los dos extremos superiores. También reste los 2 extremos inferiores, seguido de los dos extremos superiores. Por ejemplo, imagínese dos insectos, uno con un espectro de 1000 a 1090 KHz, el otro con una gama de 1050 a 1190 KHz. La suma del extremo inferior nos da 2050 KHz. La resta de los extremos inferiores nos da 50 KHz. La suma del extremo superior nos da 2280. La resta de los extremos superiores nos da 100. Ahora busque una resonancia a 50, 100, 2050, 2280 KHz. (Los dos últimos podrán encontrarse fuera de la gama de su generador de frecuencias. Elija formas de vida más primitivas que tengan anchos de banda de frecuencia inferiores para mantenerse dentro de su límite).

Observe que se oye resonancia en exactamente estas frecuencias y no por encima ni debajo de las mismas. Esto es evidencia de modulación en las frecuencias: es decir, fusionándose entre sí y "portándose" una a la otra.

Exp. 24 Localización de las Frecuencias de su Propio Cuerpo

Objetivo: Localizar su propio ancho de banda de frecuencias emitidas.

Materiales: Un generador de frecuencias que suba hasta 10 MHz. Si el suyo sólo llega a 2 MHz, sigue pudiendo investigar la parte inferior de su banda.

Métodos: No necesita ponerse encima del plato, dado que ya se encuentra allí al encontrarse en circuito en la agarradera. Sin embargo, si está midiendo a otra persona, sencillamente pueden tocar el plato con un dedo. Conecte el generador de frecuencias al circuito en la agarradera según el **Exp. 19**.

Dado que los adultos humanos empiezan a emitir en aproximadamente 1560 KHz, empiece buscando en 1550, subiendo en pasos de 1 KHz hasta oír resonancia.

Los humanos de menor edad y con mejor estado de salud empiezan a emitir en una frecuencia inferior y en ocasiones acaban en una frecuencia superior. Es decir, emiten en una banda más ancha.

Los bebés muy pequeños empiezan su banda en aproximadamente 1520 KHz. ¿Sería posible recuperar jamás esta capacidad?

La mayoría de los adultos terminan en 9375 KHz.

Al eliminar el moho de mi dieta, matando la mayor cantidad posible de parásitos y eliminando muchas toxinas de las que llegue a tener conciencia, he logrado ampliar mi ancho de banda del valor inicial de 1562-9457 KHz en 1990 a 1520-9580 KHz en 1994. (Sigo en 1562,5 a 9478 en el año 2000). Espero que esto le rete a lograr una mejora en salud reflejada en un ancho de banda aún más amplio para usted mismo.

Exp. 25 Variables que Afectan a su Ancho de Banda

Objetivo: Localizar el efecto de una diversidad de elementos en la parte inferior de su espectro, como temperatura corporal, alimentación, hora del día, tiempo lluvioso, sensación de estar enfermo. Observe que no cambia durante semanas, y de repente observa cómo se reduce su ancho de banda. Puede suponer que ha consumido un moho. Busque frecuencias de mohos entre 75 KHz y 295 KHz, o pruebe su hígado con muestras de moho. Si el resultado es *Positivo*, empiece una dieta sin moho, vigilando detenidamente la presencia de moho en sus glóbulos blancos. Incluso tras eliminar el moho de su dieta, de manera que no aparecen mohos en sus glóbulos blancos, observe que no se recupera su ancho de banda. A mí habitualmente me costaba entre 2 y 3 semanas recuperarme.

Indudablemente esto tiene que destacar los efectos nocivos del consumo de alimentos en mal estado.

Exp. 26 Localización de un Espectro de Emisión en la Saliva

Objetivo: Localizar un espectro de emisión usando una muestra de saliva.

Materiales: Un generador de frecuencias común.

Métodos: Busque la parte inferior de la banda de frecuencia resonante según el Exp. 24.

Podrá guardar la muestra en el frigorífico durante unas semanas sin observar cambios, tras lo cual empieza a encogerse el ancho de banda.

Exp. 27 Efecto de la Muerte en el Ancho de Banda

Objetivo: Observar el efecto de la muerte en el ancho de banda.

Métodos: **Parte A.** Congele el insecto probado en el Exp. 21 para matarlo humanamente. Repita la búsqueda de su ancho de banda. Observe que el ancho de banda se ha vuelto muy estrecho.

Parte B. Raspe el interior de su carrillo con un cuchillo desafilado. Deposite la raspadura en un portaobjetos de cristal. Localice el ancho de banda lo antes que pueda y repita lo más rápidamente posible con la frecuencia que pueda. Tome nota de la hora exacta correspondiente a cada frecuencia localizada. Traslade sus resultados a un gráfico. También observe el grado de exactitud de su generador de frecuencias.

Exp. 28 Localización de Invasores Desconocidos de su Cuerpo

Objetivo: Localizar invasores desconocidos en su cuerpo.

Métodos: Empiece en 900 KHz y prosiga, bajando hasta 77 KHz en pasos de 1 KHz, para buscar todos sus patógenos. Si encuentra una frecuencia resonante, consulte el Cuadro de Frecuencias de Patógenos (página 561 en *La Cura de Todas las Enfermedades*) para identificar a los candidatos probables que correspondan. Verifique la identidad del invasor usando un espécimen en portaobjetos o un cultivo del mismo. Si su patógeno sigue sin identificarse, añádalo al cuadro. Esto le permite determinar si una enfermedad futura es nueva o una reincidencia de ésta. O sencillamente mátelolo.

Suponiendo que halló varios patógenos, use el generador de frecuencias ajustado a la frecuencia del patógeno para matarlo. Espere diez minutos y vuelva a probar para verificar la presencia de todos los que encontró. Sólo aquel habrá desaparecido. Ahora **zapee**, con desplazamiento *Positivo*, espere diez minutos, y vuelva a probar para determinar la presencia de los que halló. Observe que todos han desaparecido. Después de una hora, busque de nuevo para determinar la presencia de los patógenos que tenía. Todos lo que hayan vuelto habrán provenido de una fuente interna no alcanzada por la corriente del zapper, como por ejemplo del intestino grueso o de los dientes.

Exp. 29 El Efecto Mortal de Ondas Rectangulares Positivas y Desplazadas en Frecuencia Alta

Objetivo: Observar la acción de frecuencia desplazada de ondas rectangulares Positivas en un animal muy pequeño. ¿Se muere el animal o simplemente queda incapacitado?

Materiales: Una babosa o una lombriz de campo pequeña.

Métodos: Ponga al animal pequeño en un envase de plástico como un cartón de quesón. Añada unas cucharadas pequeñas de agua para mojar el fondo. Conecte una pequeña cuchara metálica a cada una de las pinzas del generador. Póngalas en lados contrarios en el cartón de manera que alcancen el agua, y sujételas con cinta adhesiva. Ajuste el generador a desplazamiento *Positivo* en una frecuencia de aproximadamente 30 KHz y 5 a 10 voltios. Experimente con voltajes diferentes y compare la eficacia. Mida el tiempo transcurrido hasta parecer que el animal se ha quedado sin vida. Puede intentar reanimarlo manteniéndolo durante un tiempo en presencia de comida. Vuelva a probar su banda de emisión.

Nota: Su banda de emisión se encoge lentamente y nunca se recupera, incluso si el animal parecer recuperarse.

Exp. 30 Zappear Bacterias en Productos Lácteos

Objetivo: Matar las bacterias en productos lácteos.

Materiales: Un vaso de leche normal pasteurizada, un cartón de requesón. Un zapper.

Métodos: Busque *Salmonellas* y *Shigellas* en la leche y en el requesón. Busque por frecuencia, usando el cuadro, o con portaobjetos de estas bacterias. Si no encuentra ninguna, busque en otros alimentos lácteos hasta encontrar bacterias. Conecte pequeñas cucharas metálicas a los hilos rojo y negro del generador. Póngalas en el vaso de leche o en el cartón de requesón, enfrentadas entre sí. Sujételas con cinta adhesiva. Conecte el zapper. Zapéelos durante 7 minutos. Retire los electrodos y espere 5 minutos. Vuelva a probar para determinar la presencia de las mismas bacterias. Deben haber desaparecido (sin embargo, no es seguro consumir el alimento debido al metal liberado de las cucharas).

Estos experimentos apuntan a algunas posibilidades muy interesantes. Quizá también podrían esterilizarse de esta manera los suministros de agua, así como los alimentos y medicamentos. Quizá podrían tratarse las aguas cloacales de manera más eficiente, eléctricamente. Pero lo que es mejor del todo, quizá podría protegerse a sí mismo contra productos insalubres. Si decide explorar esta posibilidad, acuérdesse de no poner metales en la boca o en los alimentos, y de no usar corrientes superiores a los 10 miliamperios.

Existen muchos generadores de función en el mercado que pueden cumplir sus necesidades. Pídalos por catálogo. Pero si no ha recibido instrucción en la electrónica, no los use para tratarse a sí mismo o a otras personas. Para este fin, use un zapper obtenible en el mercado. Sin embargo, todo zapper debe superar la prueba rigurosa de tener un desplazamiento *Positivo* del 100%.

Bioquímica del Syncrometer®

El siguiente conjunto de experimentos le permite explorar los caminos bioquímicos, como en la glicosis o en el ciclo de Krebs. Incluso podrá encontrar nuevos.

Exp. 31 El Parasitismo *Ascaris* Afecta la Destoxificación de Colesterol

Objetivo: Observar la influencia del parasitismo de *Ascaris* en el metabolismo de colesterol.

Materiales:

1. Cuatro portaobjetos de microscopio de *Ascaris* obtenibles en el mercado: huevos de *A. lumbricoides*, *A. megalcephala*, *Ascaris* (estado de larva en el pulmón), *Ascaris*.

2. Un juego de metabolitos relacionados con el colesterol, comúnmente denominados ácidos biliares, incluyendo las variedades tanto conjugadas (destoxificadas) como no conjugadas (sin destoxificar). Puede obtener juegos completos de empresas de suministros químicos.

- ácido cólico
- ácido deoxicólico
- ácido quenodeoxicólico
- éster metílico de ácido cólico
- ácido glicocólico (ácido cólico destoxificado añadiendo glicina)
- ácido glicoquenodeoxicólico (ácido quenodeoxicólico destoxificado añadiendo glicina)
- ácido taurocólico (ácido cólico documento añadiendo taurina)
- ácido taurodeoxicólico (ácido deoxicólico destoxificado añadiendo taurina)
- ácido tauroquenodeoxicólico (ácido quenodeoxicólico destoxificado añadiendo taurina)
- ácido dehidrocólico
- ácido litocólico
- 3,4-colestadiene

3. Un juego de carcinógenos/mutágenos; hidroxiiurea, forbol-12-miristato-13-acetato, 1,10- fenantrolina, ferroína, criseno, beta-propiolactona, 20-metilcolantreno, 1,2:5,5 dibenzantraceno.

4. Un juego de portaobjetos de muestras de tejidos, incluyendo bazo, médula ósea, vesícula, conducto biliar e hígado.

Métodos: Pruébese para determinar la presencia de *Ascaris* (los cuatro portaobjetos) en su vesícula, conducto biliar, bazo y médula ósea. Si su resultado es *Negativo* en todo, puede concluir que no está sirviendo de portador de *Ascaris* en estos momentos. Los conductos de vesícula y vías biliares son los lugares más frecuentes en los que residen, ¡pero podrá haber colonias ocultas en la médula espinal!

5. Pruébese a sí mismo para determinar la presencia de todos los ácidos biliares en el hígado y en la médula ósea, en intervalos de tiempo como 30 minutos o 1 hora. Si no es

anfitrión de *Ascaris*, repita las pruebas en alguien que dé resultado *Positivo* de una fase de *Ascaris* y viceversa. Esto sirve para comparar los estados infectado y no infectado.

6. Pruébese a sí mismo para determinar la presencia de carcinógenos en varios órganos. Si no resultó ser anfitrión de *Ascaris*, pruebe a alguien que sí esté parasitado. Observe que la mayoría de los carcinógenos están presentes en muchos órganos, aunque las propias fases de *Ascaris* podrán estar presentes únicamente en unos pocos. ¿Existe una relación entre los ácidos biliares hallados y los carcinógenos presentes? Evidentemente, los químicos anormales se distribuyen extensamente por el cuerpo. A principios del Siglo XX se concluía que nuestro metabolismo del colesterol podría alterarse en algunas personas, permitiendo la fabricación de estos carcinógenos tan potentes. ¿Por qué no se hallaron en aquella época de la historia?

7. Si usted sí es anfitrión de *Ascaris*, elimínelos a todos tomando una cucharada pequeña (4000 mg) de cisteína removida en 1 taza de zumo de frutas u otra bebida. Se trata de un tratamiento definitivo de una dosis. Pero puede que no mate a todas las Micobacterias que acompañan a *Ascaris*, por lo tanto debe tomarse también una cucharada sopera de aceite ozonizado. Tómela como mínimo cuatro horas después de la cisteína. Es posible que tenga efectos secundarios eufóricos o disfóricos. Tenga en cuenta que podrán durar una hora. Puede dividir la dosis en dos mitades, bebiendo sólo una mitad en primer lugar y luego la otra mitad dentro de los próximos 30 minutos. No conduzca un automóvil después de este tratamiento. Vuelva a probarse cada cinco o diez minutos. **Nota:** Todos los indicios de *Ascaris* deberán haber desaparecido dentro de una hora. De lo contrario, repita el proceso. Naturalmente, ¿podría reinfectarse por medio de un plato de fresas o un emparedado de queso! (Véase el **Exp. 32**). Repita la prueba de carcinógenos después de la siguiente comida.

Conclusión: El parasitismo de *Ascaris* altera el metabolismo de colesterol, resultando en la formación de numerosos carcinógenos.

Exp. 32 Hallar Fuentes de Parásitos *Ascaris*

Objetivo: Hallar la fuente de parásitos *Ascaris*.

Métodos: Haga muestras del polvo de su casa (dormitorio). Obtenga una muestra de polvo de los muebles del dormitorio con un trozo de toalla de papel mojado de unos 12 cm cuadrados, poniéndolo en una bolsa de plástico con cremallera. Obtenga una muestra de las alfombras. Muestree los alimentos en su frigorífico. Prepare muestras de lechuga, repollo, fresas y otros alimentos crudos.

Busque en cada muestra para los 4 portaobjetos de *Ascaris*. Observe que *Ascaris* está presente en el polvo o en las alfombras sólo cuando viva allí un animal de compañía o cuando uno vivía allí. Observe que *Ascaris* siempre está presente en los alimentos crudos, incluso tras haberlos lavado escrupulosamente.

Compare la eficacia del lavado normal, remojo en HCl, remojo en sal de cisteína y yodo en el tratamiento de los vegetales. Use una gota de yodo de Lugol en aproximadamente 1 litro de agua de remojo. Pruebe después de un minuto. Remoje alimentos crudos en una solución de $\frac{1}{4}$ de cucharada pequeña de polvo de cisteína, añadiendo un $\frac{1}{4}$ de cucharada pequeña de sal en un litro de agua durante 5 minutos. Remoje los demás alimentos crudos en agua de HCl (1 gota por taza de agua).

Intente desinfectar las alfombras y eliminar el polvo de huevos de *Ascaris*. Use povidona yodada en el lavado o en el agua de aclarado mientras enjabona la alfombra. Pruebe antes, para cerciorarse de que no se mancha la alfombra. Luego vuelva a muestrear el polvo de la alfombra.

Conclusión: Diariamente estamos expuestos al parasitismo de *Ascaris* debido al consumo de alimentos crudos, probablemente porque está fertilizados con estiércol, y de nuestros animales de compañía. Observe que la cisteína por sí sola no mata la *Toxoplasma* o *Leishmania*. También se encuentran en la tierra. Para matarlas, añada ¼ de cucharada pequeña de sal de mesa al mismo litro de agua que contiene la cisteína. La solución de Lugol mata a todos, al igual que el agua con HCl.

Exp. 33 Hallar Uno de los Sistemas de Destoxificación de su Cuerpo

Objetivo: Hallar el sistema de destoxificación del cuerpo respecto de 20-metilcolantreno.

Materiales: Rodanasa (enzima), ácido malónico, benzaldehído, tiocianato de sodio, 20-metilcolantreno.

Métodos: Pruebe a una persona que sea portadora de *Ascaris* para determinar la presencia de las sustancias arriba indicadas en el órgano infectado, así como en los demás órganos. Repita cada 35 minutos. Observe que el 20-metilcolantreno no es constantemente *Positivo* donde los observa. Podrá "fluctuar" su presencia en un órgano concreto. Será *Positivo* cuando la Rodanasa sea negativa, y viceversa, sugiriendo una relación. Observe que la rodanasa, que es una enzima muy común, podrá ser *Negativa* durante intervalos de varios minutos, permitiendo que exista el metilcolantreno durante el mismo tiempo. Luego hágase la pregunta siguiente: ¿La presencia de rodanasa podría verse afectada por el consumo de alimentos? Cómase un plátano y vuelva a probar. Pruebe con otros alimentos incluyendo coliflor y repollo. Observe que la familia de "coles" es especialmente eficaz a la hora de inducir la rodanasa. Benzaldehído y tiocianato suelen acompañar a la rodanasa, lo cual sugiere que trabajan juntos. Observe que el ácido malónico, si está presente, impide la presencia de la Rodanasa. Y el ácido cólico es el único ausente cuando está ausente la rodanasa, La rodanasa también está ausente cuando lo está la glutatona La glutatona está ausente en tres circunstancias:

1. Cuando hay presencia de metales pesados.
2. Cuando está presente la familia M (ácido malónico, metil malonato, ácido maléico, anhídrido maléico, ácido D-málico).
3. Cuando hay bacterias presentes.

Conclusión: La rodanasa, que es una enzima destoxificante común, parece ser el destoxificante del metilcolantreno, pero hay numerosas influencias que afectan a la rodanasa. Una conclusión más sólida sería posible sin el derivado tiocianato del metilcolantreno pudiera hallarse para su compra y resultara formar parte de este cuadro. Observe que la naturaleza parece haberse adelantado al problema de metilcolantreno que se desarrolla con el parasitismo de *Ascaris* al proporcionar un mecanismo destoxificante. Pero no pudo prever que dejaríamos de consumir alimentos de la familia de las coles (prefiriendo los azúcares).

Exp. 34 Relación entre *Ascaris* y la Vitamina C

Objetivo: Explorar la relación entre los parásitos *Ascaris* y el metabolismo de ácido ascórbico (vitamina C).

La vitamina C se sintetiza de una manera muy compleja, a menudo con una moneda plateada o catalizadores de platino, así como varios disolventes incluyendo el benceno. ¿Qué garantía tiene el consumidor de que los rastros que permanecen sean realmente inapreciables? O, ¿incluso se están monitorizando? Dado que se han inventado nuevos procesos que usan la fermentación por bacterias para algunos pasos¹; deben investigarse y debe compararse el nivel de contaminación de los productos terminados. La fabricación de ascorbatos minerales añade más riesgos de contaminación. Es especialmente importante que no se consuma la forma oxidada, dehidroascorbato. Resulta directamente a productos de descomposición de vitamina C. Nunca se ven las formas de vitamina C oxidada ni tampoco productos de descomposición en los órganos sanos. No tiene sentido consumirlos. Pruebe su marca de vitamina C para determinar la presencia de contaminación con dichos productos. Aunque la función antiescorbútica de la vitamina C es bien conocida, e incluso se logra mediante dehidroascorbato, existe aproximadamente otra docena de funciones vitales menos conocidas de la vitamina C. De hecho, algunos científicos opinan que aún no hemos hallado la función real de la vitamina C. A la vista de esto, nos corresponde ser cautelosos a la hora de aceptar un analógico o derivado de ninguna clase como sustituto. Especialmente debemos proteger a los niños contra los "similares" artificiales de la auténtica vitamina.

Materiales: L-ácido ascórbico, ácido dehidroascórbico, productos de descomposición de vitamina C: D-xilosa, L-xilosa, D-treosa, L-treosa, D-lixosa, juego de portaobjetos de *Ascaris*, portaobjetos de muestras de tejidos, *Mycobacterium avium*, y *Rhizobium leguminosarum*.

Métodos: Busque la presencia de todos los químicos anteriores, así como fases de *Ascaris* en varios órganos. Los lugares más probables en los que hallará indicios de *Ascaris* son la vesícula, conductos biliares y médula espinal. Pero busque productos de oxidación de vitamina C en otros órganos. A continuación se presenta un ejemplo de los resultados tomados del expediente de un paciente con convulsiones. También los padres fueron sometidos a pruebas.

Nombre: Madre del paciente con convulsiones.

Ascaris lumb Positivo en conducto biliar.

Huevos de *Ascaris* Positivo en vesícula.

N representa *Negativo*, P representa *Positivo* en la siguiente tabla.

	médula ósea	paratiroides	bazo	timo	hígado
ácido ascórbico	N	N	P	N	P
dehidroascorbato	P	P	N	P	N

Nota: Cada órgano tiene o bien la forma reducida u oxidada de vitamina C, pero no ambas. Esto sugiere un nivel bajo, por lo tanto todo queda afectado con cierta facilidad.

¹ El proceso Reichstein es el más popular. Véase "Encyclopedia of Manufactured Products" de Ullman, que se encuentra en laboratorios de química de las universidades.

Algunos órganos presentan la forma oxidada, mientras que otros no lo hacen, aunque ella tiene el parásito *Ascaris*. El bazo e hígado parecen ser más capaces de mantener la forma correcta.

	médula ósea	paratiroides	bazo	timo	hígado
D-xilosa	P	P	N	P	N
L-xilosa	P	P	N	P	N
D-treosa	P	P	N	P	N
L-treosa	P	P	N	P	N
D-lixosa	P	P	N	P	N

Nota: Los productos de descomposición de vitamina C están presentes cuando la forma oxidada está presente.

Nombre: Padre del paciente (también dio resultado *Positivo* para *Ascaris*)

	médula ósea	paratiroides	bazo	timo	hígado
<i>Ascaris megalo</i>	---	---	N	N	P
Huevos de <i>Ascaris</i>	---	---	N	N	---
<i>Ascaris</i> (larvas en pulmón)	---	---	N	N	---
20-metil-colantreno	P	P	P	P	P
ácido ascórbico	N	P	N	P	P
dehidroascorbato	P	N	P	N	N
1,10-fenantrolina	P	P	P	P	P
hidroxiurea	P	P	P	P	P
4-DAB ²	P	P	P	P	P
beta propiolactona	P	P	P	P	P
forbol	P	P	P	P	P
1,2: 5,6 DBA ³	P	P	P	P	P
<i>Ascaris lumb</i>	P	P	N	N	---

Nota: Los guiones indican que no se realizaron las pruebas.

Nota: Las fases de *Ascaris* no estaban en sí presentes en bazo y timo, aunque los carcinógenos sí lo estaban.

Conclusión: El parasitismo de *Ascaris* causa la oxidación de vitamina C y la producción adicional de productos de descomposición. Las personas varían según los órganos afectados. Los carcinógenos son muy omnipresentes, probablemente debido a la destoxificación lenta.

Exp. 35 Relación entre Ácido Ascórbico y Hierro

Objetivo: Explorar la relación entre el ácido ascórbico y las dos formas de hierro; ferroso y férrico.

Materiales: Sales de hierro, incluyendo gluconato y fosfato férrico; L-ácido ascórbico, ácido dehidroascórbico; portaobjetos de tejidos.

² El dietilaminoazobenceno es un colorante alimenticio antiguo popularmente llamado "amarillo mantequilla". Se incluyó para monitorización en el experimento para ver si la presencia del ácido ascórbico los destoxificaría. No lo hizo.

³ La presencia de dibenzantraceno sugiere una infección adicional de fase de solitaria.

Métodos: Busque ácido ascórbico y dehidroascorbato en varios tejidos. Localice cantidades de los mismos. Luego busque dos formas de hierro.

Estos datos se toman de los casos anteriores.

	médula ósea	paratiroides	bazo	timo	hígado
ascorbato	N	N	P	N	P
dehidroascorbato	P	P	N	P	N
gluconato ferroso	N	N	P	N	P
fosfato férrico	P	P	N	P	N

Nota: El ácido ascórbico se asocia con la presencia de hierro ferroso. Cuando se oxida la vitamina C, también se oxida el hierro ferroso, cambiando a la forma férrica menos soluble.

Conclusión: El parasitismo de *Ascaris* causa una deficiencia de hierro real, no relacionada con la presencia o ausencia de hierro en la dieta. Asimismo, un escorbuto moderno "*neoescorbuto*" podría ser inducido por el ácido dehidroascórbico u otros productos de oxidación de vitamina C, en los que participan las funciones menos conocidas de la vitamina C.

Exp. 36 Hallar Bacterias Asociadas con *Ascaris*

Objetivo: Hallar bacterias y virus asociados con *Ascaris*.

Materiales: Cuatro portaobjetos de *Ascaris*, un juego de patógenos, incluyendo *Rhizobium leguminosarum*, *Rhizobium meliloti*, *Lactobacillus casei*, *Lactobacillus acidophilus*, *Mycobacterium avium/cellulare*, *Adenovirus*, virus B₁ Coxsackie, virus B₄ Coxsackie.

Métodos: Hallar a una persona que sea anfitrión de *Ascaris*. Buscar la presencia de todos los patógenos para los cuales tenga especímenes, al margen de los enumerados, en el órgano parasitado. Repita en otros órganos.

Observe que *Rhizobium pierna* y *Mycobacterium avium/célula* siempre están presentes cuando lo está *Ascaris*. De hecho invaden todo el cuerpo, aunque *Ascaris* sólo esté presente en pocos lugares. P1: ¿Esto sugiere un atajo para probar la presencia de *Ascaris*? Observe también que siempre que *Ascaris* se encuentre en un órgano, también se encuentra en la vesícula o conducto biliar. P2: ¿Esto sugiere otro atajo para probar la presencia de *Ascaris*? P3: ¿El hecho de matar a *Ascaris* mata a *Rhizobium pierna* y *Mycobacterium avium/célula*? R1: Simplemente probar para determinar la presencia de *Mycobacterium* y *Rhizobium* es equivalente a probar para determinar la presencia de *Ascaris* en otra parte del cuerpo. R2: Busque estos primero en la vesícula. R3: No. Siga probando para determinar la presencia de *Mycobacterium* y *Rhizobium* durante varios días. En el Exp. 77 se incluye otro atajo.

Exp. 37 Fases de Helmintos y Ácido Malónico

Objetivo: Buscar la presencia de fases de helmintos en su cuerpo, para hallar ácido malónico asociado.

Materiales: Un juego de variedades de helmintos en portaobjetos de microscopio. Un juego de portaobjetos de tejidos. Ácido malónico, metil malonato, ácido maléico, anhídrido maléico, Ácido D-málico.

Métodos: Busque a través del juego completo de helmintos en su páncreas, hígado y médula ósea. Repita en unos días. Observe que algunas variedades ahora son diferentes. ¿Esto sugiere una nueva infección? Pruebe los productos lácteos que ha estado consumiendo, así como los vegetales crudos. Observe que la médula ósea frecuentemente alberga *Echinococcus multilocularis* y *E. granulosus*. ¿Esto sugiere arena hidátide? Busque la presencia de ácido malónico y derivados en el lugar de las fases de helmintos. Compare con otros lugares. ¿Esto sugiere que la fase de helmintos los forma? Busque en los propios portaobjetos para determinar la presencia de ácido malónico y derivados. Es posible que se haya introducido durante la creación de los portaobjetos. Pero ¿qué otras explicaciones hay respecto de su presencia en su cuerpo?

Mate las fases de helmintos con cisteína y aceite ozonizado según en **Exp. 31** o mediante zapeado con frecuencia de onda rectangular (véase **Exp. 133**). Vuelva a probar la presencia de ácido malónico. Habrá desaparecido.

Exp. 38 Bacterias Asociadas con Fases de Helmintos

Objetivo: Hallar bacterias asociadas con fases de helmintos .

Materiales: Un jugo de variedades de helmintos en portaobjetos de microscopio. Un juego de portaobjetos de patógenos o cultivos, incluyendo *Streptomyces griseus*, *S. albus*, y *S. venezuelae*. Un juego de portaobjetos de muestras de órganos.

Métodos: En primer lugar identifique las fases de helmintos en uno de sus órganos. Haga esto buscando en el juego completo de patógenos en dicho órgano. Observe que *Streptomyces griseus*, *S. Albus* y *S. Venezuelae* siempre están presentes, sin importar la variedad de helmintos. ¿Estas tres variedades de *Streptomyces* pueden usarse como atajo en la realización de pruebas para determinar la presencia de helmintos? ¿Estas bacterias podrían ser realmente responsables de la producción de ácido malónico? **Nota:** Estas bacterias en su momento fueron clasificadas como hongos porque producen crecimiento filamentoso.

Exp. 39 Lo que Producen las Bacterias de *Streptomyces*

Objetivo: Responder a la pregunta: ¿Las bacterias *Streptomyces* asociadas con helmintos producen los productos típicos por los que son conocidos?

Materiales: Compre mitomicina-C, actinomicina D, 1,2:5,6 dibenzantraceno (DBA), cicloheximida, proteasa (de la especie *Streptomyces*) y sulfato de streptomycin.

Métodos: Busque la presencia de estos productos en el órgano que albergue la fase de helmintos y en otros órganos.

Nota: *Streptomyces* producen todos estos productos reconocidos en nuestros cuerpos, y posiblemente más. ¿Cuáles son sus efectos? Respuesta: Inhiben la formación de proteínas. ¿Podría atribuirse la cicloheximida y DBA a especies de *Streptomyces*? R: Sí. ¿Podría utilizar streptomycin y proteasa, por ejemplo, como un atajo para identificar la presencia de fases de helmintos? R: Sí.

Exp. 40 Hallar un Tumor en Crecimiento

Objetivo: Hallar un tumor en crecimiento.

Materiales: ADN (Ácido Desoxirribonucleico), ARN (Ácido Ribonucleico), un juego de portaobjetos de tejidos.

Métodos: Buscar en todos sus órganos la presencia de ADN y ARN.

Nota: El ARN es omnipresente, aunque *Negativo* en vejiga y riñones. El ADN está presente continuamente sólo en los ovarios y testículos. El ADN también está presente en tejidos en curación como el hueso después de una extracción de muela o en la lengua después de quemarla accidentalmente con comida caliente. Observe que desaparece en unos días de aquellas zonas "en curación".

Si halla ADN *Positivo* en un órgano como el hígado, la mama o el colon, puede inferir que alguna parte de este órgano está creciendo demasiado rápidamente. ¿Cuál el paso siguiente a seguir? Si encuentra ARN *Negativo* en un órgano, ¿cuáles son las explicaciones posibles? R1: Una enzima que destruye el ARN, como la ARNasa, está presente en exceso. R2: La transcripción está reducida u obstruida de manera que casi no se hace ARN. R3: Hay carencia de polimerasa de ARN. A continuación busque bacterias de *clostridium*.

Exp. 41 Evidencia de Parasitismo en Tumores en Crecimiento

Objetivo: hallar evidencias de parasitismo en un tumor en crecimiento.

Materiales: ARN, ADN, ARNasa (ribonucleasa-A), inhibidor de ARNasa, complejos vanadilo ribonucleósido, vanadio (estándar de absorción atómica), 1-10 fenantrolina, ferroína, juego de aminoácidos, cuatro portaobjetos de *Ascaris*, juego de helmintos (o *Streptomycin* y proteasa).

Métodos: Después de hallar ADN en la zona del órgano, busque la presencia de ARN. Si sigue presente, el órgano aún no está gravemente dañado. También busque la presencia de todos los aminoácidos; parece aconsejable complementar los carentes hasta vencerse el problema (o tomar cartílago de tiburón que los aumenta a todos juntos).

Si el ARN está ausente, podrá inferir que la proteína no se está produciendo ni correcta ni adecuadamente. También podría complementar su dieta con sardinas, que proporcionan ARN. Busque la presencia de ribonucleasa-A (ARNasa). Se trata de una enzima muy común; no se detecta por el Syncrometer®. Sin embargo en los tejidos

normales. Si el resultado de su prueba de ARNasa es *Positivo*, busque la presencia del Inhibidor de ARNasa. Estará ausente. Podrá estar presente en todas partes, excepto en esta zona de tejido anormal. A continuación busque complejos de vanadilo ribonucleósido (esto elimina su Inhibidor de ARNasa normal). Si esta prueba da resultado *Positivo*, busque una fuente de vanadio. Busque en el polvo de su hábitat, en los dientes (use el portaobjetos de "diente *in situ*" de Wards, de lo contrario la prueba es específica al diente usado), monturas de plástico de sus gafas y otras fuentes que pueda imaginarse. También busque en la zona de órgano la presencia de ferroína y 1,10 fenantrolina, que podrá ser responsable de la acción secuestrante de vanadio. Esto podría explicar por qué no se excreta rápidamente. Dado que la fenantrolina es un metabolito dependiente de *Ascaris*, busque entonces la presencia de *Ascaris*, seguido de las fases de helmintos. ¿Su plan de acción está claro? (Elimine todas las fuentes de vanadio; esto elimina los complejos de vanadilo. Esto también permite la aparición del Inhibidor de ARNasa, siempre que se hayan eliminado las fases de helmintos. Con el inhibidor presente, desaparecerá la ARNasa. Se trata de la enzima destructora de ARN. Ahora el ARN tendrá una medio vida más larga, por lo tanto podrá detectarla). Observe que hemos omitido la prueba de malignidad (OPTyr) en el tumor, que fue tratada antes en el **Exp. 11**. Ahora debe añadir este experimento. A continuación mate los parásitos inmediatamente.

Exp. 42 Denominadores Comunes en Tumores

Objetivo: Verificar los denominadores comunes en tumores.

Materiales: Cobre, cobalto, vanadio y germanio como estándares de absorción atómica. Ácido malónico, metil malonato, ácido maléico, anhídrido maléico y ácido D-málico. Portaobjetos de solitaria, portaobjetos de *Ascaris*, portaobjetos de *Clostridium*, portaobjetos de *Streptomyces* o cultivos, micotoxinas, incluyendo aflatoxina y patulina. Mutágenos/cancerígenos diversos, uretano, colorantes como Sudan IV, DAB (4 dimetil amino azo-Benceno-isotiocianato), Sudán Negro B, y cualquier otra cosa que desee probar.

Métodos: Busque la presencia de éstos en casos de enfermedad fibroquística, hipertrofia prostática, tierra física en pared uterina, quiste ovárico como ejemplos de tumores benignos. ¿Cuándo se concluiría que no son benignos? R: Cuando la prueba OPTyr tiene resultado *Positivo*.

Exp. 43 Mutaciones Relacionadas con Tumores

Objetivo: Buscar mutaciones relacionadas con los tumores.

Materiales: Sonda p53, sonda bcl-2, sonda bax, sonda c-myc, complejos de nucleósidos de vanadilo, vanadio (estándar de absorción atómica), portaobjetos de *Ascaris*, portaobjetos de solitaria.

Métodos: Busque la presencia de p53, usando todos sus portaobjetos de tejidos. Si uno tiene resultado *Positivo*, busque la presencia de complejos de vanadilo, vanadio,

1,10-fenantrolina, *Ascaris*, fases de solitaria. También busque la existencia de un desequilibrio entre bcl-2 y productos del gen bax. Bcl-2 y bax deben estar encendidos (es decir, con resultado *Positivo*) durante periodos de tiempo iguales. Busque la presencia de c-myc.

Tras matar *Ascaris* y fases de solitaria (con 1 cucharada pequeña de cisteína, según se explica en el Exp. 31) y con resultado *Negativo* tanto en vesícula, médula espinal y orina, ¿sigue acumulándose el vanadio en este órgano?). Busque la presencia de vanadio en riñón y vejiga ahora. ¿Siguen aquí presentes los complejos de vanadilo y mutaciones de p53? ¿Se arriesgaría a conservar sus prótesis dentales que emanaran vanadio? ¿Siguen siendo *Positivo* el resultado de c-myc? R: Si la respuesta es afirmativa, su origen debe ser distinto.

Exp. 44 Prueba Para Determinar la Presencia del Inhibidor de ARNasa

Objetivo: Buscar la presencia de Inhibidor de ARNasa en los alimentos. Es un factor deseable.

Materiales: Inhibidor de ARNasa, varias marcas de cartílago de tiburón o bovino (asegúrese de incluir el cartílago de tiburón de la marca Seagate, no encapsulado), sopa de pollo y huesos, algunos que contengan cartílago, manos de cerdo en escabeche, hueso bovino y cartílago como en una sopa, leche de cabra, coco (tanto la carne como la leche), juego de aminoácidos, remolacha cruda, varias marcas de remolacha en vinagre enlatada.

Métodos: Observe qué marcas de cartílago de tiburón tienen Inhibidor de ARNasa. A continuación, localice un órgano desaventajado que dé indicios de presencia de escasos aminoácidos y ningún Inhibidor de ARNasa. Complemente la dieta con cartílago de tiburón: una a tres cucharadas soperas diarias, esterilizadas con HCl (4 gotas por taza de receta líquida). Repita la prueba de aminoácido cada dos o tres días, o hasta poder llegar a una Conclusión respecto de su eficacia a la hora de elevar sus niveles de aminoácidos.

Pregunta: ¿El Inhibidor de ARNasa es el ingrediente activo responsable de mejorar el cuadro de aminoácidos? Abandone su suplemento hasta volver a su estado deficiente anterior. Luego complemente con una marca que haya encontrado que no posea Inhibidor de ARNasa. Compare los resultados. ¿El calentamiento, la ozonización o la esterilización por HCl destruye al Inhibidor de ARNasa? Pruebe los alimentos enumerados para determinar la presencia de Inhibidor de ARNasa.

Exp. 45 Problemas Inmunológicos Provocados por el Benceno

Objetivo: Hallar el problema inmunológico provocado por el benceno. Aunque el benceno es el disolvente específico al SIDA, muy a menudo representa un problema también para los pacientes aquejados de cáncer. El benceno destruye su conformación de germanio. El Syncrometer® detecta que nuestros glóbulos blancos normalmente contienen germanio en un complejo orgánico específico denominado carboxi etil germanio sesquióxido. El benceno elimina la porción de carboxi etil, dejando sólo el

germanio sesquióxido y a veces sólo el germanio elemental (el metal sólo u óxido de germanio). Sin el complejo completo de carboxi etil, nuestras células son incapaces de fabricar dos sustancias antivíricas. Son péptidos y pueden comprarse para fines de investigación.

His-Cys-Lys-Phe-Trp-Trp-OH (denominado Hiss-Siss) es un péptido muy importante que cierra la puerta a sus genes cuando se aproximan los virus y desean penetrar ("integrarse"). En lenguaje técnico, este péptido inhibe la integrasa, que permite la integración vírica así como la desintegración cuando el virus decide abandonar sus genes para invadir a otras células.

El segundo péptido, Ac-muramil-Ala-D-isoglutamina-OH (denominado ack-muramil) es un inhibidor de replicación vírica. Evidentemente carboxi etil germanio sesquióxido posee la llave maestra de la presencia de ambos péptidos. Una vez que se elimine el benceno, ambos péptidos vuelven a aparecer, al igual que lo hace el compuesto especial de germanio. El ajo tiene la variedad de germanio sesquióxido; nuestros cuerpos pueden fabricar el tipo de carboxi etil a partir de la variedad del ajo. Ambos se comercializan como suplementos, aunque consideraría que la variedad de carboxi etil es superior. Desafortunadamente, no encontramos ninguna variedad de carboxi etil que no estuviera contaminado con el metal. Es mucho más importante proteger a su cuerpo contra el benceno que tomar germanio adicional. Y dado que el germanio se encuentra en abundancia en algunos alimentos, sería más seguro consumir dichos alimentos.

Materiales: Benceno, fenol, germanio (como estándar de absorción atómica), germanio sesquióxido (sustancia de prueba pura), carboxi etil germanio sesquióxido (puede obtenerse en cápsulas en tiendas macrobióticas como Ge 132, véase *Suministros Utilizados para Realización de Pruebas*), péptido His-Cys, péptido Ac-muramil, portaobjetos de glóbulos blancos o nódulo linfático, zearalenona, vitamina B₂.

Métodos: Busque la presencia de las 3 variedades de germanio en una persona que dé resultado *Negativo* para benceno. Busque en bazo, hígado, glóbulos blancos. Observe la forma de germanio. También busque la presencia de los dos péptidos en estos órganos. Repita las pruebas en una persona que dé resultado *Positivo* para benceno. Observe la ausencia de los dos péptidos. Administre una dosis de 600 mg de vitamina B₂ 10 minutos después repita la prueba, observe que el benceno ha desaparecido (si no, tome más vitamina B₂), y que hay presencia de fenol. La vitamina B₂ puede cambiar el benceno a fenol, pero nada más. Esto es suficiente, sin embargo, para cambiar la forma de germanio de vuelta a la forma carboxi etil. Nuestra mejor fuente natural de vitamina B₂ es la leche. De hecho, nuestro alejamiento de la leche como bebida puede haber desempeñado un papel en nuestra vulnerabilidad al benceno al reducir nuestro consumo de vitamina B₂. Por otra parte, el aumento en la exposición a colorantes de los productos lácteos consumiría la poca cantidad de vitamina B₂ que consumen las personas. El consumo de leche contaminada con colorantes de alimentos es una situación arriesgada. El fenol es muy tóxico por sí mismo. Tiene el olor de una funeraria donde se usa mucho. ¡También lo usan los científicos para la extracción del ácido nucleico! Destoxifique el fenol con una cápsula de óxido de magnesio o con jugo de remolacha y vinagre.

Aunque el aire ha sido contaminado por la gasolina y los pesticidas, la zearalenona en los alimentos es el responsable principal de la bioacumulación de beco en el cuerpo humano. Si da resultado *Positivo* en pruebas de presencia de esta micotoxina, busque

diligentemente el alimento en que lo este ingiriendo. Pruebe sus patatas, arroz integral, pasteles de arroz y palomitas de maíz para determinar la presencia de zearalenona.

La exposición de estos alimentos al espectro luminoso completo a poca distancia (20 o 25 cm) durante 5 minutos destoxifica la zearalenona al igual que lo hace el sonicado de los alimentos.

Exp. 46 Efectos Metabólicos del Alcohol Isopropílico

Objetivo: Hallar los efectos metabólicos del alcohol isopropílico.

Materiales: Ácido 5,6-isopropilideno-L-ascórbico, 2',3'-o-isopropilideno-guanosino, 2',3'-o-isopropilideno-citidina, 2',3'-o-isopropilideno-adenosina, 2',3'-o-isopropilideno-inosina, gonadotropina coriónica humana (hCG), acetona, alcohol isopropílico.

Métodos: Busque la presencia de estos compuestos en sus tejidos. No deben estar presentes. Halle a una persona que acaba de consumir un alimento "rápido" y que dé resultado *Positivo* para alcohol isopropílico. Repita todos los pasos.

Conclusión: Se nos ha enseñado que el alcohol isopropílico de destoxifica por el cuerpo, transformándolo en acetona. Indudablemente esto sí ocurre pero no antes de que el alcohol isopropílico haya provocado grandes perjuicios. En tan sólo unos pocos minutos después de consumir accidentalmente un rastro de este antiséptico en los alimentos o en las bebidas, ya se ha combinado con algunos de los compuestos más importantes de nuestro cuerpo. La vitamina C es uno de ellos. Veo que se forma 5,6-isopropilideno-L-ascorbato casi instantáneamente. Esto sería coherente con la función de la vitamina C como destoxificador, ¿pero debemos consumir nuestra valiosa vitamina de esta manera? ¿Esto no nos daría un tipo de escorbuto novedoso a pesar de tomar grandes cantidades de vitamina C como suplemento? Considere, también, la toxicidad posible de este nuevo compuesto.

También detecto combinaciones con nuestros nucleósidos, formando 2',3'-o-isopropilideno-guanosino, 2',3'-o-isopropilideno citidina, 2',3'-o-isopropilideno adenosina, 2',3'-o-isopropilideno inosina. Seguramente esto debe provocar un torbellino de mutaciones. Quizá dicha mutación podría resultar en la producción excesiva de gonadotropina coriónica, hCG. El Syncrometer® detecta la hCG dispersada ampliamente por el cuerpo cuando está presente el alcohol isopropílico. Durante décadas se ha implicado a la hCG en el cáncer. De hecho, anteriormente se usaba como marcador de cáncer. Quizá si consumiéramos mucha más vitamina C, nuestros ácidos nucleicos quedarían protegidos contra el alcohol isopropílico. ¿Qué ocurre con los aductos nucleósidos? ¿Son tóxicos?

Exp. 47 Observación de la Formación de un Compuesto Nitroso

Objetivo: Observar la formación de un compuesto nitroso.

Materiales: Reductasa de nitrato (citocromo), enzima; óxido nítrico sintetasa, enzima; 1-metil-3-nitro-1 nitrosoguanidina (un cancerígeno); portaobjetos de *Ascaris*, colon,

vesícula, conducto biliar y otros lugares intestinales cualquiera, *Rhizobium leguminosarum*.

Métodos: Busque la presencia de *Ascaris* y *Rhizobium leguminosarum* en vesícula y en médula espinal. Si da resultado *Positivo* en la búsqueda de *Ascaris*, busque la presencia del compuesto nitrosado y enzimas. Tras haber eliminado la infección de *Ascaris*, repita la prueba.

Nota: *Rhizobium leguminosarum* puede hallarse creciendo en el colon, pero sólo si *Ascaris* está presente. Cuando haya desaparecido todo indicio de *Ascaris* (incluyendo los huevos), desaparece *Rhizobium leguminosarum*, al igual que lo hace el compuesto nitrosado y las enzimas. Esto sugiere que estas bacterias podrán ser la causa de mutaciones resultantes de la nitrosilación de guanina, nuestra base de ácido nucleico más susceptible a la mutación.

Exp. 48 Cancerígenos Hechos por Fases de Helmintos; Uso de Cisteína Para Matar los Helmintos

Objetivo:

1. Averiguar cuáles mutágenos/cancerígenos se forman por fases de helmintos.
2. Probar la eficacia de cisteína como medio para matar a los helmintos.

Materiales: Juego de portaobjetos de helmintos, juego de cuatro portaobjetos de *Ascaris*, hidroxiiurea, beta propiolactona, diamina oxidasa (enzima), 1,10-fenantrolina, ferroína, 20-metil-colantreno, 1,2:5,6 dibenzantraceno, forbol-12-miristato-13-acetato, histamina, D-histidina, Inhibidor de ARNasa, vanadio, complejos de nucleósido de vanadil, gen p53, portaobjetos de hígado, L- cisteína.

Métodos: Busque una persona que sea portadora de fases de helmintos pero no *Ascaris*. Podrá usar el atajo de buscar la presencia de *Mycobacterium avium* más *Rhizobium leg* en la vesícula y en el conducto biliar en vez de buscar la presencia del propio *Ascaris*. Podrá buscar la presencia de *Streptomyces* o de *Streptomycin* más proteasa en vez del juego de helmintos.

Compare sus resultados con los míos.

Nombre: K.G.

	En Vesícula	En conducto biliar
<i>Rhizobium leguminosarium</i>	N	N
<i>Mycobacterium avium/cellulare</i>	N	N
Sulfato de <i>Streptomycin</i> (antibiótico)	P	P
proteasa (procedente de <i>S. griseus</i>)	P	P

(A partir de estos resultados llegué a la conclusión de que KG era portador de fases de helmintos y no de *Ascaris*).

	En hígado	En hígado, después de 1 cucharada pequeña de cisteína, 1 hora después
Sulfato de <i>Streptomycin</i>	P	N
Proteasa	P	N
Hidroxiiurea	N	N

	En hígado	En hígado, después de 1 cucharada pequeña de cisteína, 1 hora después
Betapropiolactona	N	N
1,10-fenantrolina	N	N
Ferrolina	N	N
20-metil colantreno	N	N
1,2:5,6-dibenzantraceno	P	N
forbol 12-mristato 13-acetato	P	N
Histamina	P	N
D-histidina	P	N
Inhibidor de ARNasa	P	P
Vanadio	N	---
complejos de nucleósido de vanadil	N	---
gen p53 (mutación)	P	N
diamina oxidasa	P	N

Conclusiones:

1. Se producen mutaciones de p53 en presencia de fases de helmintos, aunque no hay presencia de complejos de vanadil y el Inhibidor de ARNasa está intacto. Asimismo, el *Rhizobium* está ausente por lo tanto los compuestos nitrosados deben estar ausentes, por ello no causando estas mutaciones de p53. El mecanismo no está claro. También es posible que el tratamiento con cisteína tuviera un efecto diferente que no produjera la muerte de los helmintos.

2. La D-histidina, que es la forma incorrecta de un aminoácido, se produce en presencia de los helmintos, posiblemente induciendo las enzimas, resultando en la producción de histaminas. También se induce la diamina oxidasa, quizá por la histamina.

3. Dos cancerígenos bien estudiados (DBA y forbol) se "fabrican" por fases de helmintos.

4. Una dosis única de cisteína, una cucharadita, puede eliminar las fases de helmintos con una rapidez impresionante. Recuerde que tanto el programa de matar parásitos como la coenzima Q10 también pueden matarlas.

Exp. 49 Helmintos de Helmintos Oxidan la Cisteína

Objetivo: Determinar si las fases de helmintos oxidan la vitamina C al igual que lo hace *Ascaris*.

Materiales: Juego de portaobjetos de helmintos, cuatro portaobjetos de *Ascaris*, L-ácido ascórbico, ácido dehidroascórbico, D-xilosa, L-xilosa, D-treosa, L-treosa, D-lixosa, cisteína, cistina, glutatona (reducida), glutatona (oxidada), portaobjetos de hígado, vesícula, conducto biliar. (La cistina es la forma oxidada de cisteína; es bastante insoluble y la hay en abundancia en el pelo).

Métodos: Halle una persona que sea portadora de helmintos pero no de *Ascaris*. Busque la presencia de metabolitos en hígado o en otros órganos. Compare sus resultados con los siguientes.

Nombre: K.G. (Positivo para fases de helmintos, pero no de *Ascaris*)

	En hígado	En hígado después de 1 cucharada pequeña de cisteína
L-ácido ascórbico	P	P
dehidroascorbato	N	N
D-xilosa	P	N
D-lixosa	P	N
D-treosa	P	N
L-treosa	P	N
cisteína	P	P
cistina	P	N

Si el paciente está dispuesto a tomar una cucharada pequeña de cisteína disuelta en 1 taza de caldo o zumo de fruta durante un período de ½ hora, podrá observar el efecto de matar las fases de helmintos.

Conclusiones: El parasitismo por fases de helmintos no resulta en la formación de dehidroascorbato, pero sí produce cantidades abundantes y variedades de productos de descomposición de la vitamina C. La infección por helmintos causa oxidación de cisteína a cistina. Esto podría fomentar la formación de tejidos fibrosos como un quiste o tumor. Sería difícil disolver de nuevo más adelante. Evidentemente la cisteína se oxida en mayor medida que el ácido ascórbico. Se invierte fácilmente matando el parásito. Esto sugiere la producción por el parásito de un fuerte oxidante o un compuesto que inhibe la reducción de la cisteína. Por otra parte, las bacterias que coexisten con las larvas de helmintos podrían ser las responsables.

Exp. 50 Comparación de Pureza de Marcas de Vitamina C

Objetivo: Comparar la pureza de diferentes marcas de vitamina C.

Materiales: Varias marcas de ácido ascórbico, ascorbato de calcio, palmitato de ascorbilo, dehidroascorbato, D-xilosa, L-xilosa, D-treosa, L-treosa, D-lixosa, selenio, cobre, níquel, talio.

Métodos: Buscar la presencia de productos de oxidación de vitamina C así como metales pesados en las diferentes marcas de vitamina C. Para obtener resultados cuantitativos de sus hallazgos, envíe sus muestras a los laboratorios listados al final de este manual. Para estudiar la documentación científica sobre los efectos nocivos del talio, obtenga títulos en Internet.

Exp. 51 Comparar Tejido de Verruga con Tejido Tumoral

Objeto: Comparar el tejido de verruga con el tejido tumoral.

Materiales: Una viruta de verruga, ARN, ADN, *Streptomyces species*, juego de portaobjetos de solitaria, bcl-2, bax, c-myc, genes p53 (sondas).

Métodos: Pele una viruta de una verruga, procurando no provocar que sangre. Ponga la viruta en un pequeño frasco de cristal; añada agua y alcohol etílico (aproximadamente al 50%), o ponga la viruta directamente en el plato de prueba. Alternativamente puede hacerse un portaobjetos de la misma usando el bálsamo Canadá.

Busque la presencia de helmintos y otras entidades en la verruga.

Compare sus resultados con el siguiente estudio de 14 verrugas (8 portaobjetos, 6 en frascos) tomados de mis notas.

1. Todos los portaobjetos *Negativos* para presencia de bcl-2. Todos los frascos *Negativos* para presencia de bcl-2.

2. Todos los frascos *Positivos* para presencia de bax. Todos los portaobjetos *Positivos* para presencia de bax.

3. Todos los portaobjetos *Positivos* para presencia de c-myc. Cinco de seis frascos *Positivos* para presencia de c-myc.

4. Cuatro de ocho portaobjetos *Positivos* para presencia de p53. Cinco de seis frascos *Positivos* para presencia de p53.

5. Todos los portaobjetos *Positivos* para presencia de ARN. Cinco de seis frascos *Positivos* para presencia de ARN.

6. Todos los portaobjetos *Negativos* para presencia de *Streptomyces species* y proteasa, (lo cual normalmente indica presencia de helmintos). Cinco de seis frascos *Negativos* para presencia de *Streptomyces*. Un frasco *Positivo* para presencia de *Streptomyces*.

Pregunta: ¿No había fases de helmintos presentes en estas verrugas dado que estaba ausente *Streptomyces*? A continuación se hizo una prueba de presencia de helmintos.

Resultados de muestra de estudio de helmintos (en MRF de Verruga).

Hymenolepis diminuta cysticercus Positivo

Huevos de *Hymenolepis nana* Positivo

Huevos de *Moniezia expansa* Positivo

Dipylidium caninum Positivo

El resto (del juego de 30 portaobjetos) *Negativo*. **Nota:** Las fases de helmintos sí están presentes a pesar de la ausencia de *Streptomyces*.

Nota: Un estudio de verruga no es tan reproducible como en otros estudios. La misma verruga en fecha posterior podrá dar algunos resultados diferentes. Sólo hay una correspondencia de aproximadamente un 90% entre pruebas. El diseño del circuito ahora es diferente. No estamos usando el especimen de tejido como "cristal" para filtrar las demás frecuencias. Lo estamos usando como parte del cuerpo, la piel. Podría representar sus otras verrugas. No obstante, algunas características destacan:

1. Las verrugas muy infrecuentemente presentan *Streptomyces species* aunque todos presentan fases de helmintos.

2. Todas las verrugas retienen su ARN, mientras que una pequeña fracción también tiene ADN.

3. Todas las verrugas dan resultado *Negativo* para la presencia de bcl-2 y *Positivo* para presencia de bax, aunque portando mutaciones de p53 y expresión de oncogen c-myc.

Conclusión: Estos resultados plantean varias preguntas. ¿Es incapaz *Streptomyces* de crecer en la piel por algún motivo en especial? ¿La retención de la capacidad para fabricar ARN hace que sean únicas las verrugas como tumores? ¿Su ausencia controla de alguna manera el crecimiento del tumor? ¿El detener la capacidad de fabricar ARN hace

a las verrugas únicas como tumores? ¿Protege esto a los genes bcl-2 y bax? Si los genes bcl-2 y bax son normales, ¿por qué existe un sobrecrecimiento de piel? Aunque destaca la diferencia entre las verrugas y los tumores, aún no está clara la interpretación.

Exp. 52 Aminas Tóxicas Producidas por Bacterias

Objetivo: Hallar las aminas tóxicas producidas por las bacterias.

Materiales: 1,5-diaminopentano, tiramina, diaminopropano, agmatina, guanidina, etileno diamina, cisteamina, juego de portaobjetos de *Clostridium*, juego de *Streptomyces*, *Mycobacterium avium*, *Rhizobium leg*, aldehído pirúvico, tiourea.

Métodos: Busque bacterias en un órgano que esté gravemente discapacitado como la tiroides hipoactiva o hiperactiva, ovario con quiste, pecho con bulto, próstata con hipertrofia, etc.

Busque aminas en órganos con y sin bacterias. Luego compare el tiempo durante el cual esté presente al aldehído pirúvico (resonante) con el tiempo en que esté presente la tiourea.

Nota: *Clostridium* causa que estén presentes todas las aminas mientras que otras bacterias causan que estén presentes algunos. Unos pocos están presentes incluso sin la presencia de bacterias. Observe que el aldehído pirúvico podrá estar “activado” durante su tiempo normal (un minuto) mientras que la tiourea está “activada” durante muchos minutos (debe ser más de un minuto). Tras haber eliminado las bacterias, repita la búsqueda de aminas y busque nuevos tiempos para aldehído pirúvico y tiourea.

Exp. 53 Las Bases de Purina y Pirimidina no Están Reguladas en los Tumores

Objetivo: Comparar las bases de purina y pirimidina en órganos normales y tumorosos.

Materiales: Cuatro purinas, (guanosina, hidrocloreuro de adenina, sal monosódica de xantina, inosina), tres pirimidinas (citidina, uridina anhídrica, timidina), portaobjetos de *Clostridium*, portaobjetos de tejidos.

Métodos: Busque la presencia de todas las bases en un órgano normal, discapacitado o tumoroso. Observe que a menudo está ausente la inosina en un órgano aquejado incluso a pesar de estar presentes todos los demás. Cuando está presente *Clostridium*, las cuatro purinas están ausentes mientras que las pirimidinas suenan excepcionalmente agudas. (Sin embargo, recuerde que el Syncrometer® no puede hacer mediciones de cantidades). Cuando ya no están las especies de *Clostridium*, las siete bases vuelven a estar presentes, aunque la inosina podrá estar ausente por motivos desconocidos. Intente tomar inosina como suplemento; sigue dando resultado *Positivo* durante unas pocas horas. Pruebe con polen de abeja y otros suplementos para restaurarla, además de eliminación adicional de toxinas. Revise la estructura de ADN y ARN para ver el significado de sus resultados.

Exp. 54 El Fenol se Produce por el Hígado

Objetivo: Hallar el fenol producido por el hígado tras comer; observar sus efectos sobreoxidantes.

Materiales: Fenol, L-ascorbato, dehidroascorbato, productos de oxidación de ascorbato (L-treosa, D-treosa, L-xilosa, D-xilosa, linoxosa), cisteína, cistina, glutatona (reducida), glutatona (oxidada), gluconato ferroso, fosfato férrico, sulfuro de hierro FeS, sulfuro de hierro FeS₂, juego de portaobjetos de tejidos.

Métodos: Pruébese para determinar la presencia de fenol en varios órganos, incluyendo el hígado, antes de una comida. Liste los órganos que sean *Negativos*. Busque en estos órganos para determinar la presencia de productos de oxidación de ascorbato, compuestos de sulfuro y hierro y vitamina C. Luego ingiera una comida o porción de algún alimento. Transcurridos 20 minutos repita las pruebas anteriores.

Nota: Ante la ausencia de fenol (y la ausencia de parasitismo de *Ascaris*) se reduce la vitamina C totalmente y no se observan productos de oxidación. Tanto los compuestos de sulfuro como los de hierro existen en forma reducida. Observe también que el hígado es el órgano más probable que tenga fenol (cuando los demás no lo tienen), sugiriendo que es el lecho de formación de fenol.

Ante la presencia de fenol, todos los productos de oxidación de ascorbato aparecen así como los compuestos de sulfuro y hierro oxidados, pero el propio ascorbato permanece en forma reducida.

Exp. 55 La Remolacha y el Vinagre Inhiben la Formación de Fenol

Objetivo: Observar la acción de remolacha y vinagre en la formación de fenol por el hígado.

Materiales: Remolacha roja cruda (en jugo o en puré), vinagre blanco destilado, fenol (sustancia de prueba), portaobjetos de tejidos.

Métodos: Buscar fenol en sus órganos en una hora entre comidas. Beba entre una cucharada pequeña y sopera de vinagre diluido en agua. Transcurridos diez minutos, vuelva a probar para determinar la presencia de fenol. ¿Algunos órganos escapan a la corrección? Beba el jugo de remolacha cinco minutos antes de una comida además de una cantidad igual a entre 1 cucharada pequeña y 1 cucharada sopera de vinagre. Después de la comida, vuelva a probar para determinar la presencia de fenol. ¿Se impidió la formación?

Conclusión: O bien se detoxifica rápidamente el fenol o no se forma en presencia de jugo de remolacha y vinagre tomados antes de comer.

Exp. 56 Destrucción de Vitaminas por Fenol

Objetivo: Observar el efecto de fenol en nuestro estado de beta-caroteno y vitamina A.

Materiales: Fenol, vinagre blanco destilado, juego de remolacha roja, beta-caroteno, vitamina A (ácido all-trans-retinoico), 9-cis isómero de vitamina A (ácido retinoico o retinol), 13-cis isómero.

Métodos:

1. Busque la presencia de fenol en varios órganos. También busque la presencia de beta-caroteno y vitamina A.

Explicación: Se sabe que el beta-caroteno se transforma en vitamina A por el hígado si se dispone de cinc. Observe que el beta-caroteno está ausente cuando está presente el fenol. Y la vitamina A también está ausente a menos que se esté tomando como suplemento. La toma de una dosis de jugo de remolacha u vinagre instantáneamente restaura a ambos, sugiriendo que se encontraban cerca pero en un estado sobreoxidado. ¿Es posible que algunas de estas vitaminas oxidadas sean tóxicas además de inútiles?

2. Búsqueda de la presencia de los isómeros 9-cis 13-cis de la vitamina A en los órganos cuando la propia vitamina A esté ausente. Observe que el isómero 13-cis aparece cuando la vitamina A está ausente. 9-cis está presente junto con la vitamina A.

Explicación: El isómero 13-cis se conoce como acutane. Tiene valor medicinal pero también es tóxico (causando malformaciones en el feto).

Conclusión: La producción de fenol causa carencia de beta-caroteno y carencia de vitamina A, que es un regulador de crecimiento. ¿Podría ser este un mecanismo de la aparición de defectos de nacimiento? Recuerde que los tintes azo también alteran el metabolismo de vitamina A, quizá al provocar mutaciones. ¿Debería fomentarse la costumbre de beber agua con vinagre con las comidas?

Exp. 57 El Fenol se Asocia con las Bacterias *Streptococcus*

Objetivo: Observar la ocurrencia de fenol en las variedades de bacterias *Streptococcus*.

Materiales: Fenol, seis portaobjetos de *Streptococcus*, portaobjetos de tejidos.

Métodos: Busque bacterias *Streptococcus* en varios órganos, particularmente uno doloroso o debilitado. Ahora busque la presencia de fenol en éstos y en otros órganos. Tras hallar su distribución de fenol, compruebe la presencia de oxidación de vitamina C, produciendo productos de oxidación, así como cisteína oxidada, GSH y compuestos de hierro.

Explicación: Parece ser que *Streptococcus* se establece en el cuerpo humano a una edad temprana, produciendo fenol y causando un tipo de "neoescorbuto" en estos lugares. La toma de vitamina C adicional podrá no proteger contra esto. **P:** ¿Podría ser el *Streptococcus* la causa real de envejecimiento y escorbuto en los humanos?

Exp. 58 La Cayena Elimina el *Streptococcus*

Objetivo: Observar si la pimienta de cayena puede eliminar la infección por *Streptococcus*.

Materiales: Seis portaobjetos de *Streptococcus*, cápsulas de cayena, portaobjetos de tejidos.

Métodos: Busque la presencia de bacterias *Streptococcus* en su glándula parótida, dientes, vesícula, intestino delgado, arteria coronaria, articulaciones y en cualquier otro lugar de dolor o discapacidad. Verifique la presencia de fenol y productos de oxidación de vitamina C así como los compuestos de sulfuro oxidados según el Exp. 54.

Tome una cápsula de cayena con un trozo de pan; ½ hora después pruebe otra vez para determinar la presencia de fenol y *Streptococcus*. Observe que falta algo de *Streptococcus*. Aumente la dosis de cayena de 1 cápsula con cada comida a 2, continuando hasta 6 con cada comida. Tras tres días a esta dosis máxima, debe quedar eliminado el *Streptococcus* de todos los lugares del cuerpo. No debe producirse más fenol de esta fuente. Asegúrese de tomar la receta mataparásitos durante esta semana, y esterilice los alimentos para impedir la reinfección de un parásito. **Nota:** Ésta es una forma heroica de controlar el dolor o el *Streptococcus*. Una manera más fundamental es restaurar el ácido o la pepsina al estómago. Hasta la fecha esto tampoco ha tenido mucho éxito. El éxito abriría la puerta a la vida sin dolor.

Exp. 59 Origen de *Clostridium* y *Streptococcus*

Objetivo: Hallar el origen auténtico de las bacterias *Clostridium* y *Streptococcus*.

Materiales: Juego de portaobjetos de *Ascaris*, helmintos, *Clostridium*, *Streptococcus*. Portaobjetos de *Hasstilesia tricolor* (duela de conejo), *Plasmodium malariae*, *Besnoitia*. **Nota:** *Hasstilesia* no podía obtenerse cuando se redactó este texto. Portaobjetos de esófago, vesícula, colon, diente. Muestras de vegetales enlatados, carnes, pescado, pollo o pavo asado.

Métodos:

1. Busque la presencia de duela de conejo, *Plasmodium*, y *Besnoitia* en su esófago, vesícula y en otros órganos. También busque *Clostridium* y *Streptococcus*. Busque en otras personas. **Nota:** Todos los adultos son portadores de estos parásitos juntos; no ocurren por separado. A la vista de esto y de la indisponibilidad de portaobjetos de duela de conejo, podrá sustituir los portaobjetos de *Plasmodium* y *Besnoitia* hasta poder obtenerlas.

2. Mátelas con una dosis de hierba de nuez negra mataparásitos. No coma ni beba nada hasta haberse vuelto a probar para determinar la presencia de duela de conejo. Deben haber desaparecido todos, aunque podrán permanecer la bacterias *Clostridium* *Streptococcus*.

3. Pruebe la comida que pueda haber considerado libre de parásitos porque ha sido cocinada o asada, como leche hervida, pollo hervido en olla a presión, pavo asado, salmón enlatado, vegetales cocinados. Observe que muchos dan resultado *Positivo* para

duela de conejo. Evidentemente cocer o asar mata las fases de helmintos, pero no alcanza temperaturas suficientemente elevadas para matar el duela de conejo.

4. Pruebe todos los alimentos antes de comer para determinar la presencia de duela de conejo. (Podrá probar sin abrir una lata). Intente evitar la reinfección durante 24 horas al principio.

5. Trate sus alimentos con ácido clorhídrico y vuelva a probarse para determinar la presencia de duela de conejo todos los días.

6. Pruebe en colon y dientes para determinar la presencia de invasión de *Clostridium*, y en lugares dolorosos, o articulaciones, para determinar la presencia de invasión de *Streptococcus*. Estos lugares invadidos deben quedar libres de bacterias por separado. Intente cepillándose los dientes con aceite de orégano (1 gota mezclada en 1 cucharada pequeña de bicarbonato sódico) y tomando betaína para limpiar el intestino de *Clostridium*. Use cayena para eliminar el *Streptococcus*.

7. Intente quedar libre de duela de conejo adoptando nuevos métodos de preparación de alimentos.

Exp. 60 La Vitamina C y el Rodizonato se Forman en el Cuerpo

Objetivo: Observar cómo se forman la vitamina C y el rodizonato en el cuerpo tras ingerir inositol.

Materiales: L-ácido ascórbico, ácido rodizónico (sal de potasio), inositol, dehidroascorbato, juego de portaobjetos de tejidos.

Métodos: Halle un órgano, posiblemente su órgano discapacitado que no tenga ni ácido ascórbico ni ácido dehidroascórbico y que dé resultado *Negativo* para presencia de inositol y rodizonato también. Ingiera ½ cucharada pequeña de inositol disuelto en ½ taza de agua. De nuevo busque inmediatamente la presencia de ascorbato, dehidroascorbato y rodizonato. Continúe probando durante 5 minutos. Observe que los tres aparecen simultáneamente, mientras que el inositol desaparece enseguida.

Exp. 61 El Cuerpo Produce Algo de Benceno

Objetivo: Observar cómo se forma benceno en su cuerpo a partir de la toxina común, zearalenona.

Materiales: Sustancias de prueba puras: benceno, zearalenona; juego de portaobjetos de tejidos incluyendo adiposos (grasa), piel, hígado, riñón, vejiga; una patata blanca, una patata roja, una patata Russet.

Métodos: Busque en sus tejidos la presencia de benceno en su "cuerpo entero" donde no se usa ningún portaobjetos de tejidos. Después de buscar en un tejido, por ejemplo riñón, añada el portaobjetos de adiposos al mismo plato que el portaobjetos de riñón, poniéndolos "en paralelo". Sepárelos unos 5 cm. Ahora está buscando en la porción grasa del riñón. Si no se halla benceno (resonar), busque en la porción grasa de otros órganos. Haga una lista de hallazgos *Positivos* y *Negativos*.

Pele las patatas, cortando y desechando las partes enmohecidas. Pruebe a cada una para determinar la presencia de zearalenona y benceno. Halle las patatas que tengan

zearalenona. Corte una rodaja. Mordisquee la rodaja que contiene zearalenona durante medio minuto, escupiendo la pulpa después.

Vuelva a probar sus tejidos para determinar la presencia de zearalenona y benceno. ¿Ahora sus tejidos dan resultado *Positivo* tanto para presencia de zearalenona como de benceno? Observe cuánto tarda cada tejido en librarse de ambos. Cuando quede liberado, mordisquee la patata roja libre de zearalenona. Repita las pruebas.

Conclusiones:

1. Dado que zearalenona precede al benceno, parece probable que el benceno se forma a partir de la zearalenona y que se destoxifica por nuestros tejidos.

2. La zearalenona y el benceno tienen preferencia por nuestros tejidos grasos, especialmente el tejido adiposo de la piel.

Recuerde que el benceno se convierte en fenol, que oxida la vitamina C a “productos de oxidación” que provocan el envejecimiento, cataratas y afecciones óseas y de la dentadura. Pero antes de destoxificarse el benceno, destierra dos inhibidores víricos, permitiendo al virus VIH, si está presente, así como otros, integrarse con nuestros genes (Exp. 45).

Exp. 62 Identificación de Tintes Azo en Cuerpo y Alimentos

Objetivo: Identificar tintes azo en su cuerpo, ropa, alimentos y en lejía común.

Materiales: Germanio (estándar de absorción atómica), un juego de tintes azo, incluyendo Sudan IV (Rojo Escarlata), DAB (Amarillo Mantequilla) y Sudan Negro B; hipoclorito de sodio (lejía) obtenido de una empresa de suministros químicos, lejía clorada común obtenida de una droguería o supermercado; un juego de portaobjetos de tejidos incluyendo adiposos, piel humana y otros.

Métodos: Busque la presencia de cada tinte azo en bazo, hígado, riñones, vejiga, médula ósea, sus órganos discapacitados, y luego en la porción adiposa de éstos poniendo el portaobjetos de adiposos en el mismo plato de prueba.

Busque la presencia de estos tintes en su ropa antes y después de lavarla con bórax.

Nota: Sólo DAB se adhiere bien a la ropa después de lavarla. Repita el lavado de la ropa, en esta ocasión usando lejía según las indicaciones de la etiqueta. También pruebe añadiendo alcohol etílico a un barreño de agua con la prenda. También compare los tejidos diferentes para constatar su facilidad de liberación de los tintes.

Busque la presencia de tintes azo en los alimentos, especialmente en los productos lácteos. Observe que los tintes aparecen juntos (o están del todo ausentes), sugiriendo que no fueron añadidos individualmente. Observe que los alimentos que contienen tintes azo también dan resultado *Positivo* para la presencia de hipoclorito de sodio. Los alimentos que dan resultado *Negativo* para presencia de tintes también dan resultado *Negativo* para hipoclorito. Primero compruebe el hipoclorito para determinar la presencia de tintes.

Busque en lejía de droguería o supermercado para determinar la presencia de tintes azo. Observe la presencia de todos los tintes azo. **P:** ¿La lejía normal de uso doméstico usada en la fabricación podría ser la fuente de contaminación extensa por tintes azo?

Nota: La lejía clorada está regulada de una forma muy compleja por la Agencia de Protección Medioambiental (EPA) y por la FDA (Agencia de Medicamentos y

Alimentos), pero se preocupan por que el etiquetado sea correcto respecto de las alegaciones hechas en lo que se refiere a la protección antiséptica. ¡Ninguna agencia realiza pruebas de contaminación!

Exp. 63 Eliminación de Tintes Azo

Objetivo: Eliminar los tintes azo de su cuerpo.

Materiales: Juego de tintes azo; juego de portaobjetos de tejidos; vitamina B₂, glutatona, niacina, hierbas para el riñón, sustancias de prueba: aflatoxina, zearalenona, benceno.

Métodos: Tras localizar en su cuerpo los almacenes de tintes azo, intente eliminarlos con el programa vitamínico. Pruebe para determinar la presencia de aflatoxina, zearalenona y benceno en los tejidos que alberguen los tintes, observando que estas sustancias suelen mantenerse unidas en la grasa corporal. La vitamina B₂ eliminará los tintes. De alguna manera también la aflatoxina y otras toxinas serán eliminadas, causando estrés para su hígado en particular. Por este motivo se administra también la glutatona y la niacina (sólo una pizca). El programa de hierbas para el riñón atrae el conjunto de toxinas a la vejiga para su excreción. Procure beber suficientes líquidos para orinar 4 litros en 24 horas durante unos días mientras elimina los tintes de su cuerpo.

Receta de Eliminación de Tintes de 3 Días: 40 cápsulas de vitamina B₂ (300 mg c/u)
40 cápsulas de glutatona (500 mg c/u)
 $\frac{1}{16}$ de cucharada pequeña de niacina
1 taza y $\frac{1}{4}$ de té de hierbas para el riñón

La vitamina B₂ se toma en una dosis única con el estómago vacío. Pueden abrirse las cápsulas, mezclándose los polvos con miel o jarabe de arce. Puede acompañarlo con trozos de pan para impedir problemas de estómago. La glutatona se toma entre $\frac{1}{2}$ y 1 hora después de la vitamina B₂ de la misma manera. La niacina puede tomarse más tarde, así como cualquier otro suplemento. Podrá esperar sufrir algo de diarrea.

Transcurridos tres días, vuelva a probar sus tejidos para determinar la presencia de tintes azo. Quizá hayan desaparecido; quizá se mantengan en riñones, vejiga, glándula pineal y en cualquier tumor que pueda tener.

Si no han desaparecido al cuarto día, busque una prenda sin pasar por lejía u otra fuente continua, como dientes de plástico, productos químicos para el cabello, peluca o alimentos procesados.

Exp. 64 Prueba de Toxinas en Dientes Postizos

Objetivo: Probar sus dientes postizos (fundas, empastes) para determinar la presencia de tintes cancerígenos y otros mutágenos.

Materiales: Sustancias de prueba: cobre, cobalto, vanadio, germanio, plomo, mercurio, tulio, ácido malónico, ácido maléico, anhídrido maléico, metil malonato, ácido D-málico, uretano, Sudan Negro B, Sudan IV, DAB; papel de esmeril, tela de esmeril, bolsas de plástico con cremallera.

Métodos: Cepílese los dientes a fondo con agua sola. Haga una muestra de saliva masticando un trozo de toalla de papel y poniéndolo en una bolsa de plástico con cremallera. Añada una cucharada pequeña de agua. Apártelo. Corte el papel o la tela de esmeril en pequeños trozos de aproximadamente 3 cm cuadrados. Frote un diente postizo con el papel o la tela de esmeril, teniendo cuidado de no tocar el diente adyacente. Póngalo en otra bolsa de plástico con cremallera, añada 1 cucharada pequeña de agua. Etiquete la bolsa con el número de diente. Pruebe ambas muestras para determinar la presencia de las sustancias de prueba.

Nota: Si la saliva da resultado *Positivo* para presencia de cualquiera de las sustancias de prueba, es posible que el frotamiento del diente represente la saliva adherida al diente. Por otra parte, cuando la saliva da resultado *Positivo* para presencia de mercurio en presencia de empastes de mercurio, la contaminación de la saliva por los dientes parece ser la conclusión más lógica. Para poder distinguir con mayor claridad cuál es la causa y cuál es el efecto, espere a que la saliva de resultado *Negativo* para presencia de las sustancias de prueba. Puede que tenga que repetir el cepillado de los dientes. Luego repita las pruebas de los dientes.

Si decide hacer que le extraigan los empastes o dientes, pídale al dentista que se los dé. Puede que desee someterlos a pruebas en laboratorios convencionales utilizando la última tecnología.

Exp. 65 Localización e Identificación de Tipos de Células Tumoraes

Objetivo: Localizar e identificar sus tipos de células tumorales.

Materiales: Juego de portaobjetos de tipos de tejidos tumorales. (véase *Suministros Utilizados para Realización de Pruebas*), sustancias de prueba: cobre, cobalto, vanadio, germanio, ácido malónico, uretano, bisfenol, Sudan Negro B, DAB, aflatoxina, zearalenona, benceno, patulina, asbesto, silicio (como silicio de estándar de absorción atómica), p53 (sonda de genes), hierba de hortensia, tallo de aloe fresco (ambos representativos de germanio orgánico), H-ferritina, L-ferritina o sencillamente ferritina de caballo, ADN, juego de portaobjetos de tejidos.

Métodos: En primer lugar localice un tumor en crecimiento usando ADN según el Exp. 40; pruebe en todos sus portaobjetos de tejidos. Supongamos que halla ADN *Positivo* en la próstata. Luego busque en la próstata la presencia de tipos de células tumorales. Observe que muchos tipos de tumor están presentes, incluso a pesar de que el diagnóstico corresponde a una "variedad de cáncer" única. Esto refleja los numerosos tipos de mutaciones y alteraciones metabólicas que contribuyen a este cáncer, aunque el indicador clínico usado es PSA, y sólo se nombra un cáncer. Quizá haya interpretaciones adicionales.

Ahora seleccione uno de los tipos de tejidos tumorales que estén presentes en la próstata. Retire el portaobjetos de próstata y use sólo el portaobjetos de tumor para buscar la presencia de las sustancias de prueba. Busque en sus demás "tejidos tumorales" para determinar la presencia de las mismas sustancias tóxicas. Observe que casi todas las toxinas están presentes en casi todos sus tipos de tumor.

Conclusión: No tenemos tipos de “cáncer” únicos. Tenemos una mezcla de un muy elevado número de tipos con uno o dos predominantes. Por ejemplo, el mesotelioma (que implica al asbesto) está presente en casi todos nuestros tumores, al margen del diagnóstico. En otras palabras, hay un muy elevado número de mutaciones presentes a la vez, debido sin duda a los numerosos mutágenos acumulados en el tejido. Observe que la ferritina está ausente en el tejido. Quizá esto refleje en la grave carencia de hierro en las células tumorales.

Exp. 66 Relación entre Germanio y Ferritina

Objetivo: Observar la relación entre los germanios “buenos” y “malos” y las ferritinas.

Materiales: Germanio inorgánico (malo) como en estándar de absorción atómica, germanio orgánico (bueno) como en hierba de hortensia o en tallo de aloe (hallado por Syncrometer® con resultado *Positivo* ante una cápsula de Germanio-132; sin embargo, la cápsula también da resultado *Positivo* para presencia de germanio inorgánico, mientras que las plantas no lo hacen, haciendo que las plantas sean una sustancia más pura), cadena de H-ferritina, cadena de L-ferritina (si no pueden obtenerse, obtenga ferritina de bazo normal que en su mayoría será de la variedad L), juego de portaobjetos de tejidos.

Métodos: Busque la presencia de ferritina en sus portaobjetos de tejidos (no en los glóbulos blancos de estos tejidos). Observe que está presente en todas partes salvo en la grasa (adiposidad de la piel). Busque la presencia de germanio “bueno” o “malo”. Observe que cuando está presente el germanio bueno, también lo está la ferritina. Cuando está ausente el germanio bueno, también lo está la ferritina y está presente el germanio malo. Recuerde que el germanio malo también se asocia con tinte DAB, empastes dentales metálicos y plásticos y benceno (que transforma el germanio bueno en malo). El germanio bueno y malo es intertransformable, sugiriendo la presencia de un oxidante que lo transforma en la germanio “malo”. **P:** ¿Cuál es el oxidante? ¿Hierro? ¿Fenol? ¿Cobre? ¿Ferritina?

Exp. 67 Relación entre Germanio, Ferritina y Asbesto

Objetivo: Observar la relación entre germanio, ferritina y asbesto.

Materiales: Hierba de hortensia o tallo de aloe (representando el germanio bueno), H-ferritina, L-ferritina (o ferritina de bazo de caballo), asbesto, juego de portaobjetos de tejidos, Gen p53, hCG.

Métodos: Busque la presencia de asbesto en sus tejidos. Observe los resultados *Positivos* y *Negativos*. Luego busque la presencia de ferritina; observe que da resultado *Positivo* cuando está ausente el asbesto. Busque aquí la presencia de germanio; observe que sólo está presente el germanio malo cuando está presente el asbesto. Considere lo siguiente. Ingiera o inhale asbesto. Llega a sus tejidos. Atrae la ferritina que está presente en todas las células, cambiándola de manera que ya no resuene con sus ferritinas de prueba. La atracción se debe al hierro en la fibra de asbesto: el hierro y la ferritina se atraen entre sí. (cada uno es magnético y se sabe que la ferritina busca y consume el

hierro). Ahora el germanio bueno que se encuentra próximo también se transforma (a germanio malo) debido al efecto oxidante del hierro procedente del asbesto. Sin el germanio bueno, los genes no quedan protegidos contra las mutaciones, particularmente en los genes p53 y hCG. Busque la presencia de p53 y hCG en su ubicación de asbesto.

Conclusión: Puede ser importante NO ingerir germanio inorgánico "malo". También puede ser importante NO ingerir demasiado germanio orgánico "bueno" dado que puede ser transformado en germanio malo en el cuerpo. Puede no ser seguro comer una variedad fabricada que podría contener rastros de la variedad mala. Ante la ausencia de ferritina (o al cambiarse sus propiedades) en las células que alberguen el germanio malo o asbesto, el hierro ferroso no puede liberarse fácilmente para su metabolismo. Podría surgir anemia, falta de inmunidad contra los virus y nuevas mutaciones que fomentan tumores. **Nota:** Existen varios tipos de asbesto. Opino que el material más común es una mezcla de fibras que contienen hierro y otras que no. No se sabe si son igualmente nocivas.

Exp. 68 El Germanio Orgánico nos Protege contra las Mutaciones

Objetivo: Observar el efecto protector del germanio orgánico contra las mutaciones de p53 y hCG.

Materiales: Especimen de hierba de hortensia o aloe para representar germanio bueno, sustancia de prueba de germanio malo (estándar de absorción atómica), cápsula de Ge-132, p53, hCG, portaobjetos de tejidos.

Métodos: Búsqueda de la presencia de un tejido que sólo tenga germanio inorgánico "malo" (estándar de absorción atómica). Busque la presencia de p53 y hCG. **Nota:** La presencia de hCG no es normal en los tejidos adultos y sugiere una mutación, aumentando notablemente su expresión. Ahora el cuerpo protegerá al tejido contra su sistema inmunológico como si estuviera criando un bebé en crecimiento. La presencia de p53 "el gen supresor de tumores" sugiere una mutación, por tanto ya no inhibe. Observe que ambas mutaciones ocurren en la presencia de germanio inorgánico y en la ausencia de germanio orgánico. Cuando coexisten ambas formas de germanio, las mutaciones podrán o no estar presentes.

Nota: Según la Doctora Virginia Livingstone-Wheeler, una bacterióloga e investigadora del cáncer en los inicios, hCG se asocia con una carencia de ácido absísico, que es un regulador de crecimiento que halló en animales sanos, así como en plantas, pero no en portadores de tumores. Perteneció a la familia de vitamina A (retinoides). Recuerde que los tintes azo causan mutaciones de vitamina A.

Exp. 69 El Asbesto Causa Revestimiento de Glóbulos Blancos con Ferritina

Objetivo: Observar el comportamiento de los glóbulos blancos en un órgano que contiene asbesto.

Materiales: Asbesto, portaobjetos de tejidos, incluyendo glóbulos blancos, ferritina.

Métodos: Busque la presencia de asbesto en sus tejidos. Luego ponga un espécimen de glóbulos blancos en el mismo plato de prueba y, de esta manera, busque la presencia de asbesto en los glóbulos blancos del mismo tejido. Si está presente, busque la presencia de asbesto en glóbulos blancos del riñón, glóbulos blancos de vejiga. **Nota:** Si está presente en estos órganos excretores podríamos concluir que el asbesto se está excretando activamente. Otra prueba adicional de excreción sería de la orina, buscando la presencia de asbesto (acuérdesse de diluir con agua). Luego busque la presencia de ferritina en los glóbulos blancos de los tejidos que contengan asbesto y tejidos que no contengan asbesto. Los glóbulos blancos normales NO presentan presencia de ferritina. Pero los glóbulos blancos en tejidos que contienen asbesto sí lo hacen. A menudo los glóbulos blancos están "revestidos" de ferritina en los pacientes aquejados de cáncer, y en otras enfermedades. Esto ya ha sido estudiado, según la documentación científica. Podemos detectarla fácilmente con el Syncrometer®, pero nunca en los glóbulos blancos procedentes de un tejido que esté libre de asbesto. Según los informes científicos, dichos glóbulos blancos están discapacitados, dado que normalmente usan sus membranas exteriores para detectar productos químicos y deben ser capaces de absorberlos (comerlos). Ahora ninguno es posible. Busque la presencia de estos glóbulos blancos revestidos con ferritina en numerosos órganos. **P:** ¿Sugiere esto que un importante problema inmunológico en los pacientes aquejados de cáncer se debe al asbesto?

Exp. 70 Eliminación de Ferritina de los Glóbulos Blancos

Objetivo: Observar la eliminación de ferritina de los glóbulos blancos mediante papaína, bromelaína, levamisole.

Materiales: Papaína, bromelaína, levamisole de 50 mg (Marca DECARIS en México), ferritina, portaobjetos de tejidos.

Métodos: Halle tejidos que contengan asbesto cuyos glóbulos blancos estén revestidos de ferritina. Tome 1 cucharada pequeña (4000 mg) de bromelaína 3 veces al día o 1 cucharada pequeña de papaína 2 veces al día o levamisole de 50 mg (tome 2 comprimidos 3 veces al día durante 3 días). Vuelva a probar la presencia de revestimiento de glóbulos blancos con ferritina. Si ahora algunos glóbulos blancos se encuentran libres de ferritina, vuelva a probar los propios tejidos (sin el portaobjetos de glóbulos blancos) para determinar la presencia de asbesto. Continúe el tratamiento y siga haciendo las pruebas hasta quedar libre de asbesto. Otros métodos son la exposición a luz de espectro completo de cerca (véase Exp. 95) y zapeando con plato al tejido.

Exp. 71 Fuentes Principales de Asbesto

Objetivo: Hallar las fuentes principales de asbesto.

Materiales: Sustancia de prueba de asbesto, muestras de alimentos.

Métodos: Ciruelas, manzanas, peras, vegetales, azúcar, café, arroz, pan, harina, galletas, fruta enlatada, vegetales enlatados y miel de prueba para determinar la presencia de asbesto. Considere esta teoría: La diferencia entre los alimentos que dan resultado *Positivo* y *Negativo* en pruebas podría depender de si el alimento fue transportado en una

cinta transportadora. Visite sus supermercados locales. Cuando esté pagando en caja, tome un exudado de la cinta con un trozo de toalla de papel humedecida de manera disimulada. Ponga el trozo de toalla de papel en una bolsa de plástico. Pruebe la muestra para determinar la presencia de asbesto. Dado que la fruta y otros alimentos ya contienen asbesto superficial, podrían contaminar la cinta incluso cuando se trate de una cinta libre de asbesto. **P:** ¿Esperaría quedar libre de glóbulos blancos revestidos de ferritina de seguir ingiriendo asbesto? Otra fuente importante del asbesto es el gimnasio, donde se usan muchas cintas en máquinas de caminar. Compruebe el aire (polvo) en su gimnasio local.

Exp. 72 Reducción de la Acción de MSM

Objetivo: Observar la acción reductora de metil sulfonil metano (MSM) en el hierro y germanio en tejidos que contienen asbesto.

Materiales: Juego de tejidos: gluconato ferroso, fosfato férrico, germanio inorgánico, hortensia (fuente de germanio orgánico), vitamina C, productos de oxidación de vitamina C, selenita de sodio, selenato de sodio (forma oxidada).

Métodos: Halar un tejido que contenga asbesto. Pruebe para determinar la presencia de hierro y germanio.

Nota: Están oxidados, al igual que el selenio y la vitamina C. Tome ½ cucharada pequeña de MSM 3 veces al día. Después de 3 días vuelva a probar. Ahora todas las entidades señaladas deben encontrarse en forma reducida. Si los resultados no son perfectos, siga tomando MSM, al mismo tiempo, eliminando la ferritina y evitando alimentos contaminados con asbesto. **Nota:** Frecuentemente no se restaura el selenato a selenita. Sino podrán desaparecer ambas formas. Coma coco fresco (½ coco diario, hecho puré para que pueda beberse) para restaurar el selenio orgánico. Vuelva a probar después de 3 días. Los pacientes aquejados de cáncer deben ingerir cantidades muy superiores (en forma de selenita de sodio) que otros. Esto se debe a que sus glóbulos blancos están regresando a su actividad normal con un retraso enorme de destoxificación acumulada. A medida que se fagocitan las toxinas y se llevan a la orina, también se lleva su selenio.

Exp. 73 Mutaciones Causadas por Tintes Azo

Objetivo: Identificar las mutaciones causadas por tintes azo.

Materiales: Tintes Sudan Negro B y DAB, LDH, fosfatasa alcalina, butirato, acetilcolina esterasa, catalasa, H₂O₂ (USP) diluido en agua, glóbulos blancos.

Métodos: Buscar la presencia de los tintes en varios tejidos y sus glóbulos blancos. También busque la presencia de enzimas.

Nota: Los tejidos y los glóbulos blancos que están libres de (glóbulos blancos) no tienen DHL (Deshidrogenasa láctica), fosfatasa alcalina o acetilcolinesterasa resonantes. Pero sí tienen butirato, sugiriendo la presencia de enzima de tributirinas. También sí tienen catalasa, una enzima que destruye H₂O₂ local; no tienen H₂O₂ (Agua Oxigenada). En presencia de tintes, todos los resultados se invierten.

Conclusiones: Dado que los genes hacen enzimas, este grupo de enzimas podrán mantenerse juntas en un bloque debido a una rotura de cromosomas (translocación) que

ocurre en un punto justo más allá de estos genes. Cuando se llevan a otro lugar, estos genes podrán haberse quedado separados de los genes controladores que determinan su expresión. Cuando se separan de ellos, observamos excesos y carencias. P: ¿Cómo podrían estos niveles anormales de enzimas afectar al metabolismo? Halle tejidos que presenten sólo uno de los dos tintes. Observe que el Sudán Negro B se asocia con LDH, mientras que DAB se asocia con fosfatasa alcalina. Recuerde que los mismos tintes también causan mutaciones relacionadas con la vitamina A.

Exp. 74 Apertura de Tumor Antes de su Reducción

Objetivo: Observar la apertura de un tumor antes de su reducción.

Materiales: ADN, portaobjetos de tejidos, tipos de tejidos tumorosos, ferritina, hierro ferroso y férrico, germanio orgánico e inorgánico, cobre, cobalto, vanadio, germanio, malonato, uretano.

Métodos: Hallar un tumor en crecimiento usando sustancia de prueba de ADN. Luego busque los tipos de tejidos tumorosos correspondientes en aquel órgano. Busque los causantes de tumores familiares en el tipo de tejido tumoroso que halle (cobre, cobalto, etc.). Busque ferritina en los glóbulos blancos de este tejido. Digiéralo mientras reduce el hierro y germanio con MSM y proporcionando selenita adicional y germanio orgánico. Mate los parásitos, elimine el *Clostridium* y esterilice sus alimentos con HCl (Ácido Clorhídrico). Después de 3 días, busque la presencia de los tipos de tejidos tumorosos y los causantes de tumores de nuevo. Si han desaparecido, el tumor ha sido drenado. Pero sin ADN, ¿cómo puede localizar lo tumores restantes? Véase la Nota. Siga con los tratamientos durante 3 semanas. Luego haga una a prueba de sangre de repetición y un escaneo de repetición de los tumores. Si no se han digerido, el nivel de tintes azo podrá ser demasiado elevado para sus glóbulos blancos puedan eliminarlos sin destoxicación anterior. Use grandes dosis de vitamina B₂ y otros destoxicantes descritos en el PROGRAMA DE 21 DÍAS que se encuentra en el libro *La Cura para Todo Tipo de Cáncer Avanzados*. La vitamina B₂ es un magnífico abridor de tumores.

Nota: Tras haberse drenado un tumor (toxinas eliminadas), es difícil localizar electrónicamente porque estábamos usando estas toxinas como indicadores para localizarlo. Pero sigue siendo posible observar las toxinas en el tejido que lo rodeaba que estaba "limpio" justo antes de drenarse el tumor. Por lo tanto, evidencia de un tumor drenado "abierto" es la localización de toxinas tumorosas justo fuera del órgano (no el tumor). Siempre que las inmediaciones de un tumor se empape de toxinas de tumor mientras el propio tumor ya no puede hallarse, puede suponer que se ha abierto.

Exp. 75 Matar los Virus Coxsackie B₁ y B₄ con Agua Ozonizada

Objetivo: Hallar los virus *Coxsackie* B₁ y B₄ dejados atrás después de haberse eliminado *Ascaris* y comprender su significado.

Introducción: Siempre que se encuentre presencia de huevos o larvas de *Ascaris* en un tejido, también se encuentran extensamente distribuidas las bacterias *Bacteroides* y los virus *Coxsackie* en otros tejidos del cuerpo. No le ponen enfermo. Después de matar el *Ascaris*, de manera que de resultado *Negativo*, empieza a reducirse las *Bacteroides*, residiendo por último más o menos permanentemente en la vesícula. Pero en un tejido inmunológicamente debilitado, como uno que contenga asbesto PCB o lantánido, también podrá florecer los *Bacteroides*. Mientras tanto, los virus *Coxsackie* se mantienen muy ampliamente distribuidos, sin relación obvia con los tejidos inmunocomprometidos. Tanto los *Bacteroides* como los virus *Coxsackie* deben matarse por separado después de destruirse el *Ascaris*. Lea acerca de los virus coxsackie en el Manual Merck sobre SAM (S-adenosil-metionina) en los libros de texto de bioquímica.

Materiales: Huevos y larvas de *Ascaris*, *Bacteroides fragilis*, *Coxsackie B₁* y *B₄*, portaobjetos de tejidos incluyendo vesícula, hígado, médula ósea, paratiroides, lugares de nervios espinales como lumbar y cervical superior, SAM (S-adenosil metionina), tulio, asbesto, ferritina, un portaobjetos de glóbulos blancos.

Métodos:

1. Busque la presencia de *Ascaris* y observe también la presencia de los *Bacteroides* y los virus *Coxsackie*. Elimine todas las fases de *Ascaris* en cualquiera de varias maneras: 1 cucharada pequeña de cisteína, 2 cucharadas pequeñas de Tintura de Nuez Negra extrafuerte o 4 cápsulas de cáscara verde de Nuez Negra liofilizada, 30 semillas de jalapeño, cada uno y zapeo. Procure buscar lugares en la columna vertebral para determinar la presencia de huevos y larvas de *Ascaris*, incluyendo algunas regiones cervicales, torácicas, lumbares y sacrales.

2. Más adelante, hasta una semana, busque de nuevo la presencia de virus *Coxsackie*. Busque en todos los órganos vitales, además de en los órganos que desvelen algún síntoma crónico.

3. Busque aquí la presencia de un defecto inmunológico. Ponga el portaobjetos de glóbulos blancos en el mismo plato que el portaobjetos de tejido y busque la presencia de ferritina. También busque la presencia de tulio y asbesto en el propio tejido.

4. En los órganos que alberguen los virus *Coxsackie*, pruebe para determinar la presencia de SAM. Estará ausente. Pruebe los órganos que no tengan los virus *Coxsackie*, pero que den resultado *Positivo* para *Bacteroides*. Observe que SAM está presente aquí.

5. Mate los virus *Coxsackie* con un vaso de agua ozonizada recién hecha. Transcurridos 10 minutos observe que la mayoría de los tejidos, o todos, están libres de virus. Beba suficiente agua ozonizada para eliminarlos completamente.

6. Transcurridas dos horas, vuelva a probar para determinar la presencia de los virus *Coxsackie*. Observe que están regresando. Vulva a eliminarlos otra vez, inmediatamente. Esta vez vuelva a comprobar transcurrida una hora. Vuelva a eliminarlos. ¿Sugiere esto que están emergiendo de células en las que se están multiplicando o proceden de lugares como el intestino, y que el agua ozonizada sólo puede matar el virus emergido?

7. Vuelva a probar para determinar la presencia de *Bacteroides*. Observe que el agua ozonizada también las ha eliminado. Transcurridas unas 10 horas, observe que ya no aparecen más virus. ¿Han quedado agotadas las células infectadas por los virus? ¿Han sido consumidos por un glóbulo blanco?

8. Pruebe para determinar la presencia de SAM. Observe que ahora se encuentra en todas partes. **P:** ¿Las bacterias y los virus inhibieron su formación?

Exp. 76 Los Depósitos de Fosfato Tricálcico Identifican los Tumores

Objetivo: Identificar un tumor no creciente.

Explicación: Recuerde que el exceso de ADN identifica los tumores crecientes. Después de haber matado el *Clostridium* en un tumor (con aceite de orégano) ya no tiene exceso de ADN, y, por tanto, resulta difícil de hallar electrónicamente.

Materiales: ADN, portaobjetos de *Clostridium*, juego de tejidos, tintes azo, asbesto, lantánidos (tulio, holmio, gadolinio, lantano), fosfato tricálcico.

Métodos: Busque la presencia de ADN en el órgano portador de tumor. Si el resultado es *Positivo*, sigue habiendo muchas bacterias *Clostridium* presentes en "buenas" partes del órgano que rodean al tumor. Si el resultado de ADN es *Negativo*, sugiere que la parte no tumoral ha sido limpiada de *Clostridium*. Para hallar la parte no limpiada, es decir, el propio tumor, ponga la muestra de ADN en el mismo plato con el portaobjetos del órgano. Busque otros elementos sospechados como asbesto, tintes azo, huevos o larvas de *Ascaris*, etc. Si se halla una sustancia como el asbesto, repita la prueba sin su frasco indicador de ADN. Si está ausente en el órgano, pero presente en el órgano con ADN, ha verificado que el tumor continúa existiendo. Por lo tanto, está probando al propio tumor. Cuando ya no está el ADN (es decir, no puede hallarse nada anormal en el lugar indicado) elija a un nuevo "sospechoso" para añadir al portaobjetos de órgano con el fin de marcar el tumor restante y continuar la búsqueda de presencia de toxinas y parásitos. Este sospechoso podrá ser cualquiera de los causantes habituales de tumores, pero ¿cómo sabe que realmente marca el tumor restante? Los componentes más longevos del tumor y, por tanto, el indicador más útil es el fosfato tricálcico. Para validar su uso como marcador, sin embargo, debe demostrar que sigue habiendo presencia de toxina adicional de tumor, mientras no está presente fuera del tumor.

Conclusión: El fosfato tricálcico está presente en prácticamente todos los sitios de los tumores y proporciona un útil indicador de tumor para los estudios electrónicos.

X Exp. 77 Prueba de Infección de *Ascaris* en Especimen de Orina

Objetivo: Probar la presencia de infección de *Ascaris* mediante un especimen de orina.

Explicación: Existen muchos productos químicos anormales que se observan en el cuerpo cuando están presentes huevos o larvas de *Ascaris*. Dos de éstos aparecen en la orina enseguida: guanidina y metil-guanidina.

Materiales: Portaobjetos de *Ascaris*, portaobjetos de tejidos, guanidina, metil-guanidina, 1,10-fenantrolina, ferroína.

Métodos: Prepare una muestra de orina mojando un pequeño trozo de toalla de papel y añadiendo aproximadamente una cantidad igual de agua en una bolsa de plástico con cremallera. Pruebe para determinar la presencia de guanidina, metil-guanidina, fenantrolina y ferroína. Si el resultado es *Positivo* para guanidina o metil-guanidina, el

paciente tiene ascariasis. Verifique esto hallando huevos o larvas de *Ascaris* en el tejido. Observe que habrá fenantrolina ampliamente distribuida pero no estará presente en la orina. Evidentemente no puede excretarse a menos que se haya combinado con hierro, produciendo ferroína. Tendrá que administrar suficiente cantidad de gluconato ferroso (como, por ejemplo, junto con vitamina B₂ y magnesio antes de las comidas) para reaccionar con toda la fenantrolina en el cuerpo para eliminar este producto químico tan nocivo. Lo está logrando cuando el resultado de prueba de ferroína es *Positivo* en orina; esto podrá tardar una semana. Este uso insospechado y derroche de nuestro valioso hierro podría explicar en gran medida la anemia extrema padecida por los pacientes aquejados de cáncer. Si la orina da resultado *Negativo* para las guanidinas, busque en cada tejido, especialmente en lugares de la columna vertebral [cervical superior, cervical inferior, torácico, lumbar, sacral] para determinar la presencia de una cantidad muy pequeña de *Ascaris*. En ocasiones los encontrará, demostrando que la prueba de orina no es a prueba de fallos, pero acelera la localización en la mayoría de los casos. **P:** ¿Podría la pérdida de cantidades copiosas de grupos metílicos en forma de metil-guanidina causar la susceptibilidad a mutaciones observadas en los aquejados de cáncer?

Exp. 78 La Vitamina B₁₂ Provoca que los *Ascaris* Rompan el Cascarón

Objetivo: Observar cómo el *Ascaris* rompe el cascarón cuando hay presencia de vitamina B₁₂.

Materiales: Portaobjetos de huevos de *Ascaris*, larvas de *Ascaris*; juego de portaobjetos de tejidos; vitamina B₁₂.

Métodos: Busque huevos y larvas de *Ascaris* en varios tejidos. Busque en conducto biliar, vesícula, estómago, hígado, colon, lugares de la médula espinal y en cualquier órgano discapacitado. Ahora busque la presencia de vitamina B₁₂ en todos estos órganos. Si está ausente, tómese una gran dosis de vitamina B₁₂ (2 a 6 mg) y pruebe para determinar su presencia. Transcurridos 20 minutos, busque la presencia de huevos y larvas de *Ascaris*. Observe que sólo se afectan los huevos de *Ascaris*, desaparecen y en su lugar quedan las larvas de *Ascaris*. Esto sugiere que se disparó el que rompieran su cascarón. O bien antes o bien después de este experimento debe comprobar si los *Ascaris* rompen el cascarón incluso sin vitamina B₁₂.

Conclusiones: Los huevos de *Ascaris* consumen su vitamina B₁₂, permitiendo que *Ascaris* rompa el cascarón. ¿Podría ser ésta la causa de "deficiencia de B₁₂" que es tan frecuente en el ser humano?

Exp. 79 Efectos Nocivos de Rociados en Alimentos

Objetivo: Investigar los efectos nocivos de rociados de pesticidas y fertilizantes en los alimentos.

Materiales: Tinte de alimentos Safranina-Verde Rápido, varios tintes azo, un pomelo, una banana, juego de sales de fosfato cálcico (mono, di, tri), fosfatidil serina, pancreatina,

lipasa, peroxidasa, catalasa, proteína kinasa (dependiente de AMPcíclico), calmodulina, portaobjetos de glóbulos blancos, varios elementos de lantánido como el tulio, lantano, gadolinio, holmio.

Métodos: Busque la presencia de Safranina-Verde Rápido en frutas puestas en una bolsa de plástico con cremallera después de añadir una cucharada sopera de agua fría del grifo para mejorar el contacto. Si está presente, lave la fruta con agua caliente del grifo y séquela. Lávese las manos bien. Vuelva a probar. hora corte la porción central para probarla. Observe que el Safranina-Verde Rápido, pero no los demás tintes azo, ha penetrado en la fruta profundamente. La fruta sigue siendo incomedible. Haga otro lavado en caliente.

A continuación busque en un órgano discapacitado que esté doloroso u que contenga un tumor para determinar la presencia de Safranina-Verde Rápido y tintes azo. También localice un tejido sano que no tenga Safranina-Verde Rápido. Tome una dosis grande de vitamina B₂ (10 cápsulas de 300 mg c/u) o coenzima Q₁₀ (10 cápsulas de 400 mg c/u) para detoxificar los tintes. Vuelva a probar transcurridos treinta a sesenta minutos. Observe que no se detoxifica el Safranina-Verde Rápido de esta manera, aunque sí los hacen los tintes azo. Permanece en el tejido. Es muy importante lavar la fruta y verdura para eliminar este tinte.

La siguiente búsqueda para determinar la presencia de elementos lantánidos; observe que se asocian específicamente con Safranina-Verde Rápido o fueron incluidos con la mezcla de tintes originalmente rociada sobre la fruta. Son omnipresentes en los EE.UU.

Los lantánidos causan la formación de depósitos de calcio en las células; búselos en sus tejidos, observando que el trifosfato cálcico, en particular, está presente. Esto causara la presencia de calmodulina, así como proteína kinasa (variedad dependiente de AMP-C). Estos participan en el mecanismo disparador de división celular. También estarán presentes numerosos nucleósidos. Pero el fosfatidil serina estará ausente, y también faltarán las enzimas pancreatina, lipasa, peroxidasa y catalasa. Ahora las células enfermas no pueden ser digeridas, ni interna ni externamente, aunque persistan los disparadores de más división celular. Recuerde que el asbesto también se encuentra en las frutas y verduras (**Exp. 71**). Dado que los tintes azo, el asbesto y los lantánidos ocurren juntos en las frutas y verduras, esto sugiere que el rociado de alimentos es la fuente. Las frutas y verduras mojadas (rociadas) podrían captar mucho más asbesto de las cintas transportadoras viejas y desgastadas. ¿Podría ser responsable el rociado de alimentos significativamente responsable de la inmunidad disminuida que ha ocurrido últimamente en los Estados Unidos?

Exp. 80 Contaminantes en Desinfectantes y Antisépticos

Objetivo: Hallar contaminantes en desinfectantes y antisépticos.

Materiales: Antisépticos de varios tipos y marcas, incluyendo lejía clorada de droguería o del supermercado. También desinfectantes usados en restaurantes, lavabos, hospitales. Benceno, alcohol isopropílico, xileno, tolueno, tintes azo, lantánidos, hipoclorito (lejía clorada pura del fabricante), una rosquilla, helado, un refresco o agua embotellados.

Métodos: Visite una tienda grande de suministros de automóvil que tenga una variedad de antisépticos. Elija ½ docena de marcas diferentes y de usos diferentes. Busque la presencia de contaminantes en los antisépticos y desinfectantes. Si éstos fueron usados en una máquina de amasar rosquillas o en una máquina de helados, ¿esperaría que se contaminaran los alimentos? Pruebe la rosquilla y el helado. ¿Puede identificar el desinfectante usado? Observe que donde encuentre hipoclorito también encuentra tintes azo, lantánidos y germanio tóxico al igual que los encuentra en lejía normal. (Procure probar primero el hipoclorito "puro" para determinar su presencia.)

Observaciones: La lejía clorada la usan los fabricantes en situaciones de contacto de alimentos. Sin embargo parece que no existe ningún organismo que se responsabilice de su seguridad. Nadie la prueba para determinar la presencia de tintes azo.

Exp. 81 El Ácido Rodizónico Mata *Ascaris*

Objetivo: Observar cómo el ácido rodizónico mata *Ascaris*.

Materiales: Rodizonato (sodio o sal potásica), portaobjetos de huevos y larvas de *Ascaris*, portaobjetos de médula espinal y colon.

Métodos: Halle huevos y larvas de *Ascaris* en varios lugares de la columna y del colon. Prepare una solución fresca de ácido rodizónico (cualquier sal), aproximadamente 20 mg en aproximadamente ¼ de taza de agua; manténgalo en la boca bastante tiempo antes de tragárselo. Vuelva a probar la presencia de *Ascaris* transcurridos unos dos minutos.

Resultados: Ahora el resultado de la prueba de huevos y larvas de *Ascaris* es *Negativo*. Vuelva a probar transcurridas cinco horas o antes de la siguiente comida. No vuelven.

Exp. 82 Contaminantes en Bolsas de Suero Intravenoso

Objetivo: Hallar contaminantes en bolsas de suero intravenoso de varias marcas, y en productos farmacéuticos para uso con suero intravenoso.

Materiales: Bolsas de suero intravenoso, inyectables, calcio, magnesio, potasio, agua esterilizada, emulsión de grasa, aminoácidos, DMSO, EDTA, alcohol etílico, HCl al 5%, filtros de jeringuilla de 5 micras (véase *Suministros Utilizados para Realización de Pruebas*). Juego de bacterias comunes de alimentos (incluyendo *Salmonella*, *Shigella*, *E. coli*, *Staphilococcus*, *Streptococcus*), *Bacteroides*, virus *Coxsackie*. huevos de *Ascaris*, larvas de *Ascaris*, tintes azo, cobre, cobalto, vanadio (estándares de absorción atómica), metanol, oncogén c-myc, 1,10-fenantrolina, ácido acrílico, acroleína, metil-guanidina, ADN, ácido malónico, uretano, benceno, alcohol isopropílico, hidroxuira.

Métodos: Parte 1. Pruebe los materiales de suero intravenoso para determinar la presencia de bacterias, *Ascaris*, metales, malonatos, uretano; productos químicos asociados con *Ascaris* (ácido acrílico, acroleína, 1,10-fenantrolina, hidroxuira, guanidina, metil-guanidina), tintes azo, etc.

Conclusiones: Los suministros de suero intravenoso están altamente contaminados con bacterias, *Ascaris*, metales pesados y tintes azo. Suelen estar presentes en grupos

como 1) disolventes, metales, plásticos y tintes 2) bacterias 3) *Ascaris* y productos químicos relacionados con *Ascaris*. El grupo de metales se asocia con hipoclorito (lejía clorada para uso doméstico), sugiriendo que fue usado libremente en contacto en mojado con soluciones de suero intravenoso. El grupo de bacterias sugiere contacto humano. El grupo *Ascaris* sugiere exposición a polvo y suciedad. ¿Existen otras explicaciones? Los inyectables están similarmente contaminados, a excepción de unas pocas variedades.

Parte 2. Inserte un filtro de jeringuilla de 5 micras en línea con la tubería intravenosa. Vuelva a probar la solución filtrada que ahora gotea.

Conclusiones: *Ascaris* y sus productos químicos asociados, así como las bacterias, se eliminan mediante el filtrado a pesar del gran tamaño de los poros. ¿Cómo se explica esto? Sin embargo, los metales y productos químicos no relacionados traspasan el filtro, al igual que lo hacen los virus *Coxsackie* y *c-Myc*. (¡Observe no se ha hallado ningún contaminante en las marcas mexicanas de soluciones de suero intravenoso que se suministran en frascos de cristal! Pero se sigue aconsejando el filtrado.)

Geometabolismo

En los siguientes experimentos se describe un nuevo fenómeno: la cronometría del metabolismo de manera precisa, hasta el segundo. No como seres humanos individuales con limitaciones de tiempo individuales, sino en conjunto como seres humanos, compartiendo y respondiendo a un reloj universal compartido.

Es especialmente importante que haga su propia especulación crítica cuando observe los resultados de estos experimentos. He aquí algunas de mis ideas. La existencia de un momento concreto en que las sustancias en el citoplasma "cambian" de un estado a otro sugiere un cronómetro. ¿Es externo o interno? También podría ser un artefacto de este sistema de medición.

El hecho de que la misma sustancia activada para todas las personas (salvo debido a aberraciones como tintes, colores, imanes) sugiere que este reloj cósmico es externo para todos nosotros.

¿Es destacable que los acontecimientos citoplásmicos comienzan a :00, hora de radio, dando un posible error de pocos segundos? ¿Qué más está cronometrado tan cuidadosamente en la naturaleza o en el cosmos?

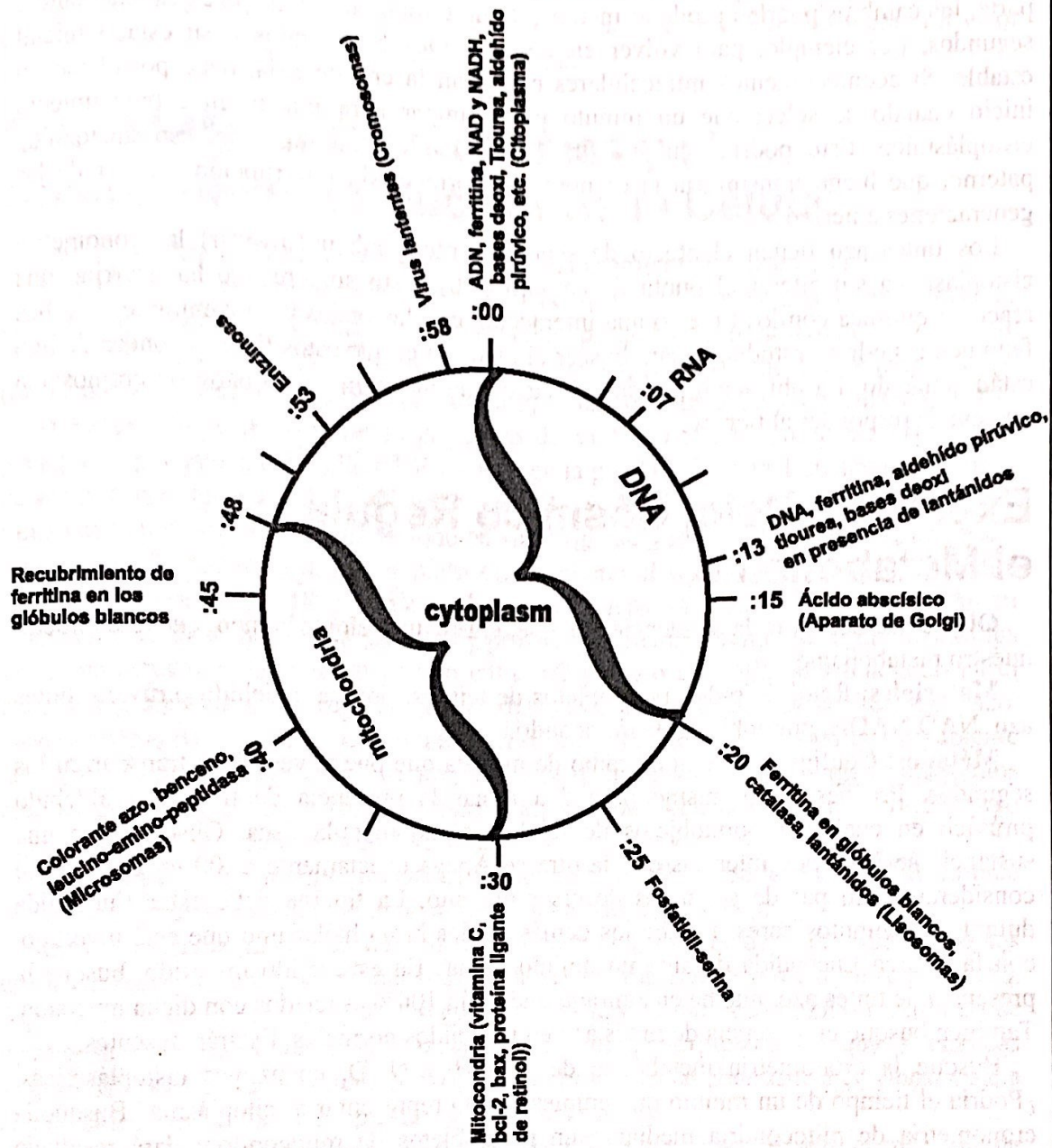
Los acontecimientos citoplásmicos ocurren en paquetes temporales de exactamente 1 minuto. ¿Hay otros acontecimientos que estén cronometrados a 1 minutos? Esto parece demasiada casualidad con el procedimiento humano de dividir el tiempo en paquetes de 1 minuto. ¿Cómo comenzó el procedimiento humano? ¿Podría un estudio de los orígenes de los relojes desvelar una explicación posible de la elección de un cuanto temporal de 1 minuto?

Otro cuanto temporal es el de 30 segundos, que caracteriza la actividad de la mitocondria. Aquí el punto de activación refleja el equilibrio que se mantiene entre parejas (como bcl-2 y bax) de sustancias o el cambio entre estados oxidados y reducidos. Los 45 segundos marcan la actividad superficial de las células. Los cuantos de 10 y 20 segundos también se observan habitualmente en los lisosomas y microsomas. quizá el denominador común de 5 segundos deba considerarse como el auténtico cuanto temporal cósmico.

Una especulación alternativa es que la cronometría cósmica se cronometra internamente. Algún componente de la célula responde al campo magnético de la tierra como lo haría un dipolo magnético, quizá al nivel molecular. Las moléculas de hierro o lantánido podrían tener las propiedades correctas para transducir el campo magnético en reacciones químicas al situarse para que ocurra una reacción enzimática.

La reductasa ribonucleótida es una enzima con átomos de hierro lábiles (de movimiento libre), que participan en el camino de traslado de electrones hacia la base de ARN, finalmente reduciéndolo a deoxi-ARN. El largo camino de recorrido del electrón (aproximadamente 35Å) podría hacer que fuera susceptible al campo magnético interno, natural o ingeniado (por un imán).

El Reloj Cósmico (tiempo de radio)



Esta figura representa el tiempo, utilizando el segundo, cuando los fenómenos celulares inician su evento y luego se detienen. Algunos eventos pueden utilizarse para identificar los compartimentos celulares, nombrados entre paréntesis.

Un tiempo natural de oscilación podría existir para las moléculas como éstas a cambiar entre un estado susceptible al Polo Norte y un estado susceptible al Polo Sur. Por otra parte, los cambios podrían producir meramente un torque que se disipa en exactamente 5 segundos, por ejemplo, para volver en los próximos 5 segundos a su estado inicial estable. Si acontecimientos intracelulares controlan la cronometría, debe postularse un inicio cuando se seleccione un minuto par o impar para iniciar un acontecimiento citoplásmico. Esto podría ocurrir a través del óvulo materno o del espermatozoide paterno, que luego transmitiría la cronometría correcta sin interrupción a partir de las generaciones anteriores.

Los tintes azo tienen el efecto de sencillamente cambiar (invertir) la cronometría citoplásmica sin alterar el punto de cambio (:00). Esto sugiere que ha ocurrido una reacción química con los tintes o una interacción con las ondas de luz entrantes. Ambos fenómenos podrían estudiarse para buscar el lugar en el que estos tintes (u ondas de luz) están actuando. La ubicación podría señalar el camino a un gen o parte de cromosoma que puede responder al tiempo.

Exp. 83 El Reloj Cósmico Regula el Metabolismo

Objetivo: Observar la evidencia de que existe un reloj cósmico que cronometra nuestro metabolismo.

Materiales: Reloj de radio, portaobjetos de tejidos, tiourea, aldehído pirúvico, tintes azo, NAD NADH, portaobjetos de mitocondria.

Métodos: Configure el reloj de radio de manera que pueda ver cómo transcurren los segundos. Pruébese a sí mismo para determinar la presencia de tiourea o aldehído pirúvico en cualquier portaobjetos de tejidos, como médula ósea. Observe que una sustancia se Enciende mientras que la otra se Apaga exactamente a :00 en el reloj, no considerando un par de segundos de error humano. La tiourea debe estar Encendida durante los minutos pares. Pruebe los demás tejidos hasta hallar uno que esté invertido, con la tiourea Encendida durante un minuto impar. En este tejido invertido, busque la presencia de tintes azo, que he encontrado que están 100% asociados con dicha inversión. También busque la presencia de tintes azo en los tejidos normales. Estarán ausentes.

Busque la cronometría metabólica de NADH y NAD, coenzimas citoplásmicas. ¿Podría el tiempo de un minuto que empieza a :00 representar al citoplasma? Busque la cronometría de mitocondria mediante un portaobjetos de mitocondria; dará resultado *Positivo* de :30 a :00 y *Apagado* de :00 a :30. Pruebe la vitamina C, observando que su cronometría corresponde a la cronometría mitocondrial.

Pero no sabemos interpretar este “encendido” y “apagado”.

¿Por qué todos tenemos la misma cronometría? Liste sus especulaciones. Un médico proponía que está controlada por los genes. Otros han propuesto que un objetivo pulsante en el espacio exterior nos alcanza a todos a la vez en todo el planeta con una frecuencia específica. ¿Podría el campo magnético del sol o de la tierra ser un cronómetro? Observe que en los casos de cronometría invertida, la inversión sigue ocurriendo a tiempo :00. ¿Las mitocondrias se ven afectadas por las inversiones de tintes azo? (No). ¿Es corregible la inversión? Sí, en cuanto desaparecen los tintes.

Hasta la fecha he probado el acontecimiento de cronometría :00 en cuatro lugares geográficos: San Diego, California; Colorado Springs, Colorado; Bloomington, Indiana y Toronto, Canadá. Fue exactamente igual en todos los lugares, sin considerar mi error humano de medición de aproximadamente 2 segundos.

Exp. 84 Hallar Cromosomas y el Compartimiento Nuclear de la Célula

Objetivo: Identificar los cromosomas y el compartimiento nuclear de la célula.

Materiales: Cromosoma humano #18, #14 más #22 (estos dos cromosomas se encuentran ambos en el espécimen), Y; diversos portaobjetos o cultivos de virus como CMV, EBV, Virus *Coxsackie*, *Herpes I*, *Herpes II*, Paperas, Sarampión; "Papilloma 16" (de hecho una biopsia de cáncer cuello uterino); aceite ozonizado, agua ozonizada, ADN.

Métodos: Parte A. Busque la presencia de virus en sus tejidos o en los de otra persona. Supongamos que halló EBV y CMV en la próstata. Ingiera 1 cucharada pequeña de aceite ozonizado congelado. Observe que EBV y CMV podrán haber desaparecido en treinta minutos. A continuación busque en sus cromosomas para determinar la presencia estos virus añadiendo la sonda al plato que contiene el tejido. Supongamos que halló EBV en el cromosoma 18 y CMV en los cromosomas 14 + 22 de la próstata. Ahora ponga un reloj de radio delante de usted y pruebe repetidamente durante 2 minutos. Si los virus son resonantes durante el tiempo entre :00 y :30 o más allá, se encuentran en el citoplasma. En este caso, ingiera otra media cucharada pequeña de aceite ozonizado. Observe cómo disminuye el tiempo transcurrido en resonancia para los virus y finalmente ha regresado hasta llegar a :30. La pregunta que queda es si los virus siguen integrados con sus genes. Siga buscando para determinar la resonancia. Ocurrirá a :58 o :59, pero seguirá "encendido" durante sólo 2 segundos.

Conclusiones: El tiempo transcurrido de :57 a :59 o :58 a :00 probablemente identifique los cromosomas, durando aproximadamente 2 segundos.

Nota: Evidencia adicional de esta interpretación proviene de "cronometrar" a las enzimas. Todas las enzimas probadas hasta la fecha empiezan a resonar entre :53 y :57. Algunas duran muy poco, como 7 segundos para la ornitina decarboxilasa. Algunas se mantienen resonantes durante 30 a 40 segundos. Aquí la interpretación es que las enzimas se transcriben en el núcleo (tiempo :55), pero se producen en abundancia en ribosomas, a continuación inundando al citoplasma (el resto del minuto).

Observe que el agua ozonizada es algo menos eficaz que el aceite, pero es más fácil de hacer y tragar.

Parte B. Busque la presencia de ADN en un portaobjetos de tejido como médula ósea, usando un reloj de radio. Observe que empieza a resonar a tiempo :00 y dura hasta :20. Los tejidos no sanos presentarán una cronometría diferente. Posiblemente, un acontecimiento que dure 20 segundos represente el núcleo, dado que el ADN se está abriendo allí constantemente para la transcripción.

Especulaciones: Dado que las enzimas cambian a estado de encendido unos 7 segundos antes que el ADN, y los virus cambian a encendido unos 2 segundos antes que el ADN, ¿esto no está al revés? ¿No deberíamos ver al ADN abierto y listo para transcripción primero?

Exp. 85 Hallar el Compartimiento Mitocondrial de la Célula

Objetivo: Identificar el compartimiento mitocondrial de la célula.

Materiales: Vitamina C, producto de gen bel-2, cualquier portaobjetos de tejidos (por ejemplo, médula ósea), reloj, preferiblemente de tipo "radio" o ajustado a la hora de radio, con precisión al segundo.

Métodos: Busque la cronometría de bel-2 en la médula ósea observando el segundo exacto en que comience la resonancia y el tiempo que dure.

Explicación: Se sabe que el producto de gen bel-2 está anexo a la membrana interna de la mitocondria. bel-2 empieza a resonar a :30 y termina a :00 en un tejido sano. Esto puede interpretarse como tiempo mitocondrial. Observe que la vitamina C tiene una cronometría similar. Quizá es aquí donde se produce a partir de su precursor, el ácido rodizónico. Por otra parte, podrá ser éste su destino tras ser absorbida por la célula.

Exp. 86 Efecto de la Luz en la Mitocondria

Objetivo: Observar el efecto de la luz en la mitocondria.

Materiales: Papeles rojos, azules y amarillos los suficientemente grandes como para tapar un ojo; un portaobjetos de tejidos como hígado, vitamina C, aldehído pirúvico o tiourea.

Métodos: Tras hallar la cronometría de vitamina C en el hígado (:30 resonante a :00), ponga el cuadrado rojo directamente delante del ojo derecho, manteniendo el izquierdo abierto. Observe que el período resonante cambia inmediatamente a :00 resonante a :30. Compruebe con aldehído pirúvico o tiourea para ver si su cronometría a :00 se ve afectada. Observe si los papeles azul o amarillo afectan la cronometría de la vitamina C. Observe que sólo el color rojo puede invertir la cronometría en la mitocondria y sólo a través del ojo derecho. Repita con el ojo izquierdo. Observe que sólo el color azul sobre el ojo izquierdo cambia la cronometría :00 para tiourea y aldehído pirúvico, que he supuesto son citoplásmicos. Otros colores no tienen este efecto.

Especulaciones: Recuerde que los tintes azo también causan que a :00 se invierta el acontecimiento de cronometría. Los colores y tintes comparten ciertas características. Los tintes absorben ciertas longitudes de onda y reflejan otras. Los colores se observan a longitudes de onda determinadas, por lo tanto, estos acontecimientos podrán no estar desconexos sino que podrán compartir algún mecanismo en común.

Explicación: Si los colores afectan la mitocondria en las células por igual, ¿cómo se transmite el efecto desde los ojos hasta las células? ¿A través del cerebro? ¿A través del cuerpo pineal o el núcleo supraquiasmático del hipotálamo? ¿La luz blanca proporciona los efectos individuales de los distintos colores? ¿Cómo difiere el ojo izquierdo del derecho en este efecto? Observe que aunque las inversiones ocurren como consecuencia de la estimulación por colores, no se ve afectado el tiempo de cambio a :00 y :30.

Exp. 87 Compartimentos de Lisosomas Microsomas y la Superficie Celular

Objetivo: Observar los compartimentos de lisosomas y microsomas de la célula, así como la superficie.

Materiales: Elementos lantánidos, frecuencia, la enzima leucina amino peptidasa, portaobjetos de tejidos como médula ósea y glóbulos blancos, reloj de radio; tiourea, aldehído pirúvico, asbesto.

Métodos: En primer lugar determinar que la tiourea y el aldehído pirúvico estén cambiando muy cerca del tiempo :00, que representa el compartimiento citoplásmico de las células y no se invierten (la tiourea debe estar encendido en minutos pares). Ahora busque varios miembros de lantánidos. Pero para hallarlos en los lisosomas, los elementos deben encontrarse en concentración lo suficientemente reducida como para no ser visibles en el citoplasma o núcleo (tiempo :00). (Se supone que dan resultado *Negativo* para el tejido en general, lo cual significa la mayoría de las veces). Se sabe que, a partir de investigaciones científicas, muchos metales en su estado inorgánico se detoxifican en los lisosomas; búselos en :20 a :30 o :20 a :40 lo cual probablemente represente estos organelos.

Ahora añada el portaobjetos de glóbulos blancos al portaobjetos de médula ósea en un plato único del Syncrometer[®]. Busque la cronometría de ferritina; frecuentemente se encuentra en el citoplasma (:00) o en los lisosomas (:20). Pero podrá ser resonante continuamente (en la superficie entera). Esto sólo ocurre cuando el asbesto está encendido en el tejido médula ósea). Aguarde varios días mientras elimina el asbesto del tejido. A medida que disminuyan los niveles de ferritina, halle la cronometría de ferritina en :45 a :55, representando un resto en la superficie celular de los glóbulos blancos. Ahora busque la presencia de la enzima leucina amino peptidasa. Hállela a :40; esto marca el comienzo de la cronometría de microsomas. Es aquí donde los tintes azo, el benceno y el germanio tóxico se encuentran cuando los niveles son lo suficientemente reducidos como para no quedar ocultos por demás compartimentos.

Nota: La identidad de la superficie es menos cierta que la de los demás compartimentos dado que mis datos son incompletos.

Exp. 88 La Cronometría de ADN Queda Afectada por Lantánidos

Objetivo: Observar el desplazamiento a la derecha del tiempo de inicio :00 para ADN en presencia de lantánidos.

Materiales: Tulio, lantano, gadolinio u otros lantánidos, tiourea, ferritina, NAD, NADH, portaobjetos de tejidos, ADNasa.

Métodos:

Parte A. Identificar el compartimiento citoplásmico :00 usando cualquier compuesto o enzima que se forme en glicólisis, como NAD, NADH u otros. Ahora halle la presencia de los lantánidos. Luego busque la cronometría del ADN; tendrá una demora de aproximadamente 13 segundos. La demora es similar para ferritina y tiourea, sugiriendo su estrecho vínculo con el ADN. Este vínculo podría ser funcional o meramente espacial.

También observe el tiempo durante el cual el ADN es resonante ahora. En vez de terminar a :20, ahora termina a :40, resultando en un total de 27 segundos en vez de meramente 20. **P:** ¿La demora sugiere que ahora un compartimiento diferente está ocupado por ADN o meramente hay una demora en la aparición de ADN en el núcleo? Dado que ahora la cronometría de ADN incluye toda la cronometría de lisosomas, ¿sugiere esto que el ADN es vertido a los lisosomas para su destrucción, lo cual es un resultado algo derrochador?

Parte B. Busque la presencia de ADNasa en tejidos normales y que contengan lantánidos. Observe que aparece a :20 cuando los lantánidos están presentes, y no aparece cuando están ausentes. Esto sugiere que se está digiriendo demasiado ADN en los lisosomas.

Parte C. Busque la presencia de ARN en tejidos normales y que contengan lantánidos. Observe que aparece a unos 7 segundos después de aparecer ADN en ambos casos. Podrá reflejar los diversos tipos de ARN que se forman después de transcribirse el ADN.

Exp. 89 Variaciones en el Campo Magnético de la Tierra

(Debe hacerse entre las 10.00 y 14.00 horas)

Objetivo: 1. Observar las variaciones en el campo magnético de la tierra usando un medidor de campo electromagnético (EM) (véase *Suministros Utilizados para Realización de Pruebas*). 2. Observar el efecto de estas variaciones en la cronometría de algunos acontecimientos celulares, por ejemplo, glicolisis.

Materiales: Medidor de EM, piruvato, NAD, NADH, ADN, vitamina C, reloj de radio, portaobjetos de tejidos como médula ósea.

Métodos: Encienda el medidor de EM en posición vertical a alguna distancia del Syncrometer®. Pruebe su capacidad de respuesta ante un imán muy débil. Observe que detecta cambios de 0,1 gauss o más (10.000 gauss = 1 Tesla). Observe que las alteraciones ocurren aproximadamente una vez por hora en la mayoría de los días soleados; por lo tanto se elige la hora para aumentar la probabilidad de observar este fenómeno. Halle la cronometría de ADN, NAD, vitamina C (mitocondria) en las horas matutinas. Repita en cuanto el medidor de EM señale un cambio de campo. Observe que se avanza la cronometría de todos los acontecimientos celulares incluyendo la mitocondria en el sentido de las agujas del reloj en aproximadamente 5 a 10 segundos (o retrocede en 55 o 50 segundos). No revierte nada más detenerse la señal del medidor de EM. ¿Corregiría esto un imán? Un avance (en el sentido de las agujas del reloj) sería coherente con un aumento en la fuerza del Polo Sur (convención biológica).

Explicación: Se sabe, a partir del estudio de propagación de ondas de radio, que el aire desarrolla una capa de ionización denominada la ionosfera, que se intensifica por la



El medidor de campo electromagnético detecta cambios locales en el campo magnético de la tierra

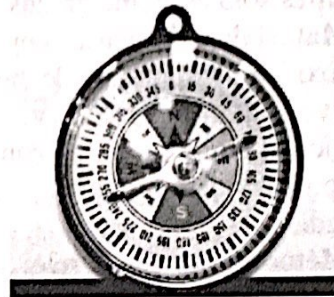
luz solar y cuando se avivan las manchas solares. También se sabe que la radiación entrante interactúa con el campo magnético de la tierra, como en la aurora boreal. ¿Podría esto explicar el fenómeno que observamos aquí? ¿Sugiere que el campo magnético de la tierra controla o fija la cronometría del metabolismo? Observe que las demás influencias en la señal del medidor de EM, como un teléfono cercano o un motor en marcha no tienen este efecto en la cronometría. P: ¿Podría el campo magnético de la tierra fijar el tiempo :00, un pulso extraterrestre controlar la sincronía (cuantos de tiempo) y frecuencias de luz hacer de interfaz entre éstos y el metabolismo?

Exp. 90 El Polo Sur Frena y el Polo Norte Acelera la Producción de ADN

Objetivo: Observar la acción esterilizadora de un pulso del campo magnético del Polo Norte.

Materiales: Portaobjetos de huevos y larvas de *Ascaris*, bacterias *Bacteroides*, virus *Coxsackie B₁* y *B₄*, y bacterias comunes de alimentos (tres *Salmonella*, tres *Shigellas*, *E. coli*). Productos químicos relacionados con *Ascaris* (guanidina, metil-guanidina, guanidina tiocianato, 1,10-fenantrolina, hidroxurea, ácido acrílico, acroleína); ADN.

Métodos: Parte A Llene una taza de plástico fino de 8 onzas con leche fresca del cartón, o vegetales cocinados sólo una vez, o alimentos inmersos en agua. Pruebe los alimentos para determinar la presencia de los parásitos y productos químicos arriba indicados. También pruebe para determinar la presencia de ADN como indicación de crecimiento de algunos de los patógenos. Prepare su muestra en duplicado o en triplicado. Ponga la taza sobre el Polo Norte de la bobina de un generador de pulsos que sea puramente



Brújula

Tenga una brújula a mano para comprobar la polaridad de todos los imanes y aparatos que compre.

Positivo (de una pila). Aplique la fuente de voltaje para un número determinado de pulsos o un período de tiempo determinado. Pruebe inmediatamente para determinar la presencia de las mismas entidades que antes. Observe que todos desaparecen, incluso los productos químicos y el ADN. Aparte la taza durante ½ hora o más y repita para determinar si han vuelto algunas entidades.

Parte B Repita el experimento inmediatamente después del primero, en minutos, como mínimo, poniendo una segunda taza en el Polo Sur de la misma bobina. Pruebe primero para determinar la presencia de las mismas entidades como en la Parte A. Observe que todos los patógenos y productos químicos, incluyendo el ADN siguen dando resultado *Positivo* tras el tratamiento y de hecho suenan con mucho más volumen, como si hubiera más presentes.

Pregunta: ¿Están muertos los patógenos o meramente en forma latente? ¿Cómo en las cápsulas bacterianas o en el interior de células impenetrables? Ponga la taza previamente expuesta a energía del Polo Norte en el Polo Sur y trátela. Vuelva a probar para determinar la presencia de todas las entidades. Observe que no vuelven (lo muerto

permanece muerto). También trate la taza "superviva" con energía del Polo Norte. Todo desaparece inmediatamente.

Puede fabricar su propio generador de pulsos. Bobine un trozo de hilo aislado de unos 25 cm alrededor de un bolígrafo; conecte los extremos a un generador de pulsos como un zapper (desplazamiento *Positivo* total). Use una brújula para determinar qué extremo de la bobina emite un campo de Polo Norte. Aplique esto a una muestra muy pequeña de leche tocando el envase.

Exp. 91 El Incienso Mata los Virus Latentes

Objetivo: Demostrar que el incienso puede eliminar los virus ubicados en nuestros cromosomas.

Los virus contienen o bien ADN o ARN. La mayoría de los virus se multiplican en el citoplasma de las células y no matan la célula portadora. Unos pocos virus, los patológicos, se integran con nuestros cromosomas por medio de una integrasa. Estos virus integrados pueden ser disparados para multiplicarse por estímulos ambientales o alimentos. También podrán mutarse y después iniciar el crecimiento de tumores. Pero mientras sólo estén integrados en nuestros cromosomas, se consideran latentes.

Materiales: Incienso con un pellizco de polvo de vitamina B₂ añadido para destoxificar los rastros de benceno. Los especímenes de virus en portaobjetos o en cultivo, como EBV, CMV, *Herpes 1 y 2*, *Coxsackie*, *c-myc*, paperas, sarampión, papiloma; cromosomas humanos, como Y, #14 y #22 disponibles juntos, y #18. Virus de pollo (trozo de pollo crudo), trozo de carne de vaca cruda; portaobjetos de tejidos; reloj de radio.

Métodos: Ajuste el reloj de radio donde los segundos puedan observarse mientras trabaje. Busque en médula ósea, saliva o en otros tejidos para hallar los virus. Si están presentes continuamente, están lo suficientemente activos como para llenar las células y los fluidos circundantes. Si no están presentes añada un cromosoma al tejido en el plato. Pruebe continuamente durante 1 minuto. Si ahora los virus están presentes, cuando no lo estaban antes, intente localizarlos usando el reloj de radio. Si constantemente dan resultado *Positivo* o durante más de 2 segundos a partir del tiempo :00, el citoplasma contiene virus. Si están presentes sólo a de :59 a :01 (más/menos un segundo) se supone están presentes únicamente en el cromosoma integrado entre sus genes.

Tome 2 gotas más de incienso, sin diluir, en el centro de la lengua. Deje que se disipe sin tragar. Transcurridos 10 minutos, vuelva a probar todos los virus que antes dieron resultado *Positivo*. Ve que o bien han desaparecido totalmente o han disminuido a la forma latente en un cromosoma. Tome 2 o más gotas de incienso para erradicar más virus (de la zona genital como próstata, vagina, ovarios y para erradicar la forma latente). Intente evitar comer alguno de estos virus (cocine dos veces todas las carnes y todos los vegetales, o cocínelos una vez y trate con luz y sonique por veinte minutos). Vuelva a probarse transcurridos unos días. Recuerde que en el **Exp. 84** los virus también pueden eliminarse de sus cromosomas con aceite ozonizado.

Exp. 92 Función del Iridio en el Metabolismo

Objetivo: Observar la función del iridio en el metabolismo.

Materiales: Polvo de iridio, cloruro de iridio (como estándar de absorción atómica), dodeca carbonil-cuadro-iridio, reloj de radio, gluconato ferroso, varios portaobjetos de tejidos.

Métodos: Halle la cronometría metabólica de los compuestos de iridio en varios órganos. Observe que empieza en :00 para todos los compuestos de iridio, y finaliza en :30 en cada minuto. Halle la cronometría de hierro ferroso; observe que se alterna con el iridio. Halle la cronometría férrica (como en fosfato férrico).

Ahora halle la cronometría del iridio en lugares del cerebro, incluyendo el núcleo supraquiasmático del hipotálamo. Observe la mayor abundancia de iridio aquí, que frecuentemente está encendido (resonante continuamente). ¿Qué significa esto?

Especulaciones: Quizá una forma reducida de iridio está encendido entre :30 y :00, al igual que en el caso del hierro. El iridio en su abundancia actual es probablemente de origen extraterrestre, cubriendo la tierra hace 65 millones de años con una capa fina. Antes de esto ¿desempeñaba una función en el metabolismo?

Exp. 93 Fuentes de Iridio para el Cuerpo

Objetivo: Hallar la fuente de iridio para nuestros cuerpos.

Materiales: Reúna todas las plantas alimenticias que pueda, así como carnes y otros alimentos preparados; varias muestras de tierra; compuestos de iridio.

Métodos: Parte A. Busque la presencia de las diferentes formas de iridio en las muestras reunidas.

Explicación: Pocas variedades de plantas dan resultado para el iridio. La más prominente es la familia de legumbres (El té de trébol rojo tiene mucho iridio y es una terapia tradicional contra el cáncer). También todos alimentos cárnicos, que implican a los animales. ¿Sugiere esto que el iridio es un elemento esencial para los humanos? ¿Dan resultado Positivo las legumbres debido a las bacterias que portan? Se sabe que albergan bacterias *Rhizobium* en sus raíces. Observe que el iridio da resultado *Negativo* en muestras de tierra normal. Pero la "tierra" obtenida mediante un imán pasado a través de la misma, contiene iridio, vanadio y hierro (ferroso). ¿Esto sugiere que es de origen meteorítico?

Parte B. Obtenga agua de lluvia pura en una bolsa de plástico cuando llueva. Dará resultado *Positivo* para iridio. Obtenga muestras de agua de fuentes de agua especiales y de fuentes termales. Sólo el agua de fuentes termales contiene iridio: ¿Podría ser esto su virtud misteriosa? ¿Debíamos consumir agua de lluvia? De todas formas, ¡pruebe primero la suya para determinar la presencia de PCB! Hallé que 2 muestras de la zona de San Diego, donde apenas llueve, contenían abundancia de PCB.

Exp. 94 Generación de Un Campo Magnético de Polo Norte Variable

Objetivo: Hallar la polaridad de una bobina casera mediante un gausímetro.

Métodos: Parte A. Un gausímetro tiene una gama que se describe como R-O-R, por ejemplo 2-0-2. Esto se refiere al campo magnético cero en el centro de la gama, e intensidad de campo de Polo Norte de 2 gauss en un sentido mientras que en el otro sentido puede medir un campo de Polo Sur de hasta 2 gauss. Primero debe determinar si la energía de Polo Norte que llega a la superficie de detección del gausímetro lo mueve a la izquierda o a la derecha.

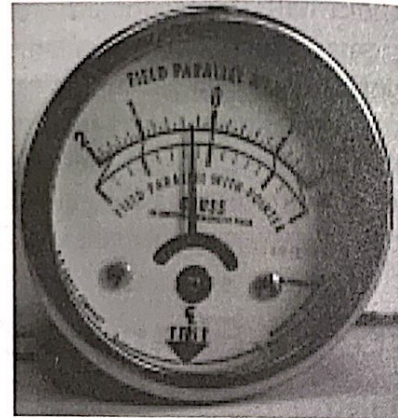
Ponga el gausímetro en una superficie plana y gírelo hasta que el indicador señale cero. Esto se encontrará en una línea de este - oeste de dirección dado que no se siente campo magnético neto procedente de estas direcciones. Ahora acerque un pequeño imán al gausímetro, apuntando a la superficie donde detecta el campo. Habrá una flecha pequeña apuntando al mismo. Observe si la aguja del gausímetro se mueve a la derecha o a la izquierda. Si está aproximando un imán de Polo Norte (por convención biológica) podrá ver que mueve la aguja a la izquierda.

En este supuesto, ponga 2 etiquetas en su gausímetro, una que diga Norte, que debe poner al lado izquierdo de la línea de cero. Ponga una etiqueta que diga Sur al lado derecho el gausímetro. En la parte posterior adhiera una nota indicando qué imán usó. Las convenciones científicas y biológicas son opuestas, por lo tanto es importante no cometer un error debido a la confusión.

Parte B. Haga una bobina a partir de cualquier hilo aislado. Servirá un cable corto con pinzas de conexión (30-40 cm). Bobínelo bien alrededor de un bolígrafo unas 10 vueltas. Ponga cinta alrededor de manera que pueda deslizarlo al extremo del bolígrafo o quitarlo del mismo con más facilidad.

Parte C. Conecte los extremos de su bobina a un generador de frecuencia desplazada en *Positivo* total. Ahora lleve la bobina hacia el gausímetro de manera que el extremo esté encarado a la superficie de detección. Observe la polaridad. Ahora lleve el otro extremo al gausímetro. Tiene polaridad opuesta. Ha creado un imán sencillo en el interior de su bobina.

Cambie el generador a desplazamiento *Negativo*: la polaridad de su bobina será opuesta. Cambie a no desplazamiento: no habrá polaridad magnética apreciable dado que está cambiando de norte a sur demasiado deprisa. Cambie a desplazamiento *Positivo* de onda rectangular y de onda sinusoidal. La polaridad de su bobina es la misma. Cambie la frecuencia a unos pocos hertzios. Puede observar que el gausímetro se mueve entre cero y una fracción de gauss junto con sus cambios de frecuencia.



Calibrador

La punta de la flecha de la aguja debe detectar la superficie para identificar el polo sur o el polo norte.

Conecte el zapper a su bobina. El Polo Norte inducido puede observarse fácilmente como una fracción de gauss.

Conclusión: Cuando utiliza el zapper está introduciendo un campo magnético de Polo Norte en su cuerpo. El campo sube y baja según la frecuencia.

Exp. 95 La Luz de Espectro Completo Elimina la Ferritina de los Glóbulos Blancos

Objetivo: Observar la eliminación del revestimiento de ferritina de los glóbulos blancos mediante exposición a luz de espectro completo.

Materiales: Ferritina, tintes azo, asbesto, juego de bacterias u otros patógenos, portaobjetos de glóbulos blancos, portaobjetos de tejidos, tubo luminoso de luz de espectro completo.

Métodos: Halle un tejido con asbesto y que contenga otras toxinas o patógenos. Busque en los glóbulos blancos la presencia de estas toxinas, y la presencia de asbesto y revestimiento de ferritina. Siéntese cerca de una luz de espectro completo (12-15 cm) con el órgano de que se trate más próximo a la luz. Transcurridos 10 minutos vuelva a buscar revestimiento de ferritina e indicios de que los glóbulos blancos están "comiendo" las toxinas y patógenos. Recuerde que la eliminación del revestimiento de ferritina no es el único tratamiento necesario para restaurar el poder inmunológico. Deben eliminarse los lantánidos (con un imán) al igual que los PCB y el benceno.

Nota 1: Al principio, los glóbulos blancos no eliminan el asbesto; sólo es cuando transcurre más tiempo que desarrollan el revestimiento de ferritina y dejan de fagocitar (comer).

Nota 2: Existen numerosas bombillas de espectro completo en el mercado. Mis experimentos fueron realizados con varias marcas. Todos presentan efectos ligeramente distintos y tienen "longevidades" diferentes. Cambie su bombilla tras 1 mes de uso intensivo.

Exp. 96 Hacer Copias Electrónicas de Órganos, Patógenos, Productos Químicos

Objetivo: Copiar un espécimen de hueso natural o de portaobjetos en un frasco de cristal para uso como sustancia de prueba o para zapear y verificar la copia.

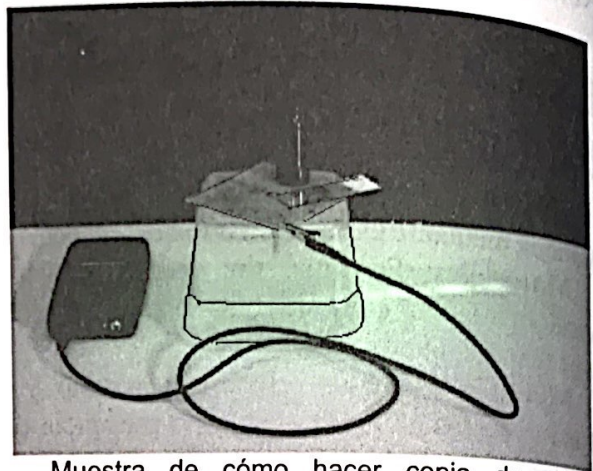
Materiales: Parte A. Un zapper, un plato de zapper de repuesto, un cable de pinza de conexión y clavija con punta cónica, espécimen a copiarse, un frasco de cristal ámbar de ½ onza.

Métodos: Ponga los especímenes a copiarse en el plato de zapper de repuesto sobre una mesa. Ponga el frasco de agua junto a los especímenes de manera que estén en contacto. Conecte el cable *Positivo* procedente del zapper al plato con la pinza de conexión. Encienda el zapper durante 10 a 15 segundos. Apáguelo. Retire y etiquete el frasco nuevo con cuidado. Apártelo para probar su resonancia contra la sustancia maestra.

Nota: Si no puede probar su copia para determinar resonancia contra la sustancia maestra que usó, debe cumplir las indicaciones escrupulosamente hasta el más mínimo

detalle. Cuando la realización de pruebas y el zapeo son cuestiones de vida o muerte, no puede trabajar con una copia en blanco, un mero frasco de agua. Si compra la copia, debe averiguar quién la probó para determinar la resonancia. Las copias deben estar adecuadamente marcadas por el indicador que la realizó.

Indicaciones Detalladas: Un hueso debe tocar el frasco en un nivel muy cercano al plato. El contacto a una altura de unos milímetros no producirá una copia. Sólo se requiere un contacto de punta de alfiler, pero debe encontrarse a menos de 1 mm de la superficie del plato. Aunque los frascos no están a escuadra respecto de la superficie de la mesa, al ser típicamente redondeados, esto no impide el buen copiado. Ni un objetivo ni los dedos pueden tocar el espécimen o el frasco a copiar. Procure no tener la cara, el cabello o los dedos sobre el plato ni tampoco cerca del mismo cuando esté copiando. Ninguna



Muestra de cómo hacer copia de una diapositiva a un frasco de cristal usando el zapper.

porción del hueso a copiar ni tampoco el frasco puede colgar sobre el borde del plato. Los frascos deben estar taponados antes de copiarse, pero no etiquetados. Tras poner la etiqueta, debe sujetarse con cinta adhesiva mágica de 1,25 cm de ancho. Una etiqueta abreviada y sus iniciales deben adherirse al tapón y sujetarse también con cinta adhesiva. Toda condición especial de copiado también debe anotarse en la etiqueta, como por ejemplo 35,8 KHz, 8,5 voltios, sinusoidal, 15 segundos.

La presencia de un tornillo y tuerca en el plato no impide el buen copiado. Conecte la pinza de conexión al borde del plato, puede tocar la superficie de la mesa. Conecte la pinza de conexión antes de encender el zapper. Haga sólo un frasco cada vez.

Para copiar un hueso más grande que colgaría sobre el borde del plato del zapper, use una placa de circuito impreso revestida de cobre por una cara de aproximadamente de 12 x 18 cm. Esto no funciona tan bien como el plato de aluminio para artículos más pequeños.

La frecuencia de la onda rectangular, de 30 KHz, alcanzando 1 MHz, no importa.

Hacer una copia más fuerte: Puede copiar dos copias débiles en un frasco para hacer una copia fuerte. A menudo una copia débil resulta de la falta de buen contacto entre el espécimen y el frasco o por otros motivos. Una prueba posterior de resonancia contra la sustancia maestra suena débil. Puede hacerse otro frasco débil copiando este frasco. Estos dos frascos débiles deben ponerse uno junto al otro en el plato para copiarlas juntas a un frasco nuevo. El frasco nuevo debe ponerse de manera que entre en contacto con ambos frascos débiles. Etiquete todos los frascos con cuidado. Ahora dispone de un frasco fuerte a partir del cual podrá hacer copias futuras. Aún no se ha determinado si representa diferencia alguna para el usuario la copia fuerte o débil. Para combinar varios huesos en un frasco, primero debe hacer frascos separados. Ahora combine los frascos (máximo de cuatro) con un frasco nuevo dispuestos de manera que el frasco nuevo esté en contacto con los cuatro frascos a copiar.

Hacer frascos a partir de portaobjetos: Ponga el frasco junto al portaobjetos de manera que entren en contacto. Si el espécimen de tejido en el portaobjetos es muy pequeño, puede que obtenga una copia débil. Para obtener una copia más fuerte, combine dos débiles para hacer una fuerte según se explica en el párrafo anterior.

El voltaje podrá variar entre 9,0 y 20 voltios. Un generador de frecuencias ajustado para producir una onda rectangular, con desplazamiento *Positivo*, funciona bien. Un generador de frecuencias ajustado para producir una onda sinusoidal, no desplazada, a aproximadamente 20 voltios, también funciona bien.

Cuando esté copiando un artículo grande como un hueso, sólo las partes cercanas al frasco y al plato están llegando a copiarse. Para obtener una copia mejor, haga frascos separados de varios lados del hueso y combínelos.

Hacer combinaciones: Puede poner su frasco nuevo de agua dentro de un círculo formado por otros cuatro, tocando a cada uno, para copiar los cuatro, así introduciendo cuatro bacterias en un frasco único. Verifique la presencia de cada una más adelante.

Parte B: Verificar la copia: Verifique que un frasco copiado a partir de un espécimen haya capturado su "esencia" para los fines de realización de pruebas, o para zapear. Con "esencia" me refiero a su frecuencia o patrón.

Materiales: Copia de frasco, copia de copia, espécimen maestro, Syncrometer[®], generador de frecuencias.

Métodos: Halle el ancho de banda de frecuencia de la sustancia maestra, como bacteria o parásito. Aún no he medido productos químicos. Los tejidos corporales, portaobjetos o huesos presentan una dificultad inherente, es decir, que siempre resuenan (¡están presentes en su cuerpo!). Muestran su resonancia en minutos alternos, estando encendido en minutos pares. Ahora halle la frecuencia de su copia de frasco. Algunas frecuencias en la gama de la sustancia maestra son satisfactorias (véase **Exp. 21**). Alternativamente, puede comparar copia y sustancia maestra mediante un Syncrometer[®] a lo largo de dos minutos para dar cabida a un minuto par o impar. Todo resultado *Positivo* es satisfactorio. También compare toda copia de copia con la copia anterior durante un tiempo de dos minutos.

Exp. 97 Los Imanes Pequeños Pueden Restaurar Inmunidad

Explicación: Los PCB alojados en la piel dejan un residuo de holmio a menos que el zapeo sea lo suficientemente potente como para permitir a los glóbulos blancos fagocitar a ambos a la vez. Dado que el voltaje del zapper a pilas a veces resulta cuestionable, a menudo no se fagocita el holmio, especialmente en los límites de la zona de tratamiento. El propio holmio discapacita a los glóbulos blancos de su capacidad para fagocitar de nuevo. Un segundo zapeo siempre es necesario para eliminar el holmio restante. Pero un campo magnético muy pequeño puede realizar la misma tarea.

Las cicatrices, en particular, suelen retener el holmio, es decir su discapacitación inmunológica. Esto podrá explicar la propensión de recurrencia de tumores a lo largo de cicatrices de intervenciones quirúrgicas anteriores.

Objetivo: Observar el efecto de un campo magnético muy pequeño en el holmio existente en la piel.

Materiales: Juego de tejidos, incluyendo cicatriz, glóbulos blancos, monedas, muestras de prueba de PCB y de holmio, espiga de papel, imanes muy pequeños de intensidad de entre 5 y 10 gauss.

Métodos: Ponga una moneda de 25 o 10 centavos encima de la cicatriz, sujetándola bien contra la piel con una espiga de papel. Para hacer una espiga de papel: Ponga 3 toallas de papel una encima de la otra. Doble por la mitad en sentido longitudinal, formando una tira gruesa. Empezee a enrollar muy apretadamente hasta enrollarse completamente. Ponga cinta transparente para mantener su construcción apretada. Ponga una moneda similar en un plato del Syncrometer®. Ponga la muestra de PCB o de holmio sobre el otro plato. Busque en las cicatrices de intervención quirúrgica de pecho, cicatrices de hernia, cicatrices del perineo producidas por el parto, así como nuevas cicatrices producidas por intervenciones quirúrgicas para determinar la presencia de los PCB y del holmio. Busque en cicatrices internas poniendo el portaobjetos o el frasco de tejido de cicatriz junto al órgano (en contacto) donde fue realizada la intervención quirúrgica, y detectando los PCB o el holmio y *Fasciola* aquí. Busque en otras zonas de la piel, especialmente en las inmediaciones de manchas marrones, marcas de nacimiento y lunares. **Nota:** A menudo habrá *Fasciola* o *Paragonimus* vivos en estos lugares.

Ahora mida la intensidad de su imán pequeño mediante un gausímetro (también denominado magnetómetro). Debe indicar 5 a 10 gauss. Encima de una cicatriz puede usarse una tira de tela magnética, con un valor medido de una fracción de un gauss. (¡Más es mejor!).

Use el magnetómetro (o una brújula) para determinar qué lado de su imán es el Polo Norte biológico. **Debe estar absolutamente seguro de esto. Si no lo está, aguarde a tener un medidor o brújula apropiados. La aplicación de Polo Sur a la piel produce más ADN, y ¡hace que crezcan las bacterias y los virus!**

Sujete el imán con cinta adhesiva con la cara de Polo Norte en contacto con la piel y sujetándolo firmemente. Déjelo allí durante unos 20 minutos. Tras un descanso de 5 minutos, vuelva a probar.

Resultados: Todos los PCB, holmio, fases de helmintos, parásitos, hongos, bacterias, etc. se habrán eliminado de las inmediaciones. Seguirán presentes en los glóbulos blancos de esta zona. Pruebe los glóbulos blancos para determinar la presencia de selenita y germanio orgánico (hortensia en polvo). Si están ausentes, tome una dosis de cada uno inmediatamente. Al principio no ponga más de tres imanes pequeños simultáneamente en una zona del tamaño de su cabeza o abdomen, aunque podrá tratar otra zona inmediatamente después del primer tratamiento de 20 minutos moviendo cada imán aproximadamente 1,25 cm. Puede hacer tres tratamientos seguidos de este tipo, tras lo cual podrá sobrecargarse el sistema de excreción.

Tras tres juegos de tratamientos por imán deben limpiar el hígado, los riñones y la vejiga que estará excretando el holmio, los PCB, etc. Para ayudar al hígado, tome 4 cápsulas de ácido tióctico de 250 mg 3 veces al día. Para ayudar a los riñones zapéelos diariamente, tanto el izquierdo como el derecho. Para ayudar a la vejiga, use suficiente té de perejil y agua como para hacer 3,5 litros de orina diariamente.

Alternativamente, puede poner dos imanes pequeños sobre la zona de los riñones, uno sobre cada riñón. No los deje sobre la zona de los riñones durante más de una hora dado que esto reduce la acción renal a pesar de restaurar la inmunidad. Transcurrida una hora de descanso, puede volver a poner los imanes sobre los riñones.

Más adelante, cuando haya adquirido experiencia y ya no se presenten los efectos secundarios como mareos, puede aumentar la cantidad de imanes hasta un máximo de veinte a la vez, siempre poniendo dos sobre la zona de los riñones (y suprarrenal).

Nota: Guarde los imanes con cuidado, alejados de otros imanes grandes. Apílelos de manera que las caras Norte y Sur estén juntas. Manténgalos alejados de equipos electrónicos.

Faint, illegible text at the top of the page, possibly bleed-through from the reverse side.

Zapeo

El "zapeo" es un término que se emplea para describir la aplicación de un voltaje eléctrico al cuerpo con el objetivo de matar determinados organismos invasores.

Aunque no sabemos cómo funciona el zapeo, es fácil de observar y sentir que sí funciona. Por lo tanto, para avanzar en este campo nuevo, nos sería de ayuda a todos aplicar los conocimientos que tengamos, así como mantener apuntes y contribuirlo al fondo de información de la sociedad. Un punto de partida común para muchos de nosotros es nuestro trabajo de escuela superior. Si realizó un curso en física, abarcando la electricidad y el magnetismo, éste es un buen momento para repasarlo. También sería de ayuda repasar el álgebra.

Electrónica Básica

La corriente que fluye en un sentido (CC) debe tener un camino o circuito cerrado. La corriente que fluye será proporcional al voltaje aplicado (E) y será inversamente proporcional a la resistencia en el circuito (R). La corriente se abrevia como (I). Por lo tanto, puede expresarse de la siguiente manera:

$$I = \frac{E}{R} \quad \text{o} \quad E = IR$$

que es la ley de Ohm.

La fuerza de voltaje de una batería es constante, dándonos CC. Pero la corriente fluye en ambos sentidos cuando la fuerza de voltaje procede de un alternador en vez de una batería. Se denomina CA, que significa corriente alterna, que presenta características especiales.

La CA parece "fluir" a través de espacios, como aire o cristal o plástico si se permite a la corriente (electrones) llenar una reserva en un lado del espacio mientras se vacía de una reserva en el otro lado del espacio. Una reserva se denomina condensador. Cuanto más grande sea el condensador más electrones (carga) puede albergar. Una vez lleno del condensador de carga, puede liberarse de nuevo, volviendo a salir cuando se invierte el voltaje.

C, que es la capacitancia, es proporcional al tamaño, A, de la reserva e inversamente proporcional a la distancia, D, del espacio que es el hueco, según la siguiente ecuación:

$$C = \frac{0,224KA}{d}$$

El factor K depende de si el espacio no es más que aire, o plástico o algún otro material (no conductor). Recuerde que la corriente no puede parecer saltarse un espacio si es CC. Pero la CA sí puede, y cuanto más alta sea la frecuencia del voltaje de inversión más fácilmente podrá pasar la corriente, que se evidencia por la siguiente ecuación:

$$X_c = \frac{1}{2\pi fC}$$

Aquí X_c se refiere a la resistencia de un condensador, para distinguirlo de la resistencia de un hilo u otro conductor. Podemos ver que cuanto más grande es el condensador C, o cuanto más alta la frecuencia de los cambios de voltaje (f) menor será

la resistencia del condensador. Y a partir de la ley de Ohm, cuanto más pequeña sea la resistencia, más corriente puede parecer fluir "a través" de la misma. La resistencia dependiente de frecuencia se denomina impedancia.

El cuerpo está repleto de condensadores, conectados de muchas maneras diferentes. De hecho el cuerpo en conjunto actúa como otro plato condensador en una caja de resonancia, como vimos en el **Exp. 1**. Cuando se conecta a un capacitímetro, una persona de constitución media presenta un valor de 135 pF (picofaradios, o 10^{-12} F). Si estira los brazos y se pone de pie, la capacitancia podrá subir a 140 pF. Si se hace una bola o si es de baja estatura, su capacitancia será de aproximadamente 130 pF. Éstas son mis propias mediciones tomadas en una jaula apantallada, usando un Capacitímetro 3001 (Continental Specialties Corp). El significado de estos valores es desconocido. Incluso las mediciones de un medidor no necesariamente tienen un significado claro.

El hecho de tener un condensador en el circuito, como en el cuerpo, deja pasar más corriente a través del circuito, a medida que sube la frecuencia.

Todo tiene algo de capacitancia. Pero todo también tiene algo de inductancia.

Esto se comporta de manera contraria. Si hay un inductor en el circuito, cada vez menos corriente puede fluir a través del mismo a medida que sube la frecuencia, según se evidencia en la siguiente ecuación:

$$X_L = 2\pi fL$$

Aquí X_L se refiere a la resistencia del inductor, de nuevo una impedancia. La resistencia será mayor a medida que aumente la frecuencia (f) y a medida que crece la inductancia (L). Para entender la inductancia, debemos ser conscientes de que toda corriente que fluye a cualquier lugar crea un campo magnético alrededor de sí misma. Es por esto que se moverá la aguja de una brújula cuando se mantenga próxima a un hilo por el que fluya corriente. Intente esto con una brújula pequeña. Si el hilo está recto, el campo magnético que lo rodea no es muy grande. Pero si el hilo tiene forma de bobina o muelle, observará que el campo magnético que rodea a cada hilo se sumaría en el interior donde se entremezclan los campos de los hilos vecinos. Por lo tanto, si la corriente es continua (DC), es decir, que fluye en sólo en un sentido, el campo en su interior podrá ser bastante grande. Si la corriente es alterna (CA), el campo se invierte con la misma frecuencia que la CA.

Hacer un campo magnético con una corriente que pase a través de una bobina es similar a hacer un imán. Hay un Polo Norte y un Polo Sur. Cada vez que se invierte el voltaje, tiene que invertirse el campo también, lo cual significa que primer tiene que pasar a cero (colapsarse) y luego construir uno nuevo en sentido contrario. Cuanto más rápida es la frecuencia, más trabajo hace falta para seguir invirtiendo el campo. Este trabajo puede considerarse como resistencia, lo cual explica por qué a las bobinas no les "gusta" dejar que pase corriente de alta frecuencia a lo largo de los mismos.

En resumen, una corriente de alta frecuencia es "ayudada" por la capacitancia pero obstaculizada por la inductancia.

No he logrado medir la inductancia del cuerpo humano, aunque debe de existir algo en cada conductor al igual que existe capacitancia.

La corriente que pasa por un condensador "lidera" (se adelanta al voltaje), pero a través de un inductor se retrasa al voltaje. Cuando los inductores y condensadores están conectados entre sí de varias maneras, estos efectos opuestos deben de dar algunas

“formas de onda” muy interesantes. A veces las corrientes podrán anularse exactamente entre sí, y en otras ocasiones sumarse entre sí.

El cuerpo en conjunto produce ondas de energía, cuya frecuencia puede medirse. Pero nunca se ha visto la forma de onda en un osciloscopio, ni tampoco ha sido captada la frecuencia por una sonda o por un contador de frecuencias. Si los voltajes procedentes del cuerpo fueran muy pequeños (menos de 0,1 microvoltios) haría falta un osciloscopio especial.

Un voltaje de CC, al aplicarse al cuerpo, no resulta en un flujo de corriente constante tal como lo haría un material conductor como el metal, aún cuando la sal y los compartimentos de agua del cuerpo son altamente conductores. La piel tiene una resistencia muy alta y es, por tanto, el factor limitador a la hora de permitir que el voltaje indique que una corriente fluya a través del cuerpo. Así pues, cuando mayor sea el contacto con la piel, mayor será la corriente que fluya a través del cuerpo. Por este motivo se usan los tubos de cobre como electrodos. Cuando se agarran con las manos, se puede obtener (teóricamente) el contacto máximo entre la piel y el electrodo. Mantenerlos mojados, añadiendo sal y usando un metal más conductor aumentan todos, pero no significativamente, la conductividad en conjunto. También ayuda la aplicación de presión. Esto es, todos reducen la resistencia de la “carga” del cuerpo en ohmios, según se observa en ohmímetro.

La resistencia de CC puede medirse mediante un ohmímetro normal. Para medir el cuerpo debe obtenerse un contacto muy bueno con el ohmímetro. En vez de usar meramente las sondas suministradas con el instrumento, y sujetarlos con los dedos, deben usarse agarraderas de tubo de cobre conectados a las sondas con pinzas de conexión. Una única capa de toalla de papel mojado debe usarse para cubrir la agarradera y así mejorar aún más el contacto.

Tras ajustar el voltímetro para que mida ohmios en una gama de 10.000 a 100.000, agarre rápidamente las agarraderas, observando la primera lectura. Suéltelas inmediatamente. Aguarde durante un período de recuperación de aproximadamente 10 minutos o más. Repita varias veces, haciendo masa tocando un tubo de agua con ambas manos entre mediciones. Observe que nada más hacerse contacto, la lectura inicial empieza a subir y sigue subiendo. Evidentemente la piel, que es el componente limitador de corriente del circuito, está padeciendo alguna separación de carga de manera que sube la resistencia y así puede fluir cada vez menos corriente. Podrá haber otras explicaciones también.

Un efecto de la edad puede observarse para la resistencia de la piel. Los niños y las personas jóvenes podrán tener una resistencia tan reducida como 10.000 ohmios. Las personas de más edad podrán tener una resistencia inicial tan elevada como 30.000 ohmios. Las mediciones hechas demasiado próximas tienden a subir, lo cual demuestra que la separación de carga no regresa rápidamente.

Todos estos factores hacen que sea imposible sencillamente aplicar un voltaje de CC para conseguir que fluya una corriente, que podrá tener una propiedad de salvavidas en determinadas circunstancias.

Para obtener un flujo de corriente en el cuerpo, debemos aprovechar los condensadores del cuerpo. Cada célula y cada tejido tienen capacitancia. La membrana de cada célula es una capa de grasa que actúa de aislante entre el fluido altamente conductor en el exterior (linfa) y el fluido en el interior de la célula. La membrana tiene

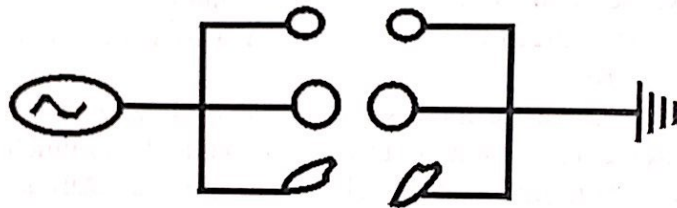
capacitancia. Sólo una corriente alterna que avanza y retrocede a alta frecuencia puede llenar (cargar) los condensadores de la membrana y volver a descargarlos, lo cual, si se hace suficientemente deprisa, resulta en un flujo de corriente constante a través del circuito entero.

La cantidad de carga que puede mantenerse en un condensador será proporcional al voltaje entre las zonas conductoras y a la capacitancia de la pareja de conductores: $Q = CV$. Aquí Q es la carga, C es la capacitancia y V es voltaje.

El voltaje alimentado entre una pareja de conductores (en este caso fluidos) subirá al voltaje aplicado a los mismos. Se sentirá una fuerza entre los conductores denominado "campo" eléctrico que afecta a todo lo que tenga carga. Las entidades con carga Positiva serán impulsadas al conductor *Negativo* y viceversa.

La cantidad de corriente que fluirá "a través" de los condensadores corresponderá a la ley de Ohm: $E = IR$, aumentando con voltaje más alto y también aumentando con la capacitancia o frecuencia superiores.

Cuando un número de condensadores están todos recibiendo su voltaje suministrado por la misma fuente, se dice que están "en paralelo", es decir:



Varios condensadores orgánicos en paralelo

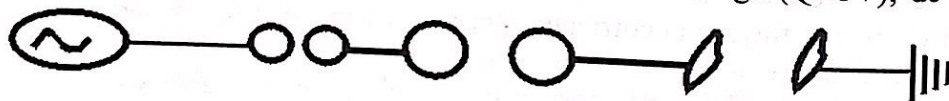
Aquí Ⓢ representa una fuente de voltaje que alterna (CA). Las líneas son conexiones eléctricas. Los círculos son parejas de conductores como sal y agua hallados en el interior y justo en el exterior de cada célula o minúsculo organelo en el interior de la célula. Las líneas que van en disminución representan una conexión a "masa".

Para un circuito en paralelo como éste, donde los condensadores se alimentan cada uno de manera independiente por el mismo voltaje, pueden cargarse individualmente hasta su límite concreto. Y la capacitancia total será la suma de los individuos, lo cual resulta en una gran capacitancia cuando se trata de miles de millones de células.

$$C_T = C_1 + C_2 + C_3 + \dots$$

Aquí C_T es la capacitancia total, y C_1 , etc., son las capacitancias individuales.

Pero cuando los condensadores están conectados entre sí, existe una situación diferente. Se conoce como una disposición "en serie". Cada condensador individual en el conjunto puede almacenar solamente una cierta cantidad de carga ($Q=CV$); de manera



Varios condensadores orgánicos en serie

que el condensador más pequeño determina el límite de cantidad de corriente que puede fluir a través del conjunto completo. Es como una brigada de lucha contra incendios con

una cadena de cubos que consta de todos los vecinos de la población. El niño más pequeño determina el límite de cantidad de agua que puede fluir a lo largo de la cadena. Recuerde que el flujo de corriente es el flujo de carga: $I = Q/t$. Aquí I es la corriente en amperios, Q es la carga en culombios y t es tiempo. La corriente es la cantidad de carga que fluye, pasando un punto en concreto en el circuito en un momento dado. Por lo tanto, en circuito en que los condensadores están conectados entre sí en serie, el condensador más pequeño determina la cantidad de corriente que puede fluir a través del circuito. La fórmula correspondiente a capacitancia total de un conjunto en serie es la siguiente:

$$C_T = \frac{1}{\frac{1}{C_1} + \frac{1}{C_2} + \frac{1}{C_3} + \dots}$$

Esto demuestra (después de hacer algo de aritmética) que la capacitancia total será algo inferior a la del condensador más pequeño.

Cuando las células del cuerpo están conectadas en paralelo y en serie, tal como son realmente, se limitará la capacitancia total por el efecto en serie manteniéndose bastante reducida. Pero esto es una conjetura. (Recuerde que la mía era de 135 pF). No me consta que se hayan descrito mediciones similares.

Cuando se aplicó un voltaje de CA a alta frecuencia a un ser humano, usando electrodos de mano, y se midió la corriente, pudo verse que cuanto más alta era la frecuencia (a partir de cero hacia arriba), mayor era la corriente. Evidentemente los condensadores del cuerpo estaban entrando en acción.

Pero a aproximadamente 30.000 ciclos por segundo la corriente empezó a disminuir, mostrando que la resistencia ahora aumentaba. Las explicaciones sólo eran especulativas: como "efecto piel", saturación de los condensadores, inductores que entraban en acción, y otros.

Por este motivo, una frecuencia de aproximadamente 30 KHz (30.000 ciclos por segundo) fue elegida para el zapper. Pero es posible que otras frecuencias tengan un valor especial a medida que evolucione la investigación.

El Zapper Normal

La aplicación de una frecuencia de 30 KHz a un voltaje de aproximadamente 5 voltios puede sentirse por todas las partes del cuerpo. Una sonda de un contador de frecuencias capta esta frecuencia en cualquier lugar. Pero algunos lugares tienen una señal mucho más débil que otros. Evidentemente la corriente no es uniforme a través de todo el cuerpo. De hecho he especulado que una gran parte podrá viajar a lo largo de arterias, venas, vasos linfáticos, nervios y regiones inflamadas.

Las personas con una inflamación en el cuerpo a menudo pueden "sentir" el zapper en la zona afectada, sugiriendo que también es una vía de baja resistencia para la corriente de zapper a 30.000 KHz. Las zonas inflamadas son regiones de carga Negativa. Las cargas Negativas se arrastrarían hacia el electrodo *Positivo* del zapper en 30.000 pequeñas sacudidas por segundos.

Los experimentos realizados con animales muy pequeños como caracoles o lombrices de tierra demuestran que se ven afectados inmediatamente por el voltaje del zapper. Transcurridos 15 o 20 minutos acaban siendo heridos mortalmente (véase **Exp. 29**).

Asimismo, los organismos vivos muy pequeños como los parásitos, las bacterias y los virus puede matarse incluso cuando están en su cuerpo. Esto puede verse al realizar un "zapeo de órgano" en el tracto intestinal, tras lo cual las personas aquejadas de enfermedades graves expulsarán docenas de parásitos visibles. Hablaremos de esto más adelante. El destino de las bacterias y de los virus en el cuerpo, que son mucho más pequeños, sólo puede seguirse mediante pruebas del Syncrometer[®] y la evaluación de síntomas.

La cronometría del zapeo normal fue fijada originalmente en siete minutos, seguido de veinte minutos apagado, haciéndose esta secuencia tres veces.

La cronometría se basaba en la observación de que las bacterias o los parásitos matados repentinamente liberaban otros patógenos que seguían vivos y que podrían propagarse por el cuerpo. En aquella época (1994) se consideraban suficientes tres sesiones. Desde entonces se ha visto que los parásitos grandes liberan parásitos más pequeños. Éstos liberan bacterias que, a su vez, liberan los virus. Los virus podrán incluso liberar priones. En conjunto observamos cinco "capas" de invasores animales a matar. En teoría deberíamos usar cinco zapeos de siete minutos, pero en la práctica tres zapeos fueron suficientes. Sin embargo, para las personas muy enfermas, cuanto más se les zapeaba más mejoraba su salud. Incluso podría ser posible zapear continuamente hasta encontrarse bien; es decir, ininterrumpidamente todo el día durante una semana o más (pero es aún más eficaz el zapeo por platos, que se describe más adelante). El circuito correspondiente al zapper normal ha sido descrito en libros anteriores. Las instrucciones para construirlo también se daban en aquellos libros, pero se reproducirán aquí, para animar a todo el mundo a construirse uno, tenga pericia o no, sea hombre o mujer.

En libros anteriores describí que un circuito produce un campo eléctrico totalmente *Positivo* todo el tiempo, llamado "*Salida Positiva*". Pero muchos zappers se construyeron con pequeñas sustituciones cuando los componentes exactos no estaban disponibles. Esto muchas veces hacía que los campos eléctricos resultaran muy cerca de ser *Negativos* por eso ese viaje al campo *Negativo* era inevitable. Hasta esos pequeños "*Destellos Negativos*" eran no deseados. Por esta razón los circuitos dados aquí tienen un componente adicional, un resistor de salida Positiva. Con esta adición, es más fácil para el constructor medir la salida Positiva con un osciloscopio. Será de $\frac{1}{4}$ voltio. Cualquiera que compre un zapper debe de pedir esta medida.

Construcción de un Zapper

Usted tendrá dos maneras de construir un zapper: Caja de zapatos o tabla de pan. La manera de la tabla de pan para un zapper de 1000 Hz (1 KHz) esta en la pagina 103.

Ambas tienen $\frac{1}{4}$ de voltio salida Positiva. Usted podrá probar la (o cualquier marca commercial) salida Positiva de su zapper por medio del osciloscopio.

Sugerencias para novatos absolutos: No deje que le disuada el lenguaje técnico. Un "hilo" no es más que un trozo de alambre eléctrico usado para hacer conexiones. Cuando retire un componente de su embalaje, etiquételo con un trozo de cinta adhesiva. Un

cuchillo de cocina de sierra es lo mejor, al igual que un imperdible grande. Practique usando las micropinzas. Si los extremos metálicos tienen forma de "L", dóblelos para formar una "U" usando los alicates de punta fina para que agarren mejor. Los microprocesadores y los portamicroprocesadores son muy frágiles. Es aconsejable comprar uno adicional de cada uno por si lo rompe en las conexiones. El cronómetro "555" es un componente ampliamente usado; si no es capaz de localizar uno, pruebe en otra tienda de electrónica.

La Manera De Caja De Zapato

Este circuito ha sido mejorado después del que se ha dado en libros anteriores. Un resistor ha sido agregado para dar a cada pulso una salida Positiva de $\frac{1}{4}$ de voltio. Usted ya no necesita operar su zapper tan cerca de un voltaje *Negativo*.

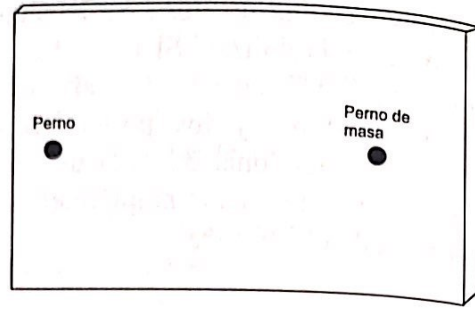
Para construir su zapper usted debería llevar su lista de componentes a cualquier tienda de electrónicos (en "Radio Shack" las partes están numeradas para su conveniencia). Usted puede ordenar un paquete. Ver Fuentes de información.

Lista de Piezas para el circuito de un zapper de 30 KHz a la manera de caja de zapato	
Elemento	Referencia de Catálogo de Radio Shack
caja de zapatos	
batería de 9 voltios	
pinzas de batería de 9 voltios	270-324 (juego de 5, necesita 1)
Interruptor de palanca de encendido/apagado	275-624A micro mini interruptor de palanca
Si no está disponible escoja cualquier interruptor con orificios en los puntos de contacto o en Radio Shack 275-612	
Resistencia de 1 K Ω , café-negro-rojo-dorado	271-312 (juego de 500 piezas), necesita 2
Resistencia de 3,9 K Ω naranja-blanco-naranja-dorado	Use 2 del juego de 500
Resistencia de 39 K Ω , naranja-blanco-naranja-dorado	Use del juego de 500
Diodo fotoemisor (LED) rojo-de baja corriente	276-044
Condensador de .0047 uF	272-130 (juego de 2, necesita 1)
Condensador de .01 uF	272-131 (juego de 2, necesita 1)
Microprocesador cronómetro 555 CMOS	276-1718 (usted puede comprar uno de repuesto)
Enchufe envuelvehilos de 8 clavijas para el microprocesador	900-7242
Si solamente encuentra socket de 16 pin, cortelo en 2 o deje una mitad vacía	
cables cortos 12 pulgadas (30 cm) con pinza de conexión	cualquier tienda de electrónica, compre 10
Si no están disponibles use unas de 14 pulgadas de largo de Radio Shack 278-1156	
Puentes de prueba con micropinzas	278-017 (juego de 2, necesita 2)
Si no están disponibles use unas mini-clips 278-016	
2 pernos, aproximadamente 1/8" (0,32 cm) de diámetro, 5 cm de largo con 4 tuercas y 4 arandelas	ferretería
2 tubos de cobre de 3/4" de diámetro, 4" (10 cm) de largo	ferretería
cuchillo afilado, alfiler, alicates de punta fina cinta 4 ligas	

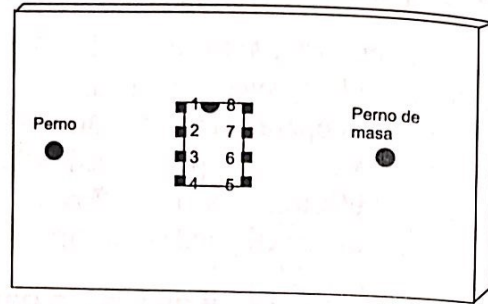
Armando Un Zapper

1. Usted necesitará la tapa de una caja de zapato para montar los componentes. Guarde la base para encerrar el proyecto FINAL.

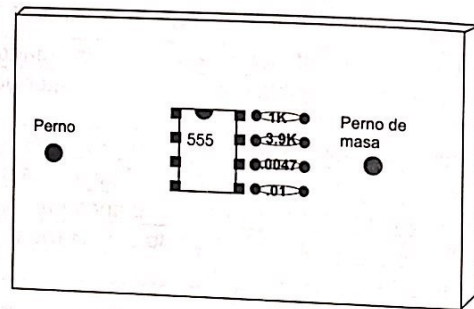
2. Perfore dos orificios próximos a los extremos de la tapa. Aumente el tamaño de los orificios con un lapicero o bolígrafo hasta que puedan pasar los pernos. Monte cada perno de manera que quede a mitad de camino entre el exterior y el interior de la caja con una arandela y tuerca sujetándolo por ambas caras. Apriete. Etiquete un orificio "perno de tierra física" en el interior y exterior.



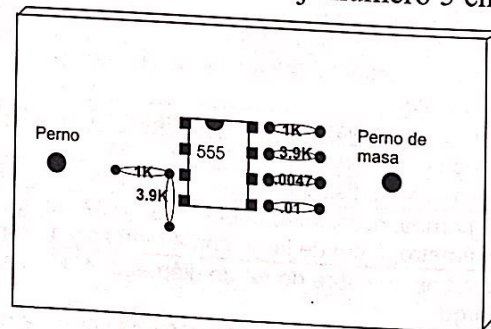
3. Monte el microprocesador 555 en el enchufe envuelvehilos. Encaje el "extremo superior" del microprocesador buscando en la superficie exterior cuidadosamente para hallar un mordisco en forma de galleta u orificio en el mismo. Alinee el microprocesador con el enchufe y muy suavemente empuje las clavijas del microprocesador para que entren en el enchufe hasta que haga 'clic'.



4. Haga 8 orificios de tamaño alfiler para instalar el enchufe envuelvehilos. Aumente su tamaño ligeramente con un lapicero con la punta afilada. Anote los números de las clavijas (conexiones) tanto en el exterior como en el interior, empezando por el número 1 a la izquierda del "mordisco en forma de galleta" según se mire desde el exterior. Después del número 4, cruce al número 5 y continúe. El número 8 estará diagonalmente opuesto al número 1.

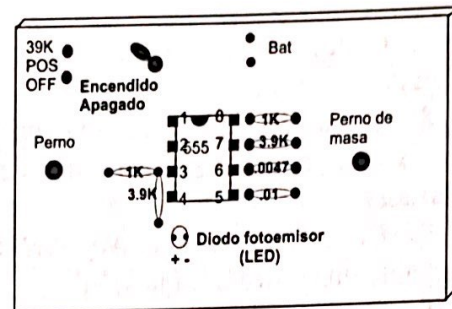


5. Perfore dos orificios a una distancia de 1,25 cm entre sí muy próximos a las clavijas 5, 6, 7, y 8. Deben encontrarse a una distancia inferior a 0,3 cm. (O un extremo de cada componente puede compartir un orificio con el microprocesador 555). Monte el condensador de .01 uF cerca de la clavija número 5 en el exterior. En el interior conecte la clavija número 5 a un extremo de este condensador retorciéndolos juntos. Primero pase el hilo del condensador alrededor de la clavija; luego retuerza con los alicates de punta fina hasta lograr una conexión perfecta. Doble el otro hilo del condensador plano contra el interior de la tapa de la caja de zapatos. Etiquételo ,01 en el interior y exterior. Monte el condensador de ,0047 uF cerca de la clavija número 6. En el interior retuerza el hilo del condensador alrededor de la clavija. Aplaste el hilo del otro extremo y etiquételo ,0047. Monte la resistencia de 3,9 KΩ cerca de la clavija número 7, conectándola a la clavija en el interior. Aplaste el hilo en el otro extremo y etiquétela 3,9 K. Monte la resistencia de 1 KΩ, y conéctela igualmente a la clavija número 8 y etiquétela 1K.



6. Perfore dos orificios a una distancia de 1,25 cm entre sí junto a la clavija número 3 (de nuevo puede compartir el orificio de la clavija número 3 si lo desea), en sentido del perno. Monte la otra resistencia de 1 K Ω y etiquete en el interior y exterior. Retuerza las conexiones entre sí y aplaste el hilo restante. Esta resistencia protege al circuito caso de provocar accidentalmente un cortocircuito entre las terminales. Monte la resistencia de 3,9 K Ω hacia abajo. Un extremo puede ir al mismo orificio que la resistencia de 1K próxima a la clavija número 3. Retuerza este extremo alrededor de la clavija número 3 que ya tiene conectada la resistencia de 1K. Aplaste el otro extremo. Etiquete.

7. Junto a la resistencia de 3,9 K Ω , perfore dos orificios a una distancia de 0,63 cm entre sí para el LED. Observe que el LED tiene conexión Positiva y Negativa. El hilo más largo corresponde al ánodo (Positivo). Monte el LED en el exterior y doble los hilos hacia atrás, etiquetándolos + y - en el interior.



8. Cerca de la parte superior perfore un orificio para el interruptor de palanca. Amplíelo

hasta que la parte roscada quepa desde el interior. Retire la tuerca y arandela del interruptor antes de montarlo. Puede que tenga que recortar algo de papel con el cuchillo de sierra antes de volver a poner la arandela y tuerca en el exterior. Apriete.

9. Junto al interruptor perfore dos orificios para los hilos procedentes del portabaterías y páselos a través de los orificios. Monte la batería y sujételo al exterior con cinta adhesiva. No agregue la batería aún.

10. Como a una pulgada de distancia perfore dos orificios como $\frac{1}{4}$ de pulgadas separados monte el resistor de 39 K Ω por fuera y marquelo por dentro como salida Positiva 39 K Ω estire los cables por dentro.

Ahora a Conectarlo Todo

En primer lugar perfore orificios en las esquinas de la tapa usando un lapicero. Divida cada esquina hasta el orificio. Admitirán los bucles adicionales de hilo que obtendrá cuando use los hilos con pinzas de conexión. Tras realizar cada conexión remeta el hilo excedente con cuidado.

1. Retuerza los extremos libres de los dos condensadores (,01 y ,0047) entre sí. Conecte esto al perno de masa mediante una pinza de conexión.

2. Doble los extremos superiores de las clavijas 2 y 6 (que ya tiene conexión) hacia dentro y una hacia la otra en forma de "L", Píncelas con una pinza de conexión y conecte el otro extremo de la pinza de conexión al extremo libre de la resistencia de 3,9 K Ω junto a la clavija número 7.

3. Mediante una pinza de conexión conecte la clavija número 7 al extremo libre de la resistencia de 1 K Ω conectada a la clavija número 8.

4. Mediante tres micropinzas conecte la clavija número 8 a un extremo del interruptor, y la clavija 4 al mismo extremo del interruptor, y un extremo del offset resistor a la misma terminal del interruptor. (Ponga un gancho dentro del orificio y el otro alrededor de toda la conexión. Compruebe que estén bien conectados). Conecte la terminal libre del offset resistor al perno usando un clip lagarto.

5. Use una pinza de conexión para conectar el extremo libre de la otra resistencia de $1\text{ K}\Omega$ (junto a la clavija número 3) al perno. Esto es la salida del resistor.

6. Retuerza el extremo libre de la resistencia de $3.9\text{ K}\Omega$ alrededor del extremo *Positivo* del LED. Conecte el extremo *Negativo* del LED al perno de tierra física mediante una pinza de conexión.

7. Conecte la clavija número 1 del micro-procesador al perno de masa mediante una pinza de conexión.

8. Conecte una pinza de conexión a la parte exterior de uno de los pernos. Conecte el otro extremo a una agarradera (tubo de cobre). Haga lo mismo para el otro perno y la otra agarradera.

9. Conecte el extremo *Negativo* de la batería (hilo negro) al perno de tierra física mediante una pinza de conexión.

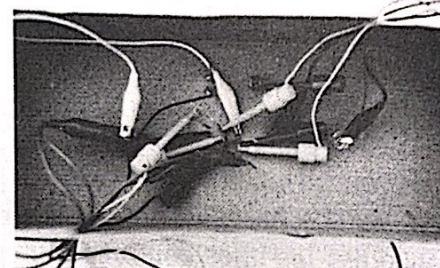
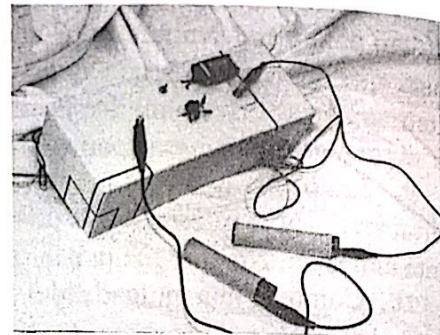
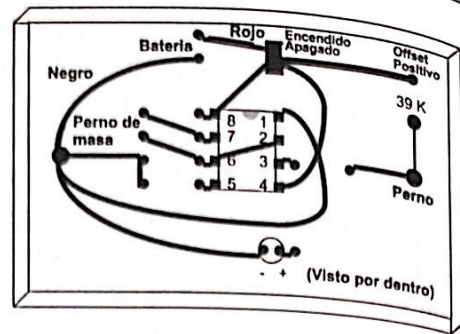
10. Conecte el extremo *Positivo* de la batería (hilo rojo) al extremo libre del interruptor mediante un hilo con micropinza. Adjunte la batería cuidadosamente. Antes de adjuntar la batería a su conector cobra una terminal con cinta. Después de adjuntar en una terminal, remueva la cinta y adjuntela a la otra terminal. Esto es para prevenir que no se toquen accidentalmente las terminales en una dirección incorrecta. Si se ilumina el LED, sabrá que el interruptor está encendido. Si no se ilumina, cambie la posición del interruptor y observe si se ilumina el LED. Etiquete el interruptor claramente. Si no consigue que se ilumine el LED en ninguna de las posiciones del interruptor, debe volver a comprobar todas sus conexiones, y asegurarse de estar usando una batería nueva con carga.

11. Por último ponga la tapa sobre la caja y ponga un par de gomas elásticas alrededor de la caja para mantenerla bien cerrada.

Nota: Tras haber adquirido esta cantidad de experiencia, puede que prefiera construir su siguiente zapper en un trozo de cartón plegado en forma de banco de trabajo, que quepa en el interior una caja de zapatos para mayor protección.

Podría usted construir este zapper a la manera tabla de pan? Si, vea la página 104 y use las partes del de 30 KHz .

1. Opcional: mida la frecuencia de su zapper conectando un osciloscopio o contador de frecuencias a las agarraderas. Cualquier tienda de electrónica puede hacer esto. Debe indicar entre 20 y 40 KHz . La tienda puede también leer el voltaje de punta a punta y la cantidad del *offset Positivo* (en la escala de $.5$ voltios). La salida del voltaje debe ser como de 8 voltios cuando usted está sosteniendo las agarraderas.

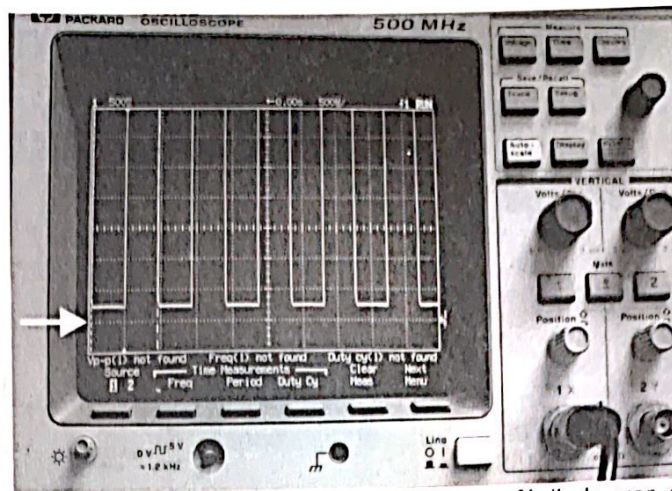


Zapper terminado, interior y exterior.

Nota: Un voltímetro sólo indicará 4 o 5 voltios porque eso hace la media.

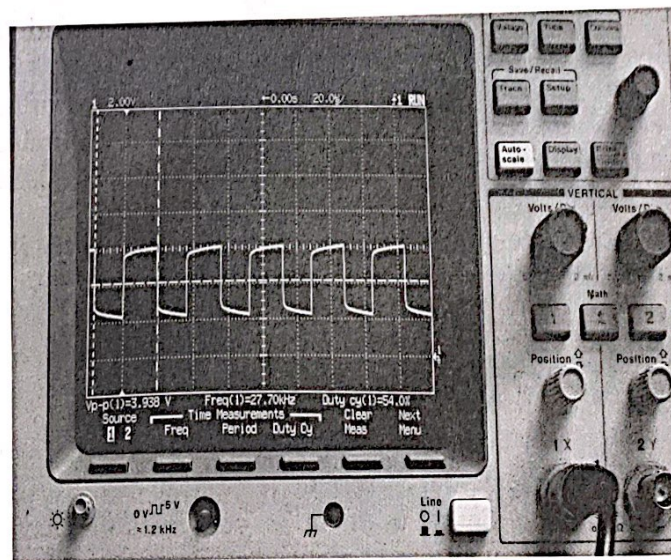
2. Opcional: observe las ondas cuadradas sin sostener las agarraderas. Ellas empiezan a elevarse de la base del voltaje como $\frac{1}{4}$ de voltio. Esto es la *offset Positiva*. Los altos y bajos de cada pulso son planos, cada uno tarda como (50%) llamado ciclo ocupado. La subida y caída de cada pulso es vertical, sin ningun salto en la dirección *Negativa* (abajo). Cuando usted sostiene las agarraderas (llamado con la carga) de punta a punta el voltaje baja considerablemente, y la forma se redondea en vez de esquinas cuadradas en cada pulso. Esto es el reflejo de la capacidad de su cuerpo; esto es normal.

3. Opcional: mida la corriente que fluye a través de usted cuando se esté zapeando. Necesitará una resistencia del carbon de $1\text{ K}\Omega$ y un osciloscopio. Conecte el perno de tierra física del zapper a un extremo de la resistencia. Conecte el otro extremo de la resistencia a una agarradera. (Añadir esta resistencia al circuito reduce la corriente ligeramente, pero no de manera significativa). La otra agarradera está conectada al otro perno. Conecte el scope hacia el alambre del resistor. Conecte la sonda del osciloscopio al otro extremo de la resistor. Encienda el zapper y agarre las agarraderas. Observe el voltaje en el osciloscopio. Indicará aproximadamente 3,5 voltios. Calcule la corriente dividiendo el voltaje por la resistencia, es decir, 3,5 voltios divididos



En el area de .5 voltios por división, es fácil de ver el offset. Antes de que la unidad se encienda, la linea cero se encuentra donde está la flecha en la parte izquierda de la pantalla. (Ademas vea la flecha en el lado derecho). Al encenderlo se muestra elevada de cada pulso además, ninguna mancha va abajo de la linea cero hacia el campo *Negativo* en ningun momento.

La salida de un zapper con un offset de $\frac{1}{4}$ de voltio Positivo.



Duty el ciclo, voltaje y frecuencia son menos importantes que la ausencia de alteraciones negativas y la presencia de $\frac{1}{4}$ voltio Positivo.

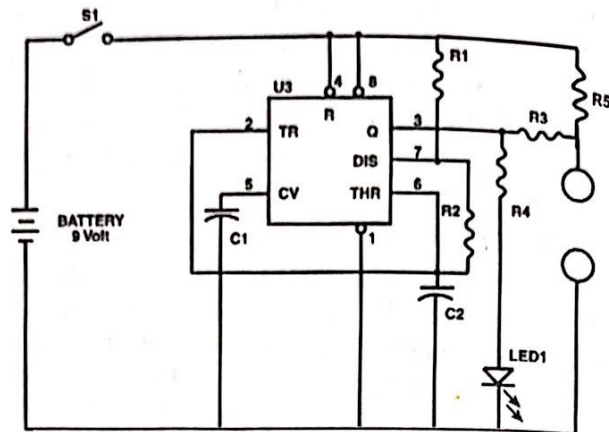
La salida del zapper con carga demuestra los efectos de la capacidad del cuerpo.

por $1\text{ K}\Omega$ es igual a 3,5 mA (mili amperios).

Si Otra Persona Construye su Zapper

Lista de Piezas

R1	1K
R2	3.9K
R3	1K
R4	3.9K
R5	39K
C1	.01µf
C2	.0047µf
U3	MC1455
LED1	LED Rojo de 2 mA



Esquema del Zapper

Entréguele esto a una persona que domine la electrónica.

Uso del Zapper

1. Envuelva las agarraderas en una capa de toalla de papel mojado antes de usarlo. Agárrelas bien y encienda el interruptor para zappear.

2. Zapee durante 7 minutos, suelte las agarraderas, apague el zapper, y descanse durante 20 minutos. Luego 7 minutos activado, 20 minutos de descanso, y por último 7 minutos encendido. Esta es la rutina del zapeo regular.

3. Para zapeo de plato mantengase conectado por 20 minutos a cualquier locación y cambiese a otra despues.

No es útil probar el zapper en una enfermedad para "ver si funciona". Sus síntomas podrán deberse a algo que no sea parásito. O podrá reinfestar en horas después de zappear. La mejor manera de probar su aparato es encontrar unos invasores que actualmente tenga (Exp. 13). Esto le da un punto de partida. A continuación zapéese a sí mismo. Después de zapearse tres veces, ninguno de estos invasores deben estar presentes. Si sobreviven, especialmente los de mayor tamaño como las etapas de *Fasciola*, indudablemente están saturadas de una sustancia aislante como los PCB, el freon o el benceno. Por este motivo fue desarrollado el zapeo por platos.

Zapeo por Platos

Al pasar la corriente del zapper a través de un plato condensador de la misma manera que la corriente del Syncrometer®, puede observarse un efecto similar. El artículo puesto en el plato dirige o invita la corriente; de hecho no se zappeará a nada más. Mi interpretación es que el plato condensador instalado en la caja de resonancia tiene una relación de "onda fija" con una capacitancia idéntica en su cuerpo, haciendo que la resistencia entre ambas de esencialmente cero. Casi toda la corriente irá a este lugar en su cuerpo. La relación de onda fija puede observarse para el Syncrometer®, donde el hecho de añadir capacitancia de 2 pF al plato destruye la resonancia, pero la adición de inductancia de dos microhenrios la restaura.

Como Construir Un Plato De Zapeo

Yo he experimentado y tenido buenos resultados de dos configuraciones. Una usa dos tapas de latas de sardines para formar un solo plato. La segunda usa dos pedazos de aluminio como platos separados. La ventaja de la primera configuración es que es fácil de hacer con artículos alrededor de tu casa. La ventaja de la segunda configuración es que usted puede hacer dos locaciones al mismo tiempo. Teóricamente una configuración de tres platos, de cuatro, o de cincuenta incrementaría su eficiencia aún más, pero también proporcionaría un aumento de malestar al desintoxicarse.

Solamente construya un plato de zapeo como se describe a continuación.

Otras maneras, tamaños o composiciones no han sido probados y no han sido útiles.

Zapeo Con Un Plato Zapeo Sencillo

El más fácil zapeo de un plato que se puede construir usa las tapas de latas de sardina (no otras latas). Después de haberlas lavado y extendido para hacer una superficie lo más plana posible, usted las pone encima de frascos vacíos de vitamina (de los que tienen tapa de plástico). Haga un orificio cerca del centro de cada tapa. Encuentre tornillos que alcancen en los orificios. Apriete las tapas de lata a las tapas de los frascos de vitaminas de tal manera que pueden ser movidas hasta con el toque de los dedos de la mano.

Ponga sus dos tapas para que queden una encima de la otra y estén juntas fuertemente por la presión de un cable presionador llamado cocodrilo. Conecte la otra parte del cable presionador al voltaje de su zapper hecho en casa (lado *Positivo*). Ahora conecte un segundo cable presionador del mismo plato a una pipa de cobre. Un tercer cable presionador va desde su zapper hecho en casa (haciendo tierra) hasta la segunda pipa de cobre como siempre.

Las dos tapas deben estar muy seguramente conectadas todo el tiempo, como de uno de los cables presionadores cocodrilo. Use pipas de cobre para contactar su cuerpo para mayor penetración. La alta frecuencia y un capa de papel mojado previene que el cobre penetre su piel.

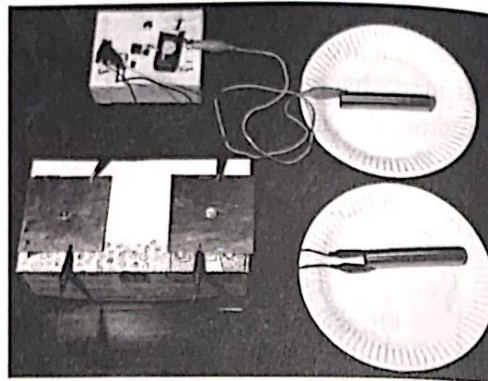


Zapper de plato hecho en casa

Se solapan ligeramente 2 tapas de latas de sardinas, manteniéndose bien unidas por el agarre de un hilo con pinzas de conexión. El hilo lleva a la salida Positiva procedente del zapper. Otro hilo procedente de las tapas lleva a un electrodo de pie (en este caso un tubo de cobre). La segunda salida (Negativa) procedente del zapper lleva al otro pie.

Zapeo Con Dos Platos

Tenga dos platos de aluminio de 1/32 pulgadas (1mm) de grueso. Deben de ser 3 ¼ o 3 ½ pulgadas (8-9 cm) cuadrados. Perfore un orificio en el centro de cada uno y pongalos por encima de un carton o de una caja de plastico con perno, pongalas entre 2 y 3 pulgadas (5-8 cm) a parte. Corra un cable desde la salida Positiva de su zapper a cada uno de los platos (dos cables juntos, aprietelos y ajustelos al final de cada plato). Despues corra un cable de cada plato a una pipa de cobre. Hay un cable de la salida Negativa del zapper a una segunda pipa de cobre como siempre. Usted necesitará cinco cables con presionador "cocodrilo" para todo en total.



Zapper de dos platos

Consejos Para El Zapeo De Plato

Porque usted tiene que usar sus pies para zapearse, usted podría preferir poner los tubos de cobre en el piso. Los tubos deben de envolverce con solamente un papel mojado, por eso para proteger su piso, un truco es poner platos de papel adentro de una bolsa de plastico y poner los tubos encima de esta bolsa. Con el zapeo de plato la bateria de 9 voltios se acabará más pronto que con cualquier otro arreglo. Por supuesto, su cuerpo se beneficiará de esta magnifica energia. Usted necesita revisar el voltaje de su bateria antes de cada zapeo. Si el voltaje termina en 8.9 o más bajo, usted necesitará repetir el ultimo zapeo. Empiece cada zapeo en no menos de 9.4 voltios. Espere derramar aproximadamente .4 voltios de la bateria por cada zapeo usando este doble arreglo. Use baterias recargables, un cargador de bateria y un medidor de voltaje, todo esto le ahorra dinero y tiempo.

Para instrucciones detalladas el horario de zapeo de plato en el libro Prevención de Todos los Cánceres pagina 94 primera edición.

El Zapicador

Conectando el zapper a una bocina de volumen alto trae los pulsos electricos al imán que hace que el papel de la bocina vibre. El cono de papel hace vibrar el aire a la misma frecuencia. Nosotros podemos oir estos pulsos electricos si estan en la frecuencia correcta por nuestros oidos, que es de 20 Hz to 20,000 Hz (vibraciones por segundo).

Si unimos un zapper a una bocina podriamos no oir ningun sonido, porque las salidas del zapper son de 30,000 Hz (muy alto), de todas maneras la vibración continua. Cada pulsación es mas corta ahora y podria alcanzar las moleculas por si sola, si se encuentra la frecuencia correcta usted podria sacudir una molecula especifica y posiblemente destruirla sin lastimar a los vecinos. Esa fue la teoria. Pero los experimentos mostraron que el pulso de entrada tiene que ser totalmente *Positivo* (100%) y el imán al circular alrededor de la bocina tiene que producir un campo magnetico polo norte para tener ese

efecto. Y por si fuera poco si una corriente estaba corriendo atravez de la bocina de volumen alto todo el fenomeno desaparece.

Yo he experimentado con otras frecuencias, esperando encontrar una que no solo destruya bacteria y virus, pero si moleculas malas como phenolicas en la comida. Yo he encontrado que 1,000 Hz trabajan bien lo cual me sorprendio porque yo esperaba una frecuencia mas alta.

Yo no pude entender la fisica envuelta, pero no habian esepciones. Solamente la conección con un cable funcionó, de la salida Positiva (+) del zapper a la salida Positiva de la bocina. Si la salida (-) Negativa fue usada toda, esta inusual quimica no ocurre.

La bocina de sonido alto debe de funcionar como si fuera una antenna, sugiriendo que esa resonancia está envuelta en encontrar y destruir las moleculas malas. Afortunadamente yo no encuentre evidencia de que moleculas buenas como las vitaminas y minerales organicos fueron afectados. Ellos dejan pasar las pulsaciones sin hacerlo notorio, como puertas abiertas que dejan pasar el trafico. Pero moleculas malas, como la sencitividad a la comida, PCBs, benzeno y fenol fueron destruidos. En efecto el fenol aparece despues que el benzeno desaparece. Despues de esto el alcohol de Madera aparece si las moleculas del fenol se rompieron por la mitad. Con zapeos mas largos este alcohol de Madera desaparece produciendo formol y esto se transforma más adelante en acido formico.

Alguna quimica significante esta ocurriendo durante el zapeo.

Zapicar la comida es un benefico, le animo a que construya este aparato. El circuito es como el del zapper pero con unos cambios en los componentes para bajar la frecuencia a 1000 ± 5 Hz.

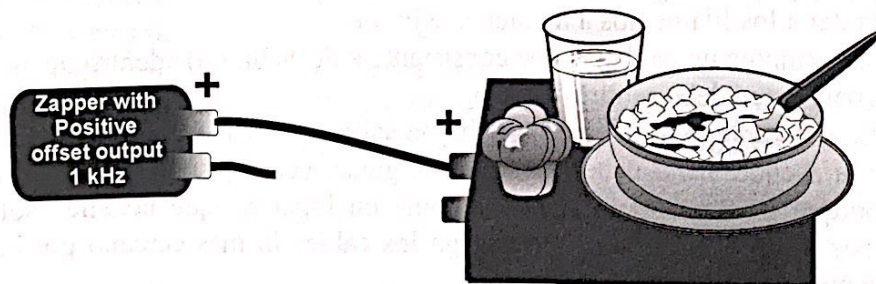
No Habra sonido porque no hay fluido de corriente. Pero un poquito de voltaje y la frecuencia de 1 KHz está afectando toda la comida que toca el plato o cualquier otra comida que toca el plato. Esto es fácil de ver en un marcador de frecuencia el circuito del zapicador tendrá tambien la salida Positiva, llamada resistor especial que produce $\frac{1}{4}$ de voltio, asi que ningun voltaje *Negativo*, puede enviarse accidentalmente. Se producirá una frecuencia de 1000 Hz en vez de 30,000.

Como Construir Un Zappicador

El zappicador tiene 2 partes:

- una caja con una o dos bocinas integradas donde se pone la comida
- un 1 KHz zapper para producir poder a la caja

Primero construiremos el 1 KHz zapper. Lo construiremos en una tabla de pan para evitar confundir los cables, clips y la soldadura de otros metodos.



Zappicador con un zapper de 1 KHz.

Instrucciones para construir un zapper de 1 KHz

Lista de Piezas para el circuito de un zappicador (1KHz)	
Elemento	Referencia de Catálogo de Radio Shack
Batería de 9 voltios	
Conector de batería de 9 voltios	270-324 (juego de 5, necesitará 1)
Interruptor de palanca de encendido/apagado	275-624A micro mini interruptor de palanca
Si no está disponible escoja cualquier interruptor con orificios en los puntos de contacto o en Radio Shack 275-612	
Resistencia de 1 K Ω , café-negro-rojo-dorado	271-312 (juego de 500 piezas), necesita 2
Resistencia 2.2 K Ω , rojo-rojo-rojo-dorado	use uno del surtido
Resistencia 4.4 K Ω	use una resistencia de 4.7 K Ω , del surtido, amarillo-violeta-rojo-dorado
Resistencia 144 K Ω	use 2 resistencias de 270 K Ω , del surtido, rojo-violeta-amarillo-dorado
Resistencia 39 K Ω , (para offset Positiva), naranja-blanco-naranja-dorado	Use 1 del juego
LED de baja corriente 2 mA (rojo)	276-044
Capacitor .0047 uF (2)	272-130 (juego de 2)
Timer Chip 555 CMOS (TLC 555)	276-1718 (compre uno extra)
Pinzas de presión (cocodrilo) 2. <i>Omitir cuando se esta zapicando.</i>	En cualquier tienda de electrónicos
o use Radio Shack 278-1156 (juego de 10)	
Tabla de pan o peto	276-175 (llamada socket experimental)
Cables para el peto	276-173
2 pipas de cobre 3/4 de pulgada de diámetro, 4 pulgadas de largo. <i>Omitir cuando se esta zapicando.</i>	Cualquier tienda de plomería
Pinzas largas, cinta adhesiva alambre, espátula raspadora	

El costo total en el 2005 fue cerca de \$29.00 USD sin incluir las pipas de cobre.

La tabla de pan es un peto de plástico con orificios. Si usted se fija lo mas cerca posible al "experimento del enchufe" de Radio Shack. Usted podrá ver que las hileras estan marcadas de la A a la J, mientras que las 2 más alejadas hileras son la X y la Y.

Las columnas estan numeradas del 1 hasta el 23. Cualquier otro peto funcionaría también.

Los componentes se conectan al contactar un peto de metal debajo de los orificios.

Aquí hay algunas ideas para los constructores novatos.

Si el final de un cable no esta descubierto, use un cuchillo filoso para raspar más o menos un cuarto de pulgada (1 cm) el aislamiento de plástico.

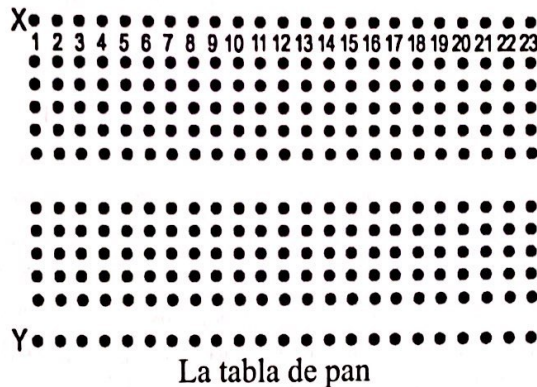
Si al desollar el cable, usted accidentalmente corta alguna de los filamentos del cable, entonces corte todos y empiece nuevamente. Con suerte usted tendra éxito antes de que se le acabe el cable.

Si el cable es consistente, perfecto, pero si está deshebrado, entonces tuérsalo con sus dedos para ayudar a los filamentos a mantenerse juntos.

Cuando usted empuja un cable (ya sea consistente o deshebrado) adentro de un orificio de la tabla de pan, usted debe sentirlo seguro.

Si usted tira del cable gentilmente no debe de salirse. Si usted voltea la tabla de pan para arriba y la sacude, nada debe de caerse. Algunas veces (especialmente con cable deshebrado porque es flexible) el cable se dobla en lugar de que penetre. Solamente estírelo otra vez e intente de nuevo. Mantenga los cables lo más cercano posible a los extremos para prevenir que se doblen.

Usted no necesita saber esto, pero si usted se esta preguntando como funciona el resto de la tabla de pan, orificios A1 hasta E1 estan conectados internamente, A2-E2, estan conectados por sí solos, A3-E3, y todos los demás. También F1-J1, F2-J2, etc. Finalmente, X1-X23 y Y1-Y23 como mencionamos anteriormente. Para conectar diferentes filas o cruzar el centro del surco, se usan jumpers, de diferentes largos, llamados cables de tabla de pan. Los resistores, capacitores, y LED tienen largos cables.



No permita que se toquen entre sí; revíselos cada uno antes de pegar la batería. Usted puede cortarlos más cortos si lo desea. (Usted puede comprar Tijeras especiales para cortar cable, pero usted también puede usar Tijeras caseras aunque cortar alambre con ellas puede entorpecer las tijeras).

Los resistores y los capacitores no tienen orientación por eso pueden ir de cualquier manera. Pero el chip 555 si la tiene, tiene un círculo pequeño o un punto en cada esquina. También el LED tiene una parte plana en su borde (difícil de ver pero fácil de sentir) eso le indica de que manera seguir.

Si usted compró el juego de resistores de Radio Shack usted seguro se preguntará como la respuesta es por el color de las bandas en el cilindro. Hay una gráfica en la parte de atrás del paquete pero para hacerla mas fácil, el resistor 1 KΩ, es café-negro-rojo-dorado; el resistor 2.2 KΩ es rojo-rojo-rojo-dorado; el resistor de 4.7 KΩ es amarillo-violeta-rojo-dorado; el resistor de 39 KΩ es naranja-blanco-naranja-dorado y los resistores de 270 KΩ son rojo-violeta-amarillo-dorado. Todos los resistores en el surtido terminan en una banda dorada, entonces cuando lea los colores, empiece por los que no terminan en dorado.

El chip cronometrador 555 es sensitivo a la electricidad estática. Una buena manera de estar seguro de que usted no está cargado de electricidad estática es tocar un tubo de metal mojado o una llave de salida de agua antes de tocar el chip.

Aunque usted está trabajando con cables y electricidad hay una pequeña posibilidad de que usted se haga daño, mientras la batería no este ensamblada en este circuito. De todas maneras tenga cuidado de no tener contacto con los componentes durante o mientras la batería es conectada para no hacer una chispa o dañar los componentes.

Conecte todos los componentes como se muestra en las fotos.

Pegue la batería al último. Haga esto cuidadosamente para evitar accidentalmente contactar con el revés de las terminales. Cubra una terminal de la batería con tela adhesiva primero. Despues presione en la otra terminal.

Si usted tiene un medidor de voltaje y desea checar la salida usted encontrará sus medidas aproximadamente 4.5 V. esto es porque el zapper esta cambiando entre 9 voltios y cero voltios como 1000 veces por segundo. El averaje de 9 y 0 es 4.5 V.

Paso a Paso el Montaje

1. Examine el chip cronometrador 555. Encuentre el punto o mordida de galleta por su final. Esto comienza el sistema de numeración para las piernas, llamado "pins". El "pin" más cerca al punto es el #1. Cuéntelos todos. Encuentre la fila #8 en la tabla de pan e inserte el chip através del pasillo o la ranura como se demuestra. Acomode el chip gentilmente. Si los pins no quieren entrar en cualquiera de los dos lados usted puede acomodarlos otra vez con su uña y presionarlos un poco más cerca juntos. El chip debe reposar plano en contra de la tabla de pan cuando está en su lugar. Cada pin conecta a la fila de 5 puntos si está adentro. Identifique la fila de puntos para cada pin.

2. Inserte el cable rojo de la batería del conector, esto dará energía Positiva (+) a toda la fila de 23 puntos, llamada X, a la orilla del tablero.

3. Inserte el cable negro de la batería del conector. Esto conecta todos los puntos en la otra orilla del tablero llamada Y, al lado *Negativo* (-) de la batería. Esto es también llamado "tierra". No pegue la batería todavía.

4. Inserte el jumper (rojo) que dará la electricidad (+) al pin 8.

5. Inserte el jumper, que conecta el pin 1 a la tierra. Balancee los jumpers hasta que entren suavemente o intente con uno diferente. También intente doblando los cables un poco hacia adentro para un fácil ajustado. Usted ha completado ahora el diagrama A.

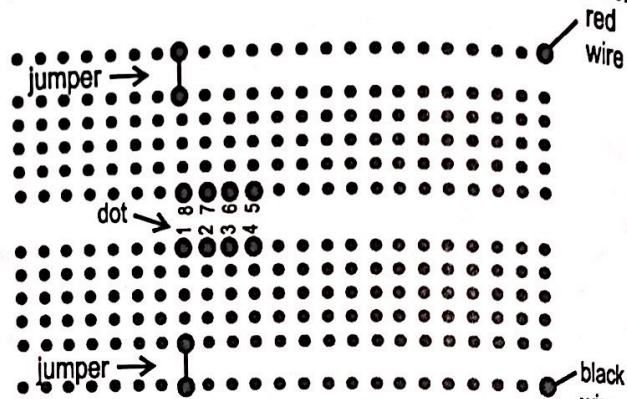
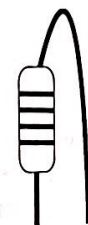


Diagrama A

6. Conecte el pin 8 al pin 7 através de un resistor de 1 KΩ (café-negro-rojo-dorado). Debido a que esta es una distancia muy corta las terminales del resistor parecerán muy largas. Doble una hacia abajo hasta hacer un prendedor de pelo. Después corte ambas terminales como 1/2 pulgada (1 cm) de el final del resistor; después inserte.



7. Conecte la fila de puntos desde el pin 7 hasta el pin 6 através de un resistor de 270 KΩ (rojo-violeta-amarillo-dorado). De nuevo doble una terminal del resistor hasta hacerla un prendedor de pelo; corte la otra terminal para hacerlas iguales. Inserte y repita con un segundo resistor de 270 KΩ en seguida del otro. Esta configuración paralela reduce la resistencia a la mitad es decir 135 KΩ. Este valor está lo más cerca de 144 KΩ como lo requiere la lista de partes. Este valor funciona también.

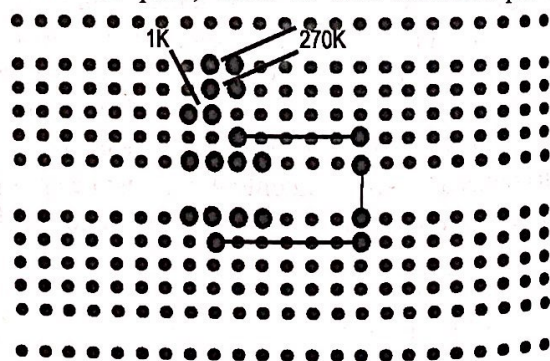


Diagrama B

8. Lo siguiente, usted necesita conectar el pin 2 en el chip 555 al pin 6. Para hacer esto, escoja un jumper saltador

(verde) que pueda alejarlo de estas condiciones de amontonamiento hasta llegar a la fila 15 de la fila 10.

9. Después brinque de aquí cruzando al pasillo (naranja). De aquí brinque a la fila de puntos del pin 2 (azul). Ahora el pin 6 está conectado al pin 2. Usted ha completado el diagrama B. (Algunas de sus previas conexiones han sido omitidas por claridad).

10. Conecte el pin 6 a cualquier fila aislada o distante, como la fila 17 con el capacitor .0047 uF presione el final al pin 6 primero; después doble la otra terminal un poco hacia el interior para insertar fácilmente.

11. Inserte el otro capacitor, también .0047 uF entre el pin 5 y la misma fila. Después de insertar sólidamente estire los cables y esté seguro de que ningún cable esta tocando otro inapropiadamente. Si algún inserte es especialmente difícil, use pinzas de nariz larga para sujetar un cable cerca de su final para una firme presión.

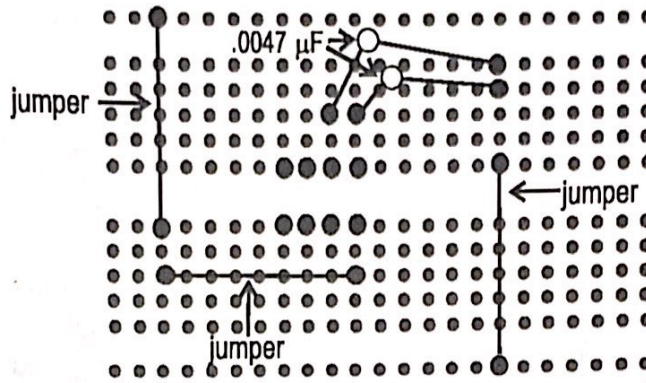


Diagrama C

12. Conecte los finales distantes del capacitor (fila 17) a tierra usando un jumper que cruce la orilla (blanco).

13. Pin 4 también recibe energía de la batería. Conecte pin 4 a una fila distante (fila 3) con un jumper (gris). Conecte la misma fila al lado Positivo de la batería con un jumper. Usted ha completado el diagrama C.

14. Ahora a conectar el LED. Conecte pin 3 a una fila no usada, como la 14 a través de un resistor 2.2 KΩ (rojo-rojo-dorado). Encuentre la parte plana del duomo rojo en el LED. La parte plana tiene el cable más corto.

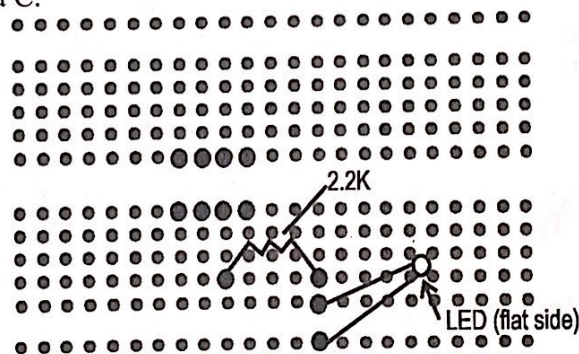


Diagrama D

15. Inserte el cable más largo del LED de la fila 14, el cable más corto a tierra. La parte plana está en tierra. Usted ha a completado el diagrama D.

16. Pin 3 es el circuito de salida. Nosotros conectaremos esto a una pipa de cobre que conecta el cuerpo, pero nosotros haremos esto a través de un circuito de salida de resistencia. Conecte el pin 3 a una fila distante, como la 2, a través de un resistor de 1000 KΩ (café-negro-rojo-dorado). Este resistor protege al circuito si usted accidentalmente acorta las 2 pipas de cobre mientras las sostiene.

17. Conecte un jumper extra largo a la fila 2; debe de alcanzar a la parte de afuera de su caja que

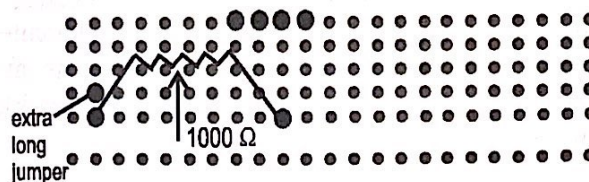


Diagrama E

sostendrá su zapper. Escoja una luz de color que simbolice el cable caliente (+). Usted ha completado el diagrama E.

18. Pin 1 esta conectado a tierra. Conecte otro jumper extra largo a la fila de tierra, usando un color obscuro que significa tierra (verde). Esto conectará a la otra pipa de cobre que contacta su cuerpo.

19. Ahora para agregar offset resistor, conecte el resistor de 39 KΩ entre la batería y el circuito de salida en la fila 2. Esto completa el diagrama F.

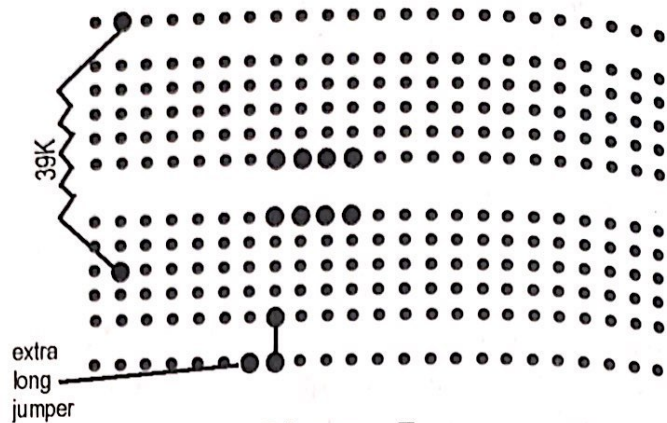


Diagrama F

20. Para incluir un interruptor, tire para afuera el cable rojo del conector de la batería de su lugar en la tabla de pan. Corte el cable rojo a la mitad. Desolle ½ pulgada de capa aislante de cada final del cable. Practique usando el desollador de cable en pedazos diferentes de cable primero. Enrolle los finales de los cables de una manera firme. Inserte un final del cable en el orificio de una terminal del interruptor. Haga una conexión apretada. Conecte el final sin plástico de la otra terminal a la otra terminal del interruptor. Si es posible, pregunte a una tienda de electronicos que solde estas 2 conexiones para mejor durabilidad. Reinserte el cable rojo a la tabla de pan.

21. Conecte la batería, pero haga esto cuidadosamente. Recuerde de cubrir una terminal de la batería con cinta hasta que la otra terminal este seguramente asentada en su lugar. Después remueva la cinta y coloque la otra terminal. Usted podría destruir el chip si usted toca brevemente la terminal equivocada.

22. El LED podría iluminarse ahora. Si no, tire el interruptor.

23. Por protección usted podría poner su zapper adentro de un recipiente de plástico con tapa. Monte el interruptor y la batería por afuera, es mas conveniente.

Para Resolver Problemas

Si el LED aún no enciende, posiblemente esté al revés. Desconecte la batería, póngale cinta a una terminal, voltee el LED alrededor, y reconecte la batería. Estando al revés no daña el LED. Si aún no enciende, o no parpadea, sospeche de las conexiones del interruptor. Remueva el interruptor o sòldelo.

Si la batería se calienta, desconéctela inmediatamente! Verifique que no haya cables pelados tocando otros. Verifique nuevamente que el cableado iguale a la foto. Usted podría haber usado la batería demasiado, entonces replácela por una nueva.

Si todo luce perfecto, pero el LED sigue sin encender, usted podría tener algún componente defectuoso. Es por eso que en la lista de partes sugiere adquirir un chip marcador 555 de más. El 555 es el componente mas común en fallar. Desconecte la batería y trate de intercambiar chips (preste atención que esquina tiene el círculo). Ninguno del resto de los componentes son factibles de fallar, pero usted puede tartar de intercambiarlos.

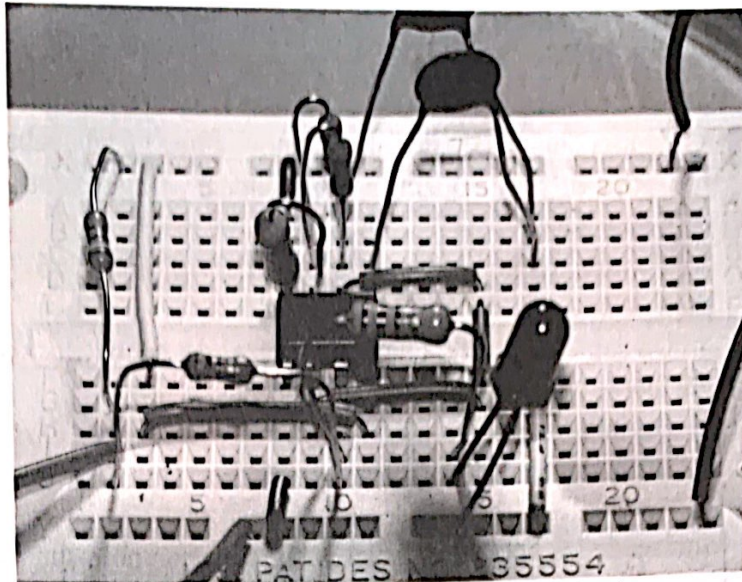
Esté seguro de que su batería esté fresca. Use un analizador de batería.

Viendo El Circuito De Salida

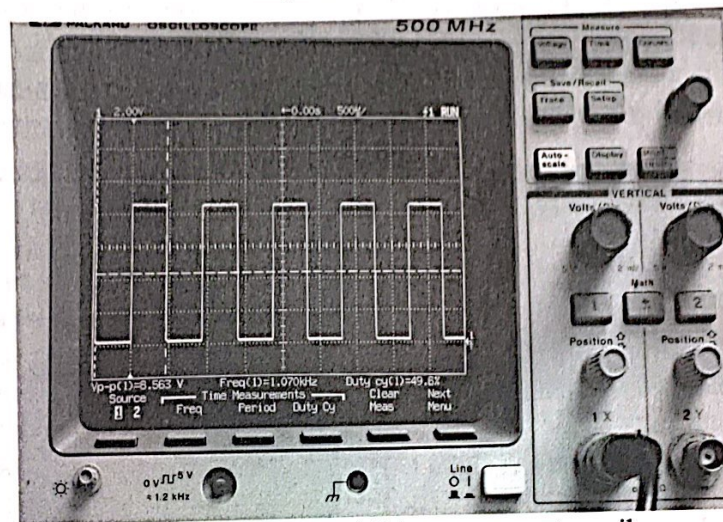
Un osciloscopio muestra a una velocidad elevada una foto de cómo cambia el voltaje. Usted puede actualmente ver el zapper ir de cero a nueve voltios y regresar repetidamente. Y usted puede calcular la frecuencia para estar seguro de que es cerca de 1,000 hertz (banafrecuencia) o 30,000 hertz (zapper regular).

Los osciloscopios son caros, por eso mejor que comprar uno, pregúntele al reparador de su television o de su VCR si podría usted checar su zapper rápidamente.

He aqui como se ve el circuito de sauda de un zapper. Cuando su zapper se enciende, las líneas de abajo de cada pulso deben de ser $\frac{1}{4}$ de voltio por encima (más *Positivo*) de la línea cero. Para ver el offset más claramente cambia a .5 voltios por división, ver en este mismo manual pagina 99.



El zapper de la tabla de pan (1 KHz) terminada para zapicar la comida.



El offset *Positivo* es visible exactamente arriba de la línea cero.

Asi se ve la salida en 2 voltios por división de alcance.

Para Integrar todo con partes disponibles universalmente verifique en la pagina de internet. Estas partes incluyen ambos. El 1 KHz y el 30 KHz. Diseños que son cambiables. www.huldaclark.net

La Caja Para Zapicar La Comida

Adquiera estos suplementos:

- Zapper con 1 KHz de salida, como el que usted acaba de fabricar.
- Carton de plastico, como un recipiente de queso cottage o un recipiente para comida.
- 4 ohm o 8 ohm bocina de columen alto 2" o 2½" (5-7 cm) de diametro con cara al polo norte.
- Un cable insoldado con una terminal de cocodrilo y otra de platano para adaptarse a su zapper.
- Brujula
- Rollo de cinta adhesiva, cuchillo filoso.

Muchas de las bocinas altas en el mercado son polo sur. Sea cauteloso. Use su brujula debe estar marcando norte cuando la ponga frente a la bocina (ver foto) un campo de 10 a 20 magnetos es lo preferido. Esto significa que el iman de la bocina debe levantar una cadena de 6 presionadores de papel. La corriente y los wats dados a la bocina no son importantes.

Algunas bocinas altas tienen collares o duomos o estan en cubiertas o selladas. No las escojan. No trabajan. El campo magnetico no necesariamente es estable.

Dejar caer o sobrecalentar la bocina puede hacer que cambia la polaridad. Revise la suya con una brujula antes de usarla una vez por semana.

Las partes para ensamblar el zappicador de comida.

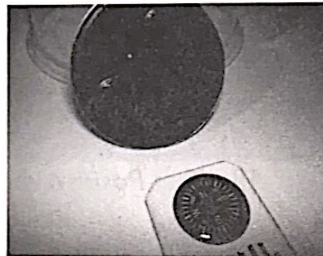
1. Encuentre el signo (+) y el (-) en la bocina. Usted encontrara un alambre en el lado (+).

2. Haga un orificio de aproximadamente $\frac{1}{2}$ pulgada cuadrada en un lado del recipiente de plastico para que el alambre lo atraviese.

3. Pegue la bocina a la parte inferior del recipiente, por dentro peguelo usando pegamento caliente alrededor del cono.

4. Empuje el alambre de clip de cocodrilo atravez del orificio a asegurelo a la (+) coneccion en la bocina. No adjunte nada a la terminal negativa.

5. Encuentre la (+) terminal positiva de su zapper 1 KHz. Usted debe de estar seguro de esto. Si usted no lo construyó y no está marcado, llevalo a un legar de electronicos encargado puede checar esto para usted en un minuto. Marquelo. Conecte el final del alambre libre a la terminal (+) del zapper. Si usted necesita usar dos alambres para



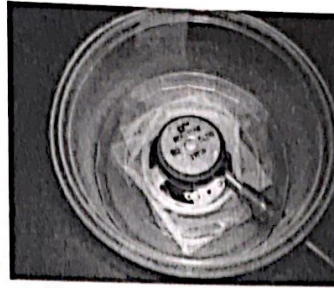
Escoja una bocina con cara al polo norte.



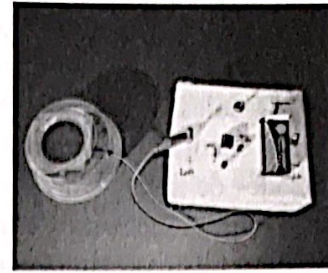
Encuentre el simbolo + Positivo en la bocina.

conectar su terminal (+) de la bocina a su terminal (+) de su zapper, hagalo. No adjunte nada a la terminal negativa.

6. Voltee el recipiente para obtener una superficie plana para asentar la comida. Asiente la comida, o el paquete de comida, o la bebida d el plato ya servido



Adjunte la bocina adentro del carton.



Conecte la bocina a la salida (+) Positiva del zapper.

de comida en la superficie plana del recipiente. Posiblemente se salga de la superficie. Encienda su zapper el tiempo especificado.

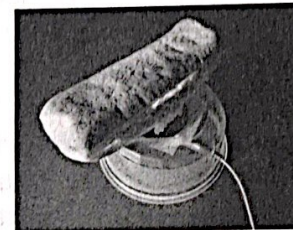
Uso del Zappicador de Comida

Objetos de metal como latas puestos en él zappicador se magnetizaran por la zappicación, mostrando un polo sur en la base y un polo norte por encima. Numerosos polos son inducidos no necesariamente estables. La comida adentro del recipiente de metal (o lata) muestra la misma polaridad que la parte del recipiente que esta tocando. (No lo contrario). Para mayor calidad de comida usted deberia vaciar el recipiente y zappicar en un recipiente no de metal a los recipientes de crystal se les debe de quitar la tapa antes de zappicar. Esto le da a la comida una polarización norte como la polaridad de la bocina. De otra manera la tapa de metal se polarizara y hara que medio recipiente sea norte y el otro medio se sur.

La comida y las bebidas se polarizaran norte, aunque a lo mejor estaban sur o sin ninguna polaridad. Esto es porque el agua es **diamagnetica** y toma la misma polaridad del campo mas cercano opuesto a la polaridad del hierro y del metal. Cambiar su comida a la polaridad norte es un extra beneficio de la zappicación. El fin de todo esto es destruir parasitos, larvas o cualquier otra cosa viviente como moléculas dañinas, como comida fenolica.

Adjuntar un zapper ordinario con salida de aproximadamente 30,000 Hz a una bocina es casi lo mismo que usar un 1000 Hz zapper. Asegureze de desconectar la salida negativa (-). Algunos fenolicos y moléculas complejas malas se destruyen dejando las buenas vivas e intactas. Ambos comida y agua reciben polarizacion norte, lo cual es beneficioso.

Use las mismas instrucciones para montar una bocina. Adjunte un 30 KHz zapper de la misma manera que el zappicador.



Ponga la comida en el carton.

Exp. 98 El Zapper de Plato Dirige la Corriente al Lugar Indicado en el Plato

Objetivo: Observar la especificidad de una corriente de zapper cuando se usa un plato condensador en línea con el hilo *Positivo* procedente del zapper. Demostrar que la

muestra del órgano y que los invasores patógenos puestos en el plato están específicamente involucrados, y ningún otro.

Materiales: Un zapper normal o casero, una caja de platos con dos placas metálicas de 8,5 cm cuadrados, al igual que las usadas para el Syncrometer®. Si está usando un generador de frecuencias debe estar configurado para producir una onda rectangular a 30 KHz con los controles de amplitud y desplazamiento ajustados de manera que toda la salida sea Positiva. No puede permitirse ningún minúsculo pico de voltaje *Negativo* dado que esto ayuda a los patógenos en vez de matarlos. Estas configuraciones deben determinarse por una persona con pericia electrónica y jamás deben dejarse al azar.

Nota: Me estoy refiriendo a los zappers hechos para Self Health Resource Center; no he usado otros en estos experimentos.

Métodos:

1. Hallar cuál de las dos terminales de salida del zapper es el lado *Positivo*. Conéctelo a uno de los platos de la caja. Servirá una pinza de conexión. Podrá usar otros tipos de hilos e incluso su muñequera (la parte conductora debe estar localizada) para hacer la conexión al plato.

2. Ponga los interruptores de la caja de platos de manera que ambos platos estén combinados (en cortocircuito). Mantenga los interruptores en la posición de encendido para evitar errores. También conecte estos platos al electrodo que sujetará o conectará a su cuerpo. Si está usando una muñequera, conecte los platos a su muñequera. Observe que los platos se conectan al circuito sencillamente en forma de "T"; no hay masa ni vía separada fuera del plato.

3. Localice un órgano que tenga varios patógenos o parásitos, o elija un órgano en el que sufra dolor o para el cual disponga de un espécimen. El dolor será debido a *Streptococcus pneumoniae*. Busque su presencia y la de otros en los órganos próximos también; deben dar resultado *Positivo* para este experimento.

4. Ponga el portaobjetos del órgano (sólo uno) y los portaobjetos de parásitos (más de uno) en cualquier plato. En el caso de huevos y fases de parásitos, use sólo 3 portaobjetos. Para las bacterias o los virus, use hasta 6. Todas estas variedades pueden usarse juntas en un zapeo único, resultando en 6 a 8 elementos en sus platos, pero incluyendo sólo un lugar. Deje fuera del plato unos pocos parásitos que dieron resultado *Positivo* antes.

5. Zapee durante 20 minutos seguidos sin descanso.

6. Vuelva a probar para determinar la presencia de los parásitos en los mismos órganos que antes. Sólo aquellos parásitos puestos en el plato y sólo en el órgano puesto en el plato se habrán eliminado. Los tejidos en las inmediaciones y los demás parásitos quedan inafectados. Los parásitos dejados fuera del plato intencionadamente seguirán estando presentes.

Exp. 99 Zapeo de Plato de Duelas Grandes

Objetivo: Observar el resultado de zapeo de plato de las duelas grandes, *Fasciolopsis* y *Fasciola*.

Materiales: Portaobjetos o especímenes de *Fasciolopsis* (duela intestinal humano) y *Fasciola* (tenia hepática de oveja); portaobjetos de variedades de hongos: Podredumbre Parda de la Patata, Nerviaciones Negras de la Col, *Aspergillus* (cualquier variedad),

Penicillium, (cualquier variedad), *Chaetomium*, especimen casero de levadura de pan o un portaobjetos de *Saccharomyces cerevisiae*, especimen casero de mohos de sorgo.

Para hacer un especimen de levadura de pan, use levadura seca del paquete o un trozo de pastel de levadura.

Para hacer un especimen de mohos de sorgo, compre algunas variedades de sirope y melaza en una tienda macrobiótica. Haga especímenes separados, etiquetando a cada uno y añadiendo una cantidad igual de agua.

Métodos: Halle varios lugares, como el duodeno o el colon, donde den resultado *Positivo Fasciolopsis* o *Fasciola* adultos. Si está especialmente sano y no puede localizarlos en sus órganos digestivos, busque en conducto biliar, vesícula y páncreas. También busque en los órganos que padezcan dolor o disfunción. Disponga el zapper de manera que el hilo *Positivo* pase a través de (conectado a) un plato metálico plano como un plato de Syncrometer®. Podrá usar pinzas de conexión directamente agarradas a un plato. Conecte otra pinza de conexión al mismo plato y llévela a la agarradera o a la muñequera. Alternativamente podrá llevarla a un tubo metálico o plato para contacto con un pie. El hilo de tierra física (Negativo) procedente del zapper se lleva a la otra mano o al otro pie.

Ponga portaobjetos de *Fasciolopsis* y *Fasciola* en el plato. Ponga el portaobjetos de órgano en el mismo plato y en el que esté junto a éste. Están conectados entre sí, por tanto actúan como uno solo.

Zapéese durante 7 minutos. Tras un descanso de 5 minutos, pruébese para determinar la presencia de *Fasciolopsis* y *Fasciola* en el lugar del órgano zapeado y en otros órganos. También pruébese para determinar la presencia de otros parásitos y bacterias hallados en el órgano anteriormente pero no puestos en el plato.

Observaciones: Sólo los parásitos y el órgano puestos en el plato son afectados por el zapeo.

Repita las pruebas más tarde el mismo día. Incluya pruebas para los especímenes de hongos. Observe que varias horas después siguen estando eliminados *Fasciolopsis* y *Fasciola* pero que ahora hay presencia de mohos de sorgo.

Exp. 100 Las Enzimas Digestivas Eliminan los Duelas Muertas

Objetivo: Observar las ventajas de tomar enzimas digestivas después de matar las duelas grandes, *Fasciolopsis* y *Fasciola*.

Materiales: Mezclas de enzimas digestivas a granel o en cápsulas, juego de portaobjetos de hongos usados en **Exp. 99**.

Métodos: Repita el **Exp. 99**, usando un órgano nuevo y un portaobjetos de *Fasciolopsis* o *Fasciola*. Nada más después de terminar el zapeo de 7 minutos, ingiera 10 o 15 cápsulas de enzimas digestivas mezcladas o de pancreatina y lipasa. Transcurridas varias horas vuelva a probar para determinar la presencia de variedades de hongos.

Observaciones: Ahora no se desarrolla el mohos de sorgo, ni tampoco otros hongos.

Nota: Aún no se ha determinado qué enzima digestiva es la más eficaz. Quizá podría obtenerla y repetir el experimento muchas veces para aclarar esta cuestión.

Exp. 101 El Hongo Zapeado Libera Cobalto

Objetivo: Matar el hongo, moho de sorgo y observar la aparición de cobalto elemental en su lugar.

Materiales: Portaobjetos de tejidos, portaobjetos de parásitos, portaobjetos de bacterias y virus, especímenes o portaobjetos de hongos, sustancias metálicas de prueba, incluyendo cobre, cobalto, vanadio, germanio, selenio, cromo (valencias 3 y 6), níquel; levadura de pan, bacteria *Gaffkya*.

Métodos: **Parte A.** Zapee *Fasciola* en el órgano durante 7 minutos. Aguarde 15 a 30 minutos hasta poder detectarse allí el moho de sorgo. Pruebe también para determinar la presencia de elementos metálicos y otros hongos. Aún no habrá metales. Luego zapee el moho de sorgo poniéndolo en plato del zapper junto con el mismo órgano. Transcurridos 7 minutos, descanse brevemente (5 a 15 minutos) y vuelva a probar para determinar la presencia de otros hongos y la serie de metales.

Resultados: Ahora hay presencia de cobalto en cantidades abundantes. El moho de sorgo estará ausente. La levadura, que es sencillamente levadura de pan, también podrá estar presente ahora.

Nota: Esto podrá resultar ser un experimento algo "sucio" dado que hay numerosas variedades de hongos y otros numerosos parásitos aún en este lugar. Puede que tenga que repetir este experimento muchas veces en otros lugares para convencerse de que matar *Fasciolopsis* y *Fasciola* resulta en la proliferación de moho de sorgo. Esto, al matarse, deja un residuo de cobalto altamente tóxico. El cobalto es la toxina principal de las enfermedades cardíacas y un denominador común en los tumores.

Parte B. El moho de sorgo que crece en el cuerpo parece estar acompañado de la bacteria *Gaffkya*, que viene y acompaña al moho de sorgo. Halle un lugar en el que el moho y *Gaffkya* den resultado *Positivo* pero con resultado *Negativo* para el cobalto. zapee sólo uno de ellos para averiguar cuál es el que realmente libera el cobalto.

Exp. 102 Paragonimus libera Pneumocystitis

Objetivo: Observar el efecto de matar las duelas *Paragonimus* y la ventaja de tomar enzimas digestivas.

Introducción: Las Duelas *Paragonimus* son algo menos abundantes que *Fasciolopsis* y *Fasciola*. Dado que son más pequeñas, hay que tener buena vista para detectarlas. También hacen falta heces acuosas para observarlas en el inodoro. Tiene una longitud de entre 3 y 5 mm según se ven, muertas en el inodoro. Al igual que las dos duelas de tamaño mayor, revientan en el agua del inodoro, probablemente porque están acostumbradas a la solución salina al 1% de su cuerpo. Tras reventar, sus hileras de huevos se encuentran en su exterior, adhiriéndose estrechamente al principio.

El identificador más fácil para los duelas *Paragonimus* es en presencia de tres puntos, fácilmente visibles a simple vista; dos son de color rojo y el otro de color marrón. Bajo un microscopio binocular, puede observar que los dos "puntos" de color rojo son en realidad ventosas redondas, una en un extremo, la otra a mitad de recorrido. El punto de color marrón se encuentra cerca del borde, enfrente del punto central. No estoy segura de qué órgano representa.

Materiales: Juego de portaobjetos de hongos incluyendo *Chaetomium* y levadura de pan, *Pneumocystis carinii*, portaobjetos de órganos y sustancias de prueba metálica.

Métodos: Tras haber localizado en un tejido una *Paragonimus* (prefiere los pulmones), pero no *Fasciolopsis* o *Fasciola*, prepárese para zapearlo. Pruebe también para determinar la presencia de hongos y metales. Después de zapear durante 7 minutos, vuelva a probar. No habrá aún ningún hongo o metal nuevo. Transcurridas varias horas vuelva a probar.

Resultados: *Chaetomium*, hongo con capacidad de digestión de celulosas, según empresas de suministros biológicos es el hongo que observo que hereda los cadáveres muertos de *Paragonimus*.

Nada más zapear *Paragonimus*, pruebe para determinar la presencia de *Pneumocystis carinii*, también clasificado como un hongo. Viaja rápidamente a los pulmones y al cerebro. En cantidades suficientemente elevadas causa mareos. El aceite esencial de mirra puede matar *Pneumocystis*. Use 6 a 10 gotas en una dosis única varias veces al día. O ponga *Pneumocystis* en el plato para zapear.

De nuevo, las enzimas digestivas en una cantidad grande, tomadas mientras se zapea pueden impedir que el hongo *Chaetomium* tome el control. Pero esto no impide que emerja *Pneumocystis*. *Pneumocystis* no amenaza al paciente aquejado de cáncer o a otros a menos que ya exista enfermedad pulmonar o si está progresando el SIDA.

Exp. 103 Ahora Crecen los Hongos *Aspergillus* y *Penicillium*

Objetivo: Parte A. Observar el crecimiento de *Aspergillus* y *Penicillium* como consecuencia de sorgo tras matarlo zapeándolo y cuando libera cobalto elemental (metálico)

Materiales: Juego de hongos, juego de metales pesados.

Métodos: Observe la presencia de moho de sorgo en tejido de órgano durante varios días (o meses). Pruebe para determinar la presencia de otros hongos en este lugar y para determinar la presencia de metales pesados. Si es posible halle un lugar que no tenga cobre, cobalto, vanadio, germanio, cromio o níquel elementales. Ahora zapee el hongo usando un zapper normal (sin plato). Vuelva a probar transcurridas unas horas.

Resultados: Ahora ha desaparecido el moho de sorgo pero ahora hay presencia de *Aspergillus* y *Penicillium*. También está presente el cobalto elemental.

Conclusiones: La única forma orgánica de cobalto que se conoce se encuentra en la vitamina B₁₂. Evidentemente, matar el moho de sorgo, o quizá *Gaffkya*, resulta en la destrucción de su B₁₂, liberando cobalto. El cobalto elemental, al margen de ser altamente tóxico para el corazón, inhibe las enzimas involucradas en el aprovechamiento de acetyl coenzima A. Dado que el acetyl CoA desempeña una función central en el metabolismo, la toxicidad de cobalto se identifica con facilidad; se reduce el DHL (Deshidrogenasa láctica) en la sangre a niveles por debajo de lo normal, demostrando que no se está fabricando ni el ácido láctico (implicando al pirúvico), y entra en acción la fatiga crónica.

Parte B. Obtenga una muestra de saliva de una persona que declare tener fatiga crónica (normalmente subestiman los síntomas), o pruebe a esta persona directamente. Hallará cantidades abundantes de cobalto en muchos órganos, incluyendo los músculos.

Exp. 104 Ahora Viene la Cría de Hongos de Patata y Col

Objetivo: Observar la cría de Podredumbre Parda de la Patata y Nerviaciones Negras de la Col tras matar las especies de *Aspergillus* y *Penicillium*.

Materiales: Juego de hongos, juego de metales pesados.

Métodos: Halle un órgano que sólo tenga las variedades de hongos *Aspergillus* y *Penicillium* y que de resultado *Negativo* para presencia de cobre. Zapéelos con los dos hongos en el plato.

Resultados: Ahora han desaparecido *Aspergillus* y *Penicillium* pero ahora están presentes Podredumbre Parda de la Patata o Nerviaciones Negras de la Col u otro hongo alimenticio. Ahora está presente el cobre elemental.

Nota: El cobre en forma metálica puede identificarse debajo de la piel, junto con *Aspergillus* y *Penicillium* en las manchas marrones que frecuentemente se observan. Evidentemente son zonas de cría continuada de hongos y producción de metal de cobre.

Exp. 105 Matar una Variedad de Hongos Relacionados con los Alimentos

Objetivo: Parte A. Observar el efecto de matar una variedad de hongos relacionados con los alimentos y observar la supremacía de la levadura de pan, *Saccharomyces*. Observar el origen del vanadio, germanio y cromo elementales (tóxicos).

Materiales: Juego de hongos, zearalenona (micotoxina), juego de órganos, benceno, portaobjetos de algas mixtas verde azuladas, levadura de pan, los alimentos que se listan a continuación, para proporcionar una muestra de hongos.

Métodos: Localice un órgano que esté criando el hongo de Podredumbre Parda de la Patata u otro hongo relacionado con los alimentos (quesos, café, vegetales, aminoácidos fermentados y otros alimentos fermentados contienen cada uno su moho predominante, que se cría en nuestro cuerpo cuando falla la inmunidad.) Pero no moho de sorgo o *Penicillium* o *Aspergillus*. También pruebe para determinar la presencia de zearalenona y metales pesados. Observe que la micotoxina zearalenona está presente siempre que se halla la Podredumbre Parda de la Patata, y siempre que hay zearalenona hay benceno. Por lo tanto por primera vez observamos una ruta perfectamente "natural" a la inmunodeficiencia. Zapee con Podredumbre Parda de la Patata en el plato.

Resultados: Ahora ha desaparecido la Podredumbre Parda de la Patata. En su lugar hay levadura de pan y otros hongos alimenticios. Zapee los hongos restantes. ¡Ahora observamos muchas más variedades de levadura y algas verde azuladas! Además observamos vanadio, germanio y cromo elementales (ambas valencias 3 y 6).

Conclusiones: Aunque las grandes duelas, *Fasciolopsis* y *Fasciola* se matan fácilmente, dejan atrás materia muerta que inmediatamente atrae la invasión por hongos, cada uno con su característico producto de micotoxinas y características, liberando metales pesados a su muerte.

Parte B. Después de matar las duelas en un lugar en el aparato digestivo, pruebe para determinar la presencia de hongos.

Nota: Ahora no se desarrollan los hongos.

Conclusiones: Evidentemente, la materia muerta creada por la muerte de los parásitos en el aparato digestivo puede eliminarse, lo cual impide la cría de numerosas variedades de hongos altamente tóxicos con sus propias liberaciones de metales pesados. Pero cuando la materia muerta ocurre en un órgano que no tiene entrada al aparato digestivo, los hongos y las levaduras la consumen de manera ordenada.

Exp. 106 Atrévase a Matar la Levadura

Explicación: Nos consta que la levadura, *Candida albicans*, se cría en nuestro cuerpo. Es visible en forma de una escoria blanquecina en la lengua o una secreción de los órganos genitales. *Candida* se cría de dos maneras, brotando y criando largos filamentos que pueden dividirse en células individuales. Estos filamentos largos, denominados hifas, producen minúsculas raíces capaces de penetrar en nuestras células sin destruirlas. Esta microrraíces no hacen más que forzar la entrada a nuestras células para consumir nuestros nutrientes. Dado que se crían dentro de nuestras células, generalmente quedan protegidas contra sustancias como el yodo o antihongos que podríamos aplicar sobre las superficies de nuestras células para matarlas.

Las levaduras pertenecen a la familia de formas de vida mohosas y fungales. Son semejantes a las plantas al tener paredes celulares resistentes que les dan formas invariables. Sin embargo son semejantes a los animales por su producción de productos químicos en su metabolismo ¡relacionados con el colesterol! Quizá sus características de “planta-animal” las habilitan para parasitarnos. Quizá las levaduras y los hongos fueron de los primeros parásitos que tuvimos, dado que el beta-glucan hallado en las paredes celulares de la levadura (y de los hongos) son las mismas sustancias que usan nuestros glóbulos blancos para comunicar a otras que han capturado un intruso y que deben movilizarse para atacar. Las esporas de levadura y moho son tan abundantes en la naturaleza que cualquier muestra de polvo obtenida en su casa, o fuera de ella, contiene muchas variedades. Esto hace posible preparar un plato con una solución de almidón o fruta, y transcurrida una semana transformarlas en pan (pan de tierra física fermentada) o una bebida alcohólica. (Debe cuidarse debidamente).

El Syncrometer® detecta dos tipos de levadura que habita en ambos lugares; el polvo de las repisas de ventana de su casa y dentro de su cuerpo. Son levaduras de pan comunes, *Saccharomyces cerevisiae*, y levadura de Fisión, *Schizosaccharomyces octosporus* (levadura de Schizo). *Phoma*, otro hongo común también se encuentra en ambos lugares.

Las tres se hallan en todas partes. En los pacientes aquejados de cáncer avanzado, han empezado a suplantarse a los hongos anteriores y ahora nadan libremente en la sangre hasta cualquier lugar. Empezarán a consumir el cuerpo siempre que haya azúcar y nitrógeno a consumir. La sangre y otros fluidos corporales tiene ambos en abundancia. Algunos hongos tienen la enzima ureasa, con la que atacan nuestra urea recién hecha. La transforman de vuelta a amoníaco a partir de la cual la hicimos (con nuestro ciclo de síntesis de urea). El amoníaco es tóxico para todas nuestras células y, de hecho, su formación es nuestro acontecimiento terminal. Clínicamente, se interpreta como insuficiencia renal y hepática. Pero el Syncrometer® encuentra que el amoníaco es la causa de su insuficiencia (y no el resultado). Aunque su presencia tiene un significado siniestro y trae consecuencias mortales, ¡esto no es todo!

¡Estas dos levaduras están propiamente infectadas! Mientras habitan en nuestro cuerpo se infectan con dos importantes oncovirus. La levadura de pan muestreada, obtenida de las repisas de ventana, no los alberga, pero la misma levadura detectada en su cuerpo es portadora de RAS, una pieza de oncovirus. Asimismo, la levadura de pan comprada en paquetes o en tortas en un mercado está infectada con RAS, al igual que lo está la mayoría del pan que se compra en el supermercado.

La levadura de fisión tomada de la repisa de una ventana tampoco los alberga. Pero la misma *Schizosaccharomyces* detectada en su cuerpo alberga JUN, aún más oncogénico que el RAS. También se halla JUN en la levadura empaquetada y en los panes blandos que se compran en el supermercado. *Phoma* aporta una micotoxina mortal, que es la, fomopsina.

Objetivo: Observar la presencia de levadura de pan común, *Schizosaccharomyces* y *Phoma* en polvo de casa, pan y cuerpo humano.

Materiales: Portaobjetos de *Saccharomyces cerevisiae*, *Schizosaccharomyces octosporus*, *Phoma lingam*; fomopsina; muestras de polvo de una repisa de ventana de varias casas, una rebanada de pan de varias marcas populares, portaobjetos de tejidos, juego de hongos, polvo del exterior obtenido de una cornisa de ventana, los oncogenes RAS, JUN oncogenes.

Métodos: Pruebe las muestras de polvo y los panes, añadiendo agua a cada uno, para determinar la presencia de las variedades de levadura y moho en su posesión. Ahora haga cultivos con sus muestras de polvo con un pellizco de azúcar y agua añadida. Vuelva a probar transcurridos unos días tras guardar los cultivos en un lugar templado. Vuelva a probar para determinar la presencia de RAS y JUN. Están ausentes aunque están presentes las levaduras y *Phoma*.

Ahora pruebe su sangre y tejidos para determinar la presencia de estas levaduras y estos oncogenes. Podrá hallarlos también en las paredes del estómago, paredes intestinales una verruga u órgano enfermo. Podrá hallarlos en un tumor junto con otros hongos. Aquí también hallará RAS, JUN y fomopsina en cantidades abundantes. De hecho se han propagado a otros muchos órganos del cuerpo.

Conclusión: Las levaduras y los hongos normales pueden establecerse en nuestro cuerpo, criándose como si fuéramos su campo de acción habitual. Cuáles se crían parece depender de los metales pesados disponibles en el lugar de desechos muertos.

Exp. 107 RAS y JUN en Levadura Empaquetada del Supermercado

Objetivo: Hallar los oncogenes RAS y JUN en paquetes de levadura seca obtenidos en el supermercado.

Materiales: RAS, JUN, cMyc, cFos, (sondas), paquete de levadura seca o suministro a granel de tienda macrobiótica, reloj de radio.

Métodos: Busque para determinar la presencia de estos trozos péptidos de genes en una muestra de levadura seca. Podrá encontrar que su resultado es *Negativo*. Ahora busque en un tiempo exacto entre: 50 y :10, es decir, 10 segundos antes y 10 segundos después del tiempo :00 (número 12 en el reloj), usando un reloj de radio. Si no dispone de uno, busque repetidamente, como mínimo cada dos segundos, con el fin de no perderse

su tiempo de resonancia de 2 segundos en cada minuto (Puede llamar a una tienda de artículos electrónicos para averiguar la hora exacta y ajustar su reloj).

Añada agua templada y azúcar, manteniéndolo tapado, durante unos 5 minutos. Debe observar burbujas minúsculas. Vuelva a probar. Ahora RAS y JUN darán resultado *Positivo*, pero no lo harán cMyc o cFos. A medida que crece la levadura, se produce mucho más RAS y JUN, como observará.

Nota: cFos proviene del duela *Fasciola*. El origen auténtico de cMyc no se conoce, aunque se observa en todas las gallinas en el mercado.

Exp. 108 Nuestra Auténtica Fuente de RAS y JUN ¿Podrá Ser el Pan?

Objetivo: Hallar la auténtica fuente de RAS y JUN.

Materiales: Una muestra de polvo que contenga levadura, levadura de fisión, *Phoma*, RAS, JUN, levadura de pan, muestras de prueba.

Métodos: Busque la presencia de RAS y JUN en varias muestras de levadura de pan que haya puesto a criarse en agua templada azucarada. **Nota:** No todas las muestras de levadura de pan tienen RAS y JUN. Incluso no todas tienen RAS por sí solo. Pruébelas para determinar la presencia de *Saccharomyces*, *Schizosaccharomyces* y *Phoma*. Compare sus hallazgos con los míos que JUN no ocurre en levadura de pan normal pero sí ocurre cuando hay levadura de fisión. Y RAS ocurre en levadura de pan pero no en levadura de fisión. He concluido que la levadura de fisión es un contaminante común de la levadura de pan normal, que a menudo están infectadas por oncovirus, dándonos tanto RAS como JUN en el pan poco cocido.

Exp. 109 La Levadura de Pan y las Bacterias *Clostridium* Liberan Cromio y Níquel

Objetivo: Observar la asociación de levadura infectada con RAS con las variedades de *Clostridium* y la aparición de la enzima ureasa.

Materiales: Especímenes de levadura de pan infectada y no infectada, ureasa, juego de metales, juego de bacterias, oncogen RAS. Para hacer un espécimen de levadura de pan no infectado: Ponga aproximadamente 1 cucharada pequeña de levadura seca normal o un pequeño trozo de torta de levadura bajo una lámpara de espectro completo, lo más cerca posible de la bombilla. Déjelo allí durante 30 minutos. Esto matará el oncovirus RAS, incluso en los cromosomas.

Métodos: Parte 1. Localice un tejido en el que sólo haya levadura de pan presente y en el que estén ausentes las variedades de *Clostridium* así como el cromio. Pruebe para determinar la presencia de ureasa, estará ausente. Zapee la levadura con un zapper normal (sin plato). Observe que ahora está ausente la levadura pero que el cromio está presente. El cromio elemental posiblemente se deriva del factor de tolerancia a la glucosa, que según me consta es la única molécula orgánica que lo contiene.

Parte 2. Ahora localice un tejido en el que esté presente la levadura de pan y en el que también estén presentes variedades de *Clostridium*, como en un tumor. Pruebe para

determinar la presencia de ureasa; el resultado será *Positivo*. Evidentemente las bacterias *Clostridium* producen la enzima ureasa. La ureasa contiene níquel en forma orgánica. Zapéese con su zipper normal (sin plato). Habrán desaparecido el *Clostridium* y la levadura de pan si vuelve a probar inmediatamente (y sí no hay PCB presentes para inhibir la penetración de la corriente).

Resultados: Ahora la ureasa dará resultado *Negativo*, mientras que el níquel dará resultado *Positivo*. Evidentemente el níquel se libera de la ureasa, que ya no se está produciendo, dado que el *Clostridium* está muerto. Pruebe para determinar la presencia de levaduras infectadas y no infectadas; habrán desaparecido. Pruebe para determinar la presencia de RAS, el resultado será *Positivo*. Evidentemente quedó el oncovirus RAS, vivo y proliferante, aunque se mató la levadura.

Parte 3. Vuelva a buscar la presencia de levadura y *Clostridium* al día siguiente. **Nota:** Habrán vuelto y no pueden erradicarse mediante zapeo sencillo (sin plato). La disponibilidad de níquel y cromo podrán facilitar su regreso.

Exp. 110 Atrévase a Volver a Matar las Levaduras

Objetivo: Observar el efecto de matar las levaduras.

Materiales: Levadura brotante, levadura de fisión, *Phoma*, juego de tejidos, juego de metales (cobre, cobalto, vanadio, germanio, cromo, níquel), juego de hongos, portaobjetos de algas mixtas verde azuladas que incluya *Anabaena*, *Anacystis*, *Achlya*; juego de variedades de *Clostridium*.

Métodos: Halle un tejido que albergue sólo estas levaduras y *Phoma* como en un cáncer bastante avanzado. Pruebe para determinar la presencia de metales. No debe haber ninguno (todos están siendo usados por estos invasores). Ahora mate las levaduras mediante zapeo con plato, con los especímenes de órgano y levadura en el plato. Transcurridas varias horas, pruebe para determinar la presencia de metales, hongos, levaduras, mezcla de algas verdes azuladas y *Clostridium*.

Resultados: Sólo las algas verde azuladas y *Phoma* están presentes ahora. También podrá estar presente el metal níquel. Vuelva a zapearlos y vuelva a probar transcurridas varias horas. Sólo permanecen *Clostridium* y níquel. Pero transcurridas varias horas, vuelven *Anacystis*, *Anabaena*, *Achlya*, o *Phoma*. El ciclo sigue repitiéndose.

Conclusiones: La imagen no está muy clara. No se han realizado suficientes pruebas. Pero parecería aconsejable quelar el níquel para eliminarlo y así impedir un ciclo continuado de levadura, hongos y *Clostridium* que subsisten a partir de los restos mutuos, ayudados por el elemento tóxico níquel, que integran en su enzima ureasa, de manera que pueden continuar subsistiendo a partir de las proteínas mutuas y de su cuerpo. Aún mejor que quelar el níquel para eliminarlo (con EDTA por administración intravenosa) sería restablecer la inmunidad de su cuerpo en esta zona de manera que los glóbulos blancos puedan eliminar las levaduras, *Clostridium*, *Phoma*, algas verde azuladas y níquel del todo, llevándolos a la vejiga.

Exp. 111 Sólo nos Retan Cuatro Problemas Inmunológicos

Objetivo: Observar los problemas inmunológicos en lugares en que se halle níquel en el cuerpo.

Materiales: Portaobjetos de glóbulos blancos, juego de portaobjetos de tejidos, juego de metales, ferritina, juego de lantánidos, benceno, muestra de PCB.

Haga su propia muestra de PCB. Dado que al menos la mitad de los aceites de cocina que se compran en el supermercado o tienda macrobiótica contienen los PCB, así como más de la mitad de los jabones, champús, lociones y desodorantes, puede aumentar sus posibilidades de tener una muestra de PCB al combinarlos.

También puede comprar o hacer una copia de los PCB en un frasco de prueba pequeño de agua según se describe en el **Exp. 96**.

Métodos: Halle un lugar del cuerpo donde se estén criando levaduras y donde haya presencia de níquel. Busque aquí para determinar la existencia de un posible problema inmunológico. Usando el portaobjetos de glóbulos blancos, junto con el lugar (pero sin tocarse), busque la presencia de níquel y levadura en los glóbulos blancos. Si el resultado es *Negativo*, busque la presencia de ferritina. Busque la presencia de lantánidos (incluyendo tulio y holmio) en el tejido. No estarán en los glóbulos blancos. Busque la presencia de benceno. Por último busque la presencia de los PCB. Estas 4 sustancias son los únicos auténticos inmunosupresores que he hallado. Recuerde que la ferritina en los glóbulos blancos se debe a la presencia del asbesto.

Conclusión: Para recuperar la salud de este tejido de su cuerpo, tendrá que eliminar los 4 inmunodepresores. Ya puede eliminar 3: ferritina (enzimas y levamisole), lantánidos (imán), benceno (vitamina B₂ y magnesio). Pero la eliminación de los PCB exige suplementos especiales y un zapeo especial (véase **Exp. 122**).

Exp. 112 Liberación de Huevos de Duela Grandes Después de Tratamiento Herbal

Objetivo: Observar la liberación de huevos después de matar *Fasciolopsis* y *Fasciola* usando sólo hierbas.

Materiales: Tintura verde de nuez negra o cápsulas liofilizadas; clavo (recién molido), ajeno; *Fasciolopsis* adulto y en fases de desarrollo, *Fasciola* adulto y en fases de desarrollo; portaobjetos de tejidos, incluyendo sangre, vaso linfático con válvula, vena con válvula, tejido conector, piel, capilar.

Métodos:

Parte 1. Busque varios lugares en los que residan parásitos. Tome las pociones herbales según se describe en libros anteriores; transcurrida ½ hora (o menos) vuelva a probar para determinar la presencia de parásitos en órganos en los que se observaron previamente y en la sangre.

Resultados: Para la mayoría de los lugares, han desaparecido todos. Sin embargo, la sangre contendrá huevos y fases tempranas de desarrollo, especialmente miracidia. (El orden es: huevos → miracidia → redia → cercaria → metacercaria → adultos.)

Parte 2. Busque lugares donde residan parásitos; si resultan difíciles de hallar, busque en válvulas de vasos linfáticos de la piel o en tejido conector de la piel. Disponga todos estos especímenes de tejidos en el plato de manera que se estén tocando entre sí, pero no solapándose. Por ejemplo, portaobjetos de piel y portaobjetos de vaso linfático tocando a lo largo de un borde. También pruebe en piel tocando tejido conector y vaso linfático con válvula entre sí. *Fasciola* y sus fases a menudo puede hallarse aquí cuando no es posible hallarlo en otros lugares. *Fasciola metacercaria* se encuentran más a menudo en los capilares. Tome 10 cucharadas pequeñas de tintura verde de nuez negra, pero no tome ninguna otra hierba.

Resultados: Todos los parásitos y sus fases habrán desaparecido; no habrá ninguno en la sangre. Y al principio tampoco estarán presentes el sorgo o el moho.

Observaciones: Aún no se ha determinado la cantidad exacta de hierbas necesarias para obtener una matanza completa de manera que no se dispersen los huevos y que no sobrevivan esporas de hongos. Podrá depender del grado de infestación. Por este motivo parece ser recomendable incluir siempre el zapeo como parte de un programa de desparasitación. Incluso un zapeo clásico (sin plato) limpia la sangre.

Exp. 113 Eliminación de Parásitos en la Sangre

Objetivo: Observar cómo se eliminan las fases de parásitos eléctricamente.

Materiales: Portaobjetos de huevos y fases de parásitos; un portaobjetos de sangre.

Métodos: Halle huevos de parásitos y fases larvarias de parásitos en su sangre.

Ajuste el zapper de manera que omita el plato; es decir, zapear de la manera clásica. Zapee durante siete minutos. Vuelva a probar inmediatamente y más tarde. Observe que se limpia la sangre inmediatamente, pero en horas vuelven a aparecer huevos de parásitos, que evidentemente están siendo liberados por un lejano parásito en fase agonizante. En horas se observan nuevas fases en desarrollo en la sangre. Pueden seguirse hasta varios tejidos donde siguen su desarrollo.

Ahora ajuste el zapper para que incluya el plato con el portaobjetos de sangre sobre el mismo. Zapee durante 7 minutos. Se limpia la sangre inmediatamente al igual que antes. Pero volverán los huevos en las personas altamente infestadas o en las saturadas con los PCB.

Conclusiones: El zapeo periódico es tan eficaz como el zapeo con plato a la hora de intentar limpiar la sangre. Pero en las personas altamente infestadas o cuando hay presencia de los PCB, un zapeo único resulta inadecuado.

Pronto observaremos que matar los parásitos mediante el zapeo (cualquiera de los dos tipos) no permite la dispersión posterior de huevos a través de la sangre, si se hace repetidamente.

Por este motivo parece bastante recomendable que las personas altamente infestadas:

1. Matar los parásitos eléctricamente y que zapeen continuamente (todo el día) hasta mantenerse limpio el cuerpo.

2. Tomar las hierbas antiparasitarias sólo cuando estén zapeando (de la manera normal o de la manera asistida por plato).

Exp. 114 Ventajas de Zapeo con Plato Comparado con Zapeo Normal

Objetivo: Comparar la eficacia del zapeo dirigido por plato con el zapeo normal.

Materiales: Juego de parásitos, juego de hongos, metales pesados, accesorio de plato de zapeo, juego de tejidos.

Métodos: Conecte el plato de zapper a su zapper. Compruebe todos los interruptores para asegurarse de que estén en la posición correcta. Ponga un portaobjetos del órgano a zapearse en el plato (dado que los platos están conectados eléctricamente, no importa si usa uno o el otro). Ponga portaobjetos de *Fasciolopsis* y *Fasciola* en los platos. Ponga muestras de moho de sorgo, levadura de pan, *Penicillium*, *Aspergillus*, y Podredumbre Parda de la Patata en el plato. Zapee durante 20 minutos, y no sólo 7. Procure usar una batería nueva con un voltaje mínimo de 9,4 voltios.

Resultados: Todas las sustancias en el plato deben encontrarse ausentes en el órgano puesto en el plato. No deben aparecer huevos de parásitos en la sangre más adelante. No deben quedar metales pesados u hongos nuevos, ni tampoco deben aparecer después. En otras palabras, el zapeo con plato mata más completamente que el zapeo tradicional. Recuerde que siempre se observa un nuevo hongo y un metal pesado tras el zapeo tradicional.

Nota: Si algunas sustancias no son zapeadas, compruebe el voltaje de la batería con un voltímetro. Si el voltaje de la batería no estaba bajo, puede que su cuerpo sea "no conductor" debido a la presencia de los PCB en el cuerpo. Busque para determinar la presencia de los PCB en su aceite de cocina, jabón, champú y lociones.

Exp. 115 El Zapeo de Dos Órganos en el Plato Fracasa

Objetivo: Observar el efecto de poner dos órganos en el plato para su zapeo.

Materiales: Juego de parásitos, juego de tejidos.

Métodos: Halle parásitos en dos tejidos. Ponga ambos tejidos y los parásitos a matar en el plato tal como lo haría para zapeo con plato. Zapee durante 20 minutos.

Resultados: Sólo se zapeará un tejido. Pruebe cambiando la posición de los dos tejidos, pero sin que se toquen entre sí, en el plato, zapeando durante un período más prolongado usando una batería de mayor voltaje (dentro de los límites de su aparato).

Conclusión: Interpreto que esto significa que la corriente tiene preferencia por fluir hasta un órgano, y que no se divide por igual. Los tejidos puestos en el plato aparecen "en paralelo" en el circuito. Cuando se necesiten dos o más frascos o portaobjetos para describir una ubicación, deben tocarse entre sí para crear una ubicación única que no divida la corriente.

Exp. 116 Zapeo de un Tumor

Objetivo: Zapear un tumor específicamente.

Materiales: Juego de tejidos, juego de parásitos, frasco o portaobjetos de prueba de fosfato tricálcico.

Métodos: Ponga el tejido que tenga el tumor en el plato. Esto no zapeará el tumor, sino el tejido que lo rodea. Ponga el fosfato tricálcico en el plato con el tejido, pero sin tocarse. Ahora la corriente zapeará el tumor, y no el tejido que lo rodea. Zapee el tumor durante 20 minutos. Retire el fosfato tricálcico y pruébelo para determinar la presencia de parásitos (ahora está en el tejido que lo rodea). Estarán allí dado que no fueron zapeados. Vuelva a poner el fosfato tricálcico y pruebe para determinar la presencia de parásitos (estarán ausentes dado que fueron zapeados). Acuérdesse de poner los patógenos emergentes en el otro plato (véase **Exp. 118**).

Explicación: El fosfato tricálcico identifica casi todos los tumores. Esto, sin duda, se debe a la participación de la "cascada de calcio" por la cual algún agente como un lantánido ha causado la liberación interna de calcio ligado. Esto a su vez estimula calmodulina, adenilato ciclasa, AMP-c y proteína cinasa C que dispara la división celular. Por este motivo, el fosfato tricálcico sirve de indicador para la detección y el zapeo de un tumor (véase **Exp. 76**). Zapear un tumor y abrirlo son, sin embargo, procesos diferentes. Y no puede realizar pruebas objetivamente para determinar que ha alcanzado al tumor con el zapper a menos que pueda observar algún cambio allí. Busque en los tejidos que rodean para determinar la presencia de elementos que anteriormente se encontraban en el interior del tumor. Si están allí, es evidencia eléctrica de que el tumor está disipándose. La única evidencia visible sería una exploración mediante escáner.

Exp. 117 Zapeo con Plato Ineficaz Contra Solitaria

Objetivo: Observar lo ineficaz que resulta el zapeo con plato para las fases de helmintos.

Materiales: Portaobjetos de fases de *Moniezia*, fases de *Hymenolepis*, fases de *Taenia*, fases de *Echinococcus*, y otros.

Métodos: Zapee con plato como es habitual en un lugar en que haya detectado larvas de helmintos.

Resultados Casi todos los parásitos de fases de helmintos permanecen intactos.

Observaciones: ¿Cuál podría ser la explicación de este fracaso? ¿Voltaje demasiado bajo? ¿La helmintos necesita corrientes más altas? ¿Deben especificarse por la frecuencia? ¿NO es conductora su ubicación? Ahora intentaremos usar estas teorías.

Exp. 118 Zapeo Doble: Onda Sinusoidal y Onda Rectangular Juntas

Explicación: Una onda sinusoidal sumada a una onda rectangular, ambas con desplazamiento *Positivo*, pueden matar a los helmintos y sus fases completamente. ¿Esto se debe meramente a un voltaje total superior, usando un número de frecuencias, o algún otro aspecto de la doble onda? Esto sólo puede aclararse con más investigación.

Objetivo: Observar la mayor eficacia de una onda sinusoidal y una onda rectangular combinadas, ambas con desplazamiento *Positivo*, al matar las fases de helmintos, duelas, hongos, bacterias y virus todos juntos.

Materiales: Un zapper ajustado para funcionar a través de un plato, como en el zapper con plato, un generador de frecuencias ajustado para desplazamiento *Positivo* total para su salida de onda sinusoidal; muestra de PCB, juego de tejidos, juego de parásitos, ferritina, glóbulos blancos, beta-glucan.

Métodos: Halle varias fases de helmintos en un tejido como hígado, páncreas, músculo o tumor, usando el Syncrometer[®]. También busque glóbulos blancos revestidos de ferritina, ausencia de beta-glucan, presencia de los PCB, metales. Ajuste el generador de ondas sinusoidales a la frecuencia más alta para la helmintos hallada usando la tabla de frecuencias que aparece en la página 211. Conecte el hilo *Positivo* del generador a un electrodo de pie, dado que los PCB se acumulan en la piel, particularmente en la parte superior del cuerpo, lo cual hace que las conexiones de mano y muñeca sean ineficaces. Conecte el hilo *Negativo* al otro electrodo de pie. También conecte los electrodos del zapper con plato a los pies. Tendrá dos juegos de cables de salida que conducen a los electrodos. No ponga fases de helmintos, duelas u hongos en los platos, sino sólo el lugar. Y los patógenos emergentes.

Elija cada frecuencia séptima o quinta en la gama de frecuencias de la helmintos elegida según el tiempo disponible. También puede elegir zapear un KHz cada vez. Zapee durante 5 minutos en cada frecuencia elegida. El voltaje total podrá encontrarse entre 10 y 16 voltios.

Nota: Aún no se han probado los generadores de frecuencia de lectura digital (donde oprime un pulsador para obtener una frecuencia muy exacta). El parpadeo constante de la salida en los generadores de mando giratorio podrá tener una ventaja sobre los equipos controlados por pulsadores.

Tras completar la serie de ajustes de frecuencia, pruébese a sí mismo para determinar la presencia de solitaria que zapeó en el lugar seleccionado y lugares cercanos. También pruebe para determinar la presencia de los PCB y el revestimiento de glóbulos blancos con ferritina en el órgano que fue zapeado.

Resultados: Todas las solitarias y sus fases, duelas y sus fases, bacterias y virus no puestos en los platos, así como los puestos en los platos, ahora dan resultado *Negativo* en el lugar zapeado. Los tejidos de las inmediaciones no se ven afectados. Los PCB también dan resultado *Negativo*, a pesar de dar resultado *Positivo* antes. Se observa un efecto de matanza mucho más amplio que el esperado.

Nota: ¿Cómo pueden zapearse los PCB? No son una entidad viva. ¿Se ha restaurado la inmunidad a los glóbulos blancos? Busque en el lugar de órgano y glóbulos blancos para determinar la presencia de cualquiera de los elementos recién zapeados. Ahora estarán presentes, demostrando que se ha restaurado la inmunidad. También pruebe para

Resultados: No se pondrá enfermo por zapear "demasiado", sino por no haber matado los parásitos. Al poner los culpables en el plato o al zapear sus frecuencias inmediatamente después de la serie de duela, evita los efectos secundarios. Pero debe saber a qué parásitos es más susceptible. Las bacterias de *Salmonella* y virus de la gripe, levadura de pan y moho de sorgo son ubicuos en nuestros cuerpos y siempre deben ponerse en el plato del zapper.

Exp. 120 Zapear los Síntomas de Zapeo

Introducción: En teoría pueden evitarse los efectos de los síntomas posteriores al zapeo. Al hacer que el zapeo sea lo suficientemente como para matar no sólo a un parásito objetivo sino también parásitos, esporas, bacterias y esporas de hongos que lleva en su interior y no se desarrollen después. Pero en la práctica, esto no siempre se logra. Los motivos son:

Puede que no sepa qué parásitos serán liberados y por tanto no los incluye en el plato.

Huyen a través de la sangre y, una vez lejos del órgano en el plato, ya no están siendo zapeados.

Algunos parásitos emergentes se multiplican en el cerebro (cuando los siente) bastante después de haberse matado al propio parásito.

Las esporas de hongos y bacterias podrán penetrar en el parásito muerto procedentes de regiones vecinas y procedentes de sangre o linfa para cultivarse en sus desechos.

Objetivo: Observar los síntomas de surgen incluso de un zapeo completo.

Materiales: Los mismos que los usados en el experimento anterior (zapper doble), juego de helmintos, juego de duelas, juego de bacterias y virus, hongos.

Métodos: Zapee un lugar con el zapper doble empezando en 487 KHz y siga bajando hasta 400 KHz. Sólo use patógenos preventivos en los platos. Cuando haya terminado, pruébese para determinar la presencia de virus de la gripe, *Salmonella*, levadura de pan, *Pneumocystis*, *Streptococcus*, y *Staphylococcus* en el cerebro.

Resultados: Probablemente hallará presencia de *Salmonella* o virus gripal, aún cuando se encontraban en el plato al zapear. Recuerde que se están escapando del lugar en el plato para llegar a su cerebro donde no están siendo zapeados; por lo tanto pueden multiplicarse fácilmente. El síntoma principal de la *Salmonella* es el mareo, desorientación, falta de ansiedad normal (una actitud casual ante faltar al trabajo), temperatura corporal superior (fiebre). Los síntomas principales de la gripe son el resfriado, fatiga y pérdida de apetito, dolores menores. En conjunto estos dos patógenos podrán mandarle a la cama durante un día y con el techo dando vueltas y el cuarto de baño demasiado lejos para su tranquilidad. Para evitar esto, use Lugol (6 gotas en ½ taza de agua) inmediatamente después de zapear, y otras 3 veces en el mismo día. Para impedir que empeore la gripe, use 1 dosis de *Oscillocochinum*, pero SÓLO si realmente están presentes los síntomas de la gripe. El té de Quassia también puede matar el virus gripal. Beba ¼ de taza, hasta 4 veces al día. El zapeo de la gripe por frecuencia es aún más rápido (324, 320, 316, 313 KHz). Puede que se encuentre bien de nuevo antes de completar el conjunto de números.

Observaciones: Es bastante más rápido zapear un síntoma agudo por frecuencia que con plato dado que no conoce la ubicación que debe usar en el plato. Pero en el caso de tratamiento por frecuencia debe conocer el patógeno culpable. Si no puede realizar la

prueba, zapee la gripe primero, seguido de tres de las *Salmonella* principales todas juntas; ahora ha cubierto los culpables más probables. Si han disminuido los síntomas o incluso desaparecido, descanse y váyase a la cama.

El tercer patógeno emergente más importante es *Pneumocystis*; también causa mareos en el cerebro. La mirra puede tomarse como medida preventiva (6 a 10 gotas al zapear). Si hay síntomas pulmonares, es recomendable mantener a *Pneumocystis* sobre el plato permanentemente.

Configuración del Zapper Doble

El Generador de Ondas Sinusoidales: Ajuste la frecuencia a aproximadamente 500 KHz, lleve el voltaje al máximo (amplitud) y ajuste el desplazamiento *Positivo* a un valor de escala media. Observe la salida en un osciloscopio, tras ajustar la posición de "tierra física" a cero. Ajuste el desplazamiento *Positivo* hasta que la forma de onda completa se encuentre por encima de la línea de cero o exactamente sobre ella. Es posible que esto no sea posible a menos que se reduzca la amplitud. Halle los valores críticos de amplitud y desplazamiento y marque sus lugares en el generador.

El Generador de Onda Rectangular: Ajuste la frecuencia a aproximadamente 30 KHz. Ajuste el voltaje al máximo. Ajuste el desplazamiento *Positivo* a un valor de gama media. Observe la salida en un osciloscopio. Halle una combinación de amplitud y desplazamiento que permita que la salida total tenga desplazamiento *Positivo* total. Marque estos lugares.

Combinar las Formas de Ondas: Combine los hilos *Positivos* y las dos tierra físicas y observe la salida en el osciloscopio. Podrá ser necesario seguir haciendo ajustes menores para procurar que el resultado sea de desplazamiento *Positivo* total.

Exp. 121 Los PCB Interfieren con la Acción del Zapper

Objetivo: Observar la interferencia de la presencia de los PCB en la eficacia del zapper.

Materiales: Una muestra de PCB hecha en casa, o una copia de PCB en un frasco de agua (véase **Exp. 96**), un zapper normal o con plato, juego de tejidos, juego de toxinas.

Métodos: Halle un lugar en el que haya presencia de PCB. Busque en el mismo lugar para determinar la presencia de fases de helmintos, duelas. *Ascaris*, bacterias, virus, hongos y toxinas.

Ponga este lugar en el plato; también ponga la muestra de PCB en el plato. Zapee durante 20 minutos seguidos. Vuelva a probar para determinar la presencia de PCB y otros elementos. Observe que siguen allí. Vuelva a zapear con un zapper normal (sin accesorio de plato). Zapee durante un poco más de tiempo, como 1 hora. Observe que este lugar sigue inafectado. Existen unas pocas excepciones. Mantenga una lista de éstas.

Conclusión: La corriente del zapper no alcanza las regiones que contienen los PCB, incluso cuando se aumenta el tiempo (o voltaje). Mi interpretación es que las propiedades aislantes de los PCB resisten la penetración de la corriente. Sin embargo, cuando se usa un zapper doble, se eliminan los PCB de manera eficaz.

Pregunta: ¿Podría hallarse una vía de penetración sin tener que recurrir al zapeo doble?

Nota: Existen bioacumulaciones en las regiones que contienen PCB que son mucho mayores que en otros lugares.

Exp. 122 Zapear los PCB con Acceso de Vasos Sanguíneos a Órganos

Objetivo: Eliminar los PCB con un zapper de plato y batería de 9 voltios.

Materiales: Muestra de prueba de PCB (para obtener una muestra casera de PCB, véase Exp. 111), zapper con plato, juego de tejidos, (incluyendo arteria, vena, capilares, vaso linfático, vaso linfático con válvula, vena con válvula), juegos de parásitos y bacterias.

Métodos: Hallar un lugar que contenga PCB. También pruebe para determinar la presencia de ácido malónico, que representa todas las fases de duela. También habrá duelas, *Ascaris*, hongos, bacterias y virus. Ponga este órgano en el plato. Ponga el portaobjetos de arteria en el mismo plato de manera que ambos portaobjetos se toquen entre sí a lo largo de un borde. Vuelva a probar para determinar la presencia de PCB, ácido malónico, duelas, hongos, etc. Observe que juntos podrán dar resultado *Positivo* para presencia de los PCB al igual que antes. Remueva el portaobjetos de Arteria y reemplácelo por el de vena. Pruebe de nuevo. Los resultados podrán ser *Positivos* o *Negativos* para presencia de los PCB. Si el resultado es *Positivo*, pruebe para determinar la presencia de ácido malónico, duelas, etc. Ahora reemplace el portaobjetos de vena con un portaobjetos de capilares. Repita la prueba. Ahora, sutiúyalos por vaso linfático, vaso linfático con válvula, vena con válvula. Haga una lista de las combinaciones que permitan oír el resultado *Positivo* inicial y aquellas que no.

Por ejemplo: Encontrará que el cerebro da resultado *Positivo* para presencia de los PCB y la bioacumulación habitual. Pero el zapeo con plato no lo eliminará en absoluto. Al añadir un portaobjetos de arteria en una disposición en contacto, puede oír con facilidad la señal Positiva original. Ahora vuelva a zapear en el lugar con cerebro en contacto con arteria durante 20 minutos. Vuelva a probar. Ahora observará que han desaparecido los PCB y todos los demás parásitos acumulados, así como las toxinas, en este lugar "ampliado" además de en el cerebro por sí solo.

Conclusión: Ha accedido a un órgano que tenía una alta resistencia a la corriente del zapper sencillamente usando sus rutas de acceso normales, que son las arterias, venas o los capilares. Sin embargo, el hecho de haber limpiado las rutas cerebro-arteriales no significa que estén limpias las conexiones linfáticas o nerviosas. Repita estas pruebas al igual que las hizo inicialmente. Seguirán dando resultado *Positivo*.

Pregunta 1. ¿Podría usar otras rutas de acceso, de hecho todas las rutas de acceso juntas para limpiar el lugar más rápidamente? Sí. Puede hacer dos o tres juegos de las rutas de acceso, combinando un juego cada vez con el portaobjetos de cerebro. Cada portaobjetos del juego debe estar en contacto con el portaobjetos de cerebro.

Pregunta 2. ¿Podría copiar varias rutas de acceso en un frasco según se describe en el Exp. 96? Sí. Procure probar el frasco para determinar la presencia de cada portaobjetos antes de etiquetarlo.

Exp. 123 Zapear una Zona Corporal Grande Para Determinar la Presencia de los PCB

Objetivo: Observar que el uso de arterias, venas, capilares, nervios, ganglios conectados a un órgano que contenga los PCB permite su eliminación total conjunta en un zapeo único de 20 minutos.

Materiales: Muestra de PCB, juegos de parásitos y toxinas, juegos de tejidos, zapper con plato.

Métodos: **Parte A.** Ponga el tejido que va a limpiar sobre el plato. Disponga todos los portaobjetos que pueda en relación de contacto con el tejido, usando aproximadamente 2,5 cm de borde de contacto para cada pareja. Cuando ya no tenga mucho espacio, ponga el resto sobre el plato vecino. Zapee durante 20 minutos. Después pruebe cada lugar por separado (es decir, tejido más arteria, tejido más vena, etc.). Observe que todos se eliminan, todos EXCEPTUANDO aquellos que fueron puestos en el plato vecino. No estaban en contacto.

Pregunta: ¿Podrá zapear los portaobjetos restantes si los fusiona con el lugar original? No necesariamente. Podrá necesitar mejor acceso al mismo. Para asegurarse de alcanzarlo con la corriente del zapper, disponga los portaobjetos restantes de manera que estén en contacto con el lugar original (cerebro) y pruebe para determinar la presencia de los PCB de nuevo. Si no puede oír un resultado *Positivo* para el nuevo grupo, éste, a su vez, no será zapeado. Añada portaobjetos uno por uno, probando disposiciones diferentes hasta obtener un resultado *Positivo* para la combinación completa. Ahora zapee la disposición. Debe ser exactamente igual al zapear. Vuelva a probar. Ahora cada componente debe dar resultado *Negativo* para presencia de los PCB.

Conclusión: Puede eliminar los PCB en una región de tejido mayor, así como sus bioacumulaciones, disponiendo rutas de acceso hacia el mismo que podrá seguir la corriente procedente del zapper. Las rutas deben diseñarse de manera que reflejen las condiciones reales que existen en el tejido. Todo diseño que le dé un resultado *Positivo* cuando se pruebe por el Syncrometer® también puede alcanzarse por la corriente del zapper. El sistema vascular y los nervios siempre son buenos candidatos.

Explicación: Incluso cuando los PCB no están inhibiendo la penetración de corriente, resulta útil zapear una región mucho mayor que usar sencillamente un solo lugar. Y cuando se está matando parásitos del tipo que viaja por medio del riego sanguíneo (esquitosomas) y nervios (virus), puede observarse un efecto mucho mayor al combinar estas dos rutas con un órgano en particular y eliminarlos todos juntos.

Parte B. Combine otras partes del sistema vascular con el órgano y vuelva a probar para determinar la presencia de los PCB. Por ejemplo, linfa, vaso linfático, vaso linfático con válvula, vena con válvula. Ahora zapee con esta combinación.

Exp. 124 Identificar Nódulos Linfáticos para Zapeo o Pruebas

Objetivo: Identificar un grupo en particular de nódulos linfáticos para los fines de probar o zapearlos.

Introducción: En los linfomas, se agrandan los nódulos linfáticos, a menudo provocando presión en los órganos vitales cercanos. Dado que numerosos nódulos linfáticos distribuidos por el cuerpo humano, nuestra tarea consiste en seleccionar los correctos para probar y zapearlos. Los nódulos linfáticos agrandados pueden observarse en inflamaciones en el cuello o pueden observarse en una exploración por escáner yaciendo entre los pulmones o a lo largo de la columna, o en otros lugares. Puede que sólo unos pocos estén involucrados en el cáncer, pero para zapearlos o explorarlos, primero debemos hallarlos electrónicamente. Para ello debe buscar el hueso u órgano más próximo que pueda hallar electrónicamente. Ahora pruebe la combinación para ver si las sustancias causantes del tumor están presentes. De ser así, esto sugiere que realmente tiene seleccionados los objetivos correctos.

Ejemplo 1: Los nódulos linfáticos en el cuello.

Materiales: Especímenes de los dos huesos maxilares superior e inferior, portaobjetos de nódulo linfático.

Métodos: Busque en el portaobjetos de nódulos linfáticos la presencia de los PCB, ácido malónico, ADN, bacteria *Clostridium*, asbesto, tintes azo, cobre, cobalto, vanadio y las demás toxinas tumorales en los nódulos linfáticos, colocando su portaobjetos de nódulo linfático en el plato. Si obtiene un resultado *Positivo*, la corriente ya está alcanzando uno o más de los participantes en el tumor; naturalmente eliminaría esto inmediatamente mediante el zapeo con plato de estos nódulos linfáticos así como las rutas de acceso (arterias, venas, capilares, vasos linfáticos, etc.).

El zapeo con plato de esta manera eliminará suficientes toxinas de manera que el Syncrometer® ya no pueda detectar más usando este portaobjetos de nódulo linfático. Para hallar los restantes, debe localizarlos con mayor precisión.

Ponga el hueso maxilar inferior que se encuentra al lado de los nódulos linfáticos agrandados (izquierdo o derecho) en el plato de prueba. (Un frasco copiado servirá). Ponga el portaobjetos de nódulo linfático junto al hueso maxilar, tocándolo de manera que ninguna parte del hueso sobresalga del portaobjetos. La parte del hueso que toque el portaobjetos también debe estar muy cerca del plato, y no unos milímetros más arriba. El contacto debe ser lo más cercano al plato posible, para así encontrarse en el campo eléctrico del plato (condensador).

En primer lugar asegúrese de que el propio hueso maxilar no contenga el juego de entidades relacionadas con el tumor, sometiéndolo a prueba y vuelva a probar con los nódulos linfáticos tocando el hueso. Ahora podrá obtener resultados *Positivos* para las toxinas de tumor, mientras que el nódulo linfático solo o el hueso maxilar solo daba resultado *Negativo*. Ahora puede tratar a este dúo como si se tratara de un órgano único. Busque la presencia de problemas inmunológicos primero de manera que puedan corregirse antes. Si hay presencia de PCB, necesitará arteria, vena, capilar y las restantes conexiones a este mismo nódulo linfático. Para lograr esto, ponga cada portaobjetos nuevo de manera que toque los demás portaobjetos en el plato, aunque manteniendo intacta la conexión de portaobjetos con el hueso original.

Véase el siguiente dilema: Dado que ya da resultado *Positivo* la combinación de nódulo linfático y hueso, un nuevo portaobjetos en contacto no puede probarse lógicamente. Si el resultado es *Negativo*, la combinación en conjunto de los tres seguirá dando resultado *Positivo*; si es *Positivo*, no puede distinguirse de los resultados correspondientes al dúo. Si se pudiera zapear primero al dúo de manera que fuera

Negativo para todas las toxinas, entonces el siguiente portaobjetos puesto en conexión daría un resultado claro, bien sea *Positivo* o *Negativo*. Pero no se puede llegar a dúo con un zapeo potente que elimine todas las toxinas a menos que se cree acceso para la corriente a lo largo de los vasos y nervios.

A la vista de este dilema, puede usar un planteamiento de “escopetazo”, o sea, de barrido. Primero añada las arterias, venas, capilares como un grupo (grupo A, representando a arterias y nervios), y zapee. Luego sustitúyalos por los vasos linfáticos, linfas, válvulas linfáticas, válvulas de venas como un grupo (grupo L, representando los linfáticos). Tras estos dos zapeos, el dúo de linfa y hueso dará resultado *Negativo*. Ahora puede probar cualquier otro tejido cercano, como cartílago, tejido conectivo y otros.

Ejemplo 2: Los nódulos linfáticos cercanos a la columna vertebral pueden identificarse eligiendo un número de vértebras que sean posibles vecinos. Ponga un portaobjetos de vértebra y de nódulo linfático, tocándose entre sí, con las mismas restricciones que antes. Ahora añada rutas de acceso, pruebe y zapee.

Ejemplo 3: Los nódulos linfáticos cercanos a la lengua, tráquea, esófago, pulmones pueden hallarse poniendo las rutas de acceso entre el órgano y el nódulo linfático. Los nódulos linfáticos en el espacio entre los pulmones, denominado el mediastino, son particularmente peligrosos y difíciles de alcanzar quirúrgicamente. Usando el corazón, pulmón o esófago como órgano indicador, podrá zapearlos repetidamente hasta encogerse. Su orden a seguir podría ser pulmón derecho – grupo A – nódulo linfático, en un zapeo seguido de pulmón derecho – grupo L – nódulo linfático, en un segundo zapeo.

Ejemplo 4: Los nódulos linfáticos asociados con las diversas porciones del tracto intestinal pueden hallarse poniendo rutas de acceso entre el nódulo linfático y el portaobjetos intestinal. Dado que estas porciones son bastante alargadas, esto hace que la medida de precisión deje mucho que desear.

Ejemplo 5: Los nódulos linfáticos en la zona inguinal a menudo son dolorosos o están agrandados por varios motivos. Estos podrán alcanzarse empezando con un portaobjetos de médula espinal sacral en contacto con el sacro (hueso), que a su vez tiene en contacto una ruta de acceso, y, por último, un portaobjetos de nódulo linfático en contacto.

Conclusión: La regla para descubrir la ubicación electrónica de un órgano es hallar su conexión física real a otro órgano. Esto se ejemplifica mejor teniendo en cuenta que puede zapear dos vértebras adyacentes tocándolas entre sí en el plato, pero no puede zapear a otros dos cualquiera en un zapeo único.

Exp. 125 Hallar Órganos Usando una Moneda Sobre la Piel

Objetivo: Hallar un nódulo linfático u órgano como retina, nervio óptico, glándula adrenal directamente, usando una moneda.

Materiales: Dos monedas idénticas de 25 centavos o 10 centavos (para regiones pequeñas), una espiga de papel de aislamiento para sujetar la moneda apretada contra la piel, varios portaobjetos del órgano buscado.

Para hacer un aislante de espiga de papel, pliegue una toalla de papel la mitad en sentido longitudinal, dos veces. Ahora enróllela bien apretada y sujétela con cinta adhesiva transparente.

Métodos: Ponga una moneda en el plato del Syncrometer®. Sujete su pareja sobre el nódulo linfático a "hallar" electrónicamente en algún lugar debajo de las zonas de la piel, usando la espiga de papel. Ponga un portaobjetos de nódulo linfático en el otro plato; busque resonancia. Ahora puede probar o monitorizar este nódulo linfático u órgano. (Para zapear este órgano, véase **Exp. 128**, zapeo a través de la piel). Sustituya el portaobjetos de nódulo linfático por las entidades a buscar. Ahora mueva la moneda buscando alrededor un punto que le permita oír resonancia con otro portaobjetos de nódulo linfático en el plato. Si al buscar durante dos minutos no obtiene un resultado *Positivo*, vuelva a intentarlo con otro portaobjetos de nódulo linfático.

Exp. 126 Hallar Órganos Derecho e Izquierdo

Explicación: Es importante tener la muestra de órgano correcta en el plato, que más posiblemente se corresponda con la zona que está investigando o zapeando. Los órganos derecho e izquierdo de una pareja no resuenan, mientras que dos derechos o dos izquierdos si lo hacen.

Objetivo: Hallar portaobjetos o especímenes de órgano izquierdo y derecho; identificar sus portaobjetos.

Materiales: Varios portaobjetos del mismo órgano.

Métodos: Seleccione los órganos para los que tenga uno derecho y otro izquierdo. Por ejemplo, riñón, pulmón, adrenal, huesos de pierna, huesos de brazo, ojos, tiroides, timo, hígado (éste también tiene una región central).

Ponga una moneda (se prefiere de 25 o 10 centavos) en la piel sobre la zona que en su opinión se encuentra encima del órgano, por ejemplo riñón. Ponga una moneda idéntica en el plato del Syncrometer®. Ponga uno de sus portaobjetos de riñón en el otro plato. Presione la moneda sobre la piel con una espiga de papel (con una distancia de aislamiento mínima de 2,5 cm) mientras prueba para detectar resonancia. Si no hay resonancia, mueva la moneda sobre la piel a nuevos lugares en las inmediaciones en un intento de hallar el órgano (riñón). Si halla un lugar que resuena, ha encontrado este órgano en el camino actual trazado por el Syncrometer®. Etiquete el portaobjetos derecho, izquierdo o central. Repita para todos sus portaobjetos.

Nota: Recuerde que una parte del metabolismo del cuerpo está encendido o Apagado en el tiempo exacto :00. Es fácil hallar los minutos de Apagado; ocurren en minutos impares. Siempre pruebe durante 2 minutos para estar bien seguro de la agudeza en su precisión.

También recuerde que los tintes azo cambian esta cronometría de manera que encendido ocurre en minutos impares. Busque para determinar la presencia de tintes en este órgano.

Definición de un minuto impar

En un reloj digital el número que aparece es impar. Es decir, la hora está entrando en un minuto par. (Esta definición es mía, no es oficial).

Exp. 127 Hallar un Tumor No Identificable

Explicación: Los nódulos pequeños y redondos visibles en exploraciones por escáner o en radiografías suelen ser nódulos linfáticos agrandados y muy densos. Pero cuando

ocurren a lo largo de cicatrices de intervenciones quirúrgicas anteriores, podrán no tener ninguna identificación. Aún cuando el cáncer original radicaba en el pulmón o estómago, es posible que los nuevos tumores no lo hagan. Sin embargo, debe hallarlos electrónicamente para poder probar y zapearlos. Otros muchos tumores también carecen de identificación; pero aún así han de "hallarse".

Objetivo: Hallar tumores para zapearlos.

Materiales: Dos esqueletos de gato, uno montado y otro desmontado (véase *Suministros Utilizados para Realización de Pruebas*, en la página 213), juego de portaobjetos anatómicos, juego de toxinas.

Métodos: Si de hecho puede sentir el tumor o bulto, podrá tener idea de dónde se encuentra en relación con los órganos más cercanos. Si se ve obligado a depender de las exploraciones por escáner, observe qué órganos se encuentran más cercanos al tumor. Ponga el órgano más cercano en el plato del Syncrometer®. Pruebe primero este órgano para ver si también tiene las sustancias relacionadas con tumores: tintes, asbesto, plástico dental, *Clostridium*, ADN, etc. Si es así, primero debe limpiarse de estos. Adjunte los grupos de acceso A y L, por turnos, para dos zapeos con plato. Ahora el órgano vecino da resultado *Negativo* para contenido tumoroso, por lo tanto podemos usarlo para hallar un camino al tumor no identificado. Adjunte un espécimen de fosfato tricálcico (representando tumor) al dúo; ahora tiene el órgano vecino, tocando las arterias del grupo A, que a su vez es tocado por el fosfato tricálcico (un trío). Pruebe para determinar la presencia de contenido tumoroso. Si dan resultado *Positivo*, ha hallado el tumor. Si dan resultado *Negativo*, repita la prueba usando el grupo linfático (L) en medio de la serie en vez del grupo arterial. Si no pueden hallarse contenidos tumorosos, no se encuentra en un tumor. Seleccione una región diferente en las inmediaciones del órgano.

Nota: Desde el punto de vista práctico, naturalmente puede zapear estos órganos vecinos de todas formas, dado que esto le está devolviendo cada vez más poder inmunológico. Pero el principio que se pone de manifiesto en este experimento es que puede mimitizar las conexiones reales de los tejidos con conexiones eléctricas y encontrar que puede localizar regiones que de otra manera son no identificables para su estudio o zapeo.

Ejemplo: Un tumor en la cavidad abdominal es muy doloroso, necesitando el uso de morfina. No se sabe si está conectado a un trozo de intestino grueso, riñón, vejiga, útero y músculos porque la exploración por escáner no dejaba esto claro.

Dado que el dolor viajaría subiendo por la columna vertebral, podemos suponer una conexión con la médula espinal. Disponga un portaobjetos de médula espinal sacral, tocado por el sacro (vértebra más baja del gato), tocado por músculo esquelético, tocado por un espécimen de acceso de grupo A, tocado por fosfato tricálcico (5 elementos en fila). Si esto no da resultado *Positivo* para tintes, asbesto, tulio (representativo de lantánido), *Clostridium*, malonato, etc. no ha llegado al tumor. Suba por la columna. Contando desde la parte inferior de la columna del esqueleto de gato, elija la segunda vértebra, no la primera (desde el extremo de la cola). Adjúntelo al portaobjetos de médula espinal sin que sobresalga. Añada músculo esquelético, etc. y vuelva a probar. Siga espinal. Cuando halle resonancia, se encuentra en el tumor. Ahora puede buscar y zapear en el objetivo. Varios zapeos, más el zapeo de los tejidos añadidos, como adiposo, conectivo, mucoso, mesotelio, a su vez aliviarán el dolor y empezarán a disipar el tumor.

Zapeo a Través de la Piel

La piel con su capa de tejido graso (adiposo) justo debajo es un inmenso depósito de almacenaje para disolventes tóxicos que no pueden metabolizarse fácilmente por el cuerpo. Los principales son los PCB, el freón y el benceno. A más profundidad debajo de la piel, en su lugar preferido, que son las válvulas linfáticas se encuentran innumerables adultos de *Fasciola* junto con esquistosomas, *Dipetalonema* y otros parásitos, huevos y fases de todo tipo. Recuerde que matar la *Fasciola* con hierbas o zapeos débiles conduce inmediatamente al crecimiento de moho de sorgo. Cuando éste se mata, se produce el metal cobalto y crecen nuevos hongos. En un paciente aquejado de cáncer avanzado, hallará numerosos parásitos, numerosos hongos y todos los metales relacionados con tumores en la piel, demostrando un dilatado historial de parasitismo para el paciente. Sería imposible matar todos estos usando las rutas de acceso internas para la corriente. Con nuestra limitada capacidad de zapear específicamente un lugar determinado, la limpieza de las válvulas linfáticas del cuerpo exigiría un número infinito de zapeos. Pero un trozo de metal de 8 cm² como el usado para los platos del zapper puede lograr un completo zapeo inicial de la piel en un período de 7 a 10 días.

Exp. 128 Zapear Parásitos a Través de la Piel

Objetivo: Parte A. Limpiar la piel, con sus tejidos subyacentes, de PCB, parásitos y, en particular, *Fasciola Clonorchis* (tenia hepática humana) - adultos y huevos. Esto eliminará un factor de crecimiento importante, el Factor de Crecimiento Transformador (TGF), que produce *Clonorchis*. Un oncovirus portador del oncogén cFos se produce por *Fasciola* junto con Factor de Crecimiento de Fibroblastos (FGF) y fibronectina (FN). Estos factores de crecimiento se extienden ampliamente a través del cuerpo hasta matar los parásitos. Luego se detienen de repente.

Materiales: Un plato de zapeo adicional de 8 cm² o placa metálica equivalente con las esquinas y los bordes desbarbados para que no representen peligro alguno; zapper con plato, un hilo adicional con pinza de conexión y clavija de punta cónica, portaobjetos de válvula linfática, juego de parásitos.

Métodos: Presione una moneda de 25 centavos contra piel mediante una espiga de papel para evitar tocarla con los dedos. Presione fuerte. Ponga una moneda de 25 centavos idéntica en el plato del Syncrometer®. Busque una válvula de vaso linfático en el patrón de la corriente poniéndolo en el otro plato y escuchando resonancia. Casi siempre habrá una. Ahora ponga el portaobjetos de válvula linfática junto a la moneda en el plato, tocándola. Ahora busque entidades en la válvula poniéndolas en el otro plato, como los PCB, freón, fases larvales y huevos de helmintos, ácido malónico, duelas y sus fases, *Ascaris*, bacterias, hongos y levaduras, virus, además *Fasciola* y *Clonorchis* - adultos.

Naturalmente, podría zapear a lo largo de un patrón de corriente hasta su moneda, sencillamente sujetándola bien con cinta adhesiva. Pero puede limpiarse una zona mayor usando el cuadrado de 8 cm² como uno de los electrodos. Ate un pañuelo de tela bien alrededor del cuerpo, inserte el plato cuadrado con el lado liso contra la piel y conecte el hilo *Positivo* procedente del plato de zapper. Use un frasco de vitaminas debajo del "cinturón" para presionar los más fuertemente posible en el plato al zapear. Alternativamente podrá presionarlo con la mano, o mediante un rollo de papel. Un

cinturón elástico, como una faja de soporte lumbar, con sus extremos de Velcro, puede recortarse por el medio, haciendo dos. El cuadrado metálico debe estar sujeto con perno y una tuerca, traspasando el cinturón para facilitar su ajuste.

Conecte el lado de "tierra física" del zapper a un electrodo de pie o de mano. Las personas cargadas de PCB deben usar los pies en el electrodo. El talón es el que menos probablemente esté saturado. Disponga los platos con lo siguiente: vaso linfático, válvula de vaso linfático, vena y válvula de vena (o grupo L) en un plato. Los emergentes se ponen en el otro plato: cFos, moho de sorgo, levadura de pan, virus de la gripe, *Salmonella*, *Hepatitis B*, *Clostridium botulinum*. Un paciente aquejado de cáncer avanzado debe poner las 3 bacterias *Clostridium* en el plato de protección. Zapee durante 20 minutos. Ahora zapee con sólo el grupo A en el plato de localización. Ahora mueva el cuadrado al siguiente punto después de trazar su contorno con un bolígrafo para hacer seguimiento de la zona cubierta. En las zonas curvas, use un plato cortado por la mitad o en cuartos. Lije los bordes para que queden muy suaves y así evitar perder la mayoría de la corriente aquí, e incluso en la producción de pequeñas "quemaduras". Mantenga vigilancia constante de este plato, moviéndolo o mojándolo cuando surja el picor. Limpiar la piel con alcohol etílico ayuda a impedir las quemaduras.

Vuelva a probar para determinar la presencia de los PCB, *Fasciola*, huevos de *Fasciola*, cFos, moho de sorgo y cobalto. Debe haber desaparecido en su totalidad. Evidentemente el cuerpo puede limpiar un camino cada vez cuando se hace de esta manera. El propio plato de piel especifica un lugar y los grupos vasculares en el plato del zapper y crea el acceso.

Vuelva a probar la piel enseguida para determinar la presencia de *Fasciola* en las válvulas linfáticas. Seguirá habiendo un número de ellos que no fueron acertados. También habrá *Fasciola metacercaria* en los capilares, salvo que haya sido zapeado el grupo A. Podrá repetir el zapeo de piel o usar las dosis altas de tintura verde de nuez negra diariamente para acelerar el programa completo desparasitador.

Observaciones: Asegúrese de tomar o recomendar una dosis alta de enzimas digestivas para eliminar los parásitos recién matados. Haga esto dentro de la hora siguiente después de haber terminado el zapeo, con el fin de evitar la invasión posterior por mohos e invasión de cobalto.

Parte B. En el cáncer que haya progresado a malignidad, *Fasciolopsis buskii* ocupa las válvulas linfáticas. *Fasciola* permanece a aproximadamente 5 cm de distancia en un círculo amplio. Muchos *Fasciolopsis buskii* pueden hallarse en la piel sobre la región del tumor. A menudo forman una línea, aunque en fila india, a lo largo de las trompas de Falopio o colon transversal o el páncreas. Busque en su cuerpo en estos lugares.

Exp. 129 Hallar una Lesión en la Piel

Objetivo: Parte 1. Probar o zapear una mancha en la piel.

Materiales: Pluma estilográfica, moneda de 10 centavos.

Métodos: Mediante una pluma estilográfica, rellene una zona pequeña encima de una verruga o mancha en la piel. En el caso de lunares o lesiones abiertas, ponga primero un trozo de cinta adhesiva transparente; ahora coloree un punto pequeño sobre la cinta. Ahora ponga una marca más grande (de aproximadamente 1,5 cm²) en un trozo de toalla de papel blanca usando la misma pluma. Ponga este trozo de papel en una taza de

plástico; cubra con agua (aproximadamente 30 ml). Esta mancha de tinta es su sustancia de prueba. La mancha de tinta en la piel es el lugar que hará que resuene el circuito. Ahora busque el máximo número de elementos que sean de interés en este lugar. Podrá hallar RAS, JUN, moho de sorgo y otros numerosos elementos en la mancha. Una mancha de color marrón normalmente tiene los hongos *Aspergillus* y *Penicillium* y cobre. El cobre probablemente lo use el cuerpo para producir melanina, pigmento marrón. Un lunar normalmente tiene *Paragonimus* vivo además de hongos, cobre y otros elementos.

Para zapear este punto, ponga una moneda de 10 centavos encima, sujetándola bien con cinta, conectándola mediante pinza de conexión al plato del zapper. Ponga el grupo arterial en el plato para un zapeo y el grupo linfático para un segundo zapeo. Ponga gripe y *Salmonella* en el plato del emergente.

Observaciones: Podrá observar una rápida reducción en el tamaño de la lesión en los próximos días. Podrá volver a crecer después. Un análisis nuevo podrá demostrar la presencia de levadura o virus nuevos. Zapee repetidamente. Intente hallar la fuente de los invasores.

A más profundidad en la piel debajo de la mancha puede hallar válvula linfáticas, vasos linfáticos y capilares invadidos por parásitos y hongos, el más común siendo *Fasciola*. Los factores de crecimiento y los virus procedentes de estos rezuman hacia la piel, probablemente impidiendo que se cure.

Parte 2. Marque un punto con una estilográfica de color diferente, justo al lado de la marca de tinta original (a una distancia máxima de 2 mm), y pruebe para determinar la presencia de los mismos elementos hallados originalmente. No puede hallarlos porque no hay resonancia correspondiente a este nuevo punto.

Exp. 130 Matar *Fasciola* en la Piel Mediante Hierbas

Objetivo: Parte 1. Matar todos los parásitos *Fasciola* y sus fases en las válvulas linfáticas debajo de la piel.

Materiales y Métodos: 10 cucharadas pequeñas de tintura verde de nuez negra, extra fuerte, de un frasco recién abierto. Combínela con nata de montar, jarabe de arce o miel y 10 gotas de aceite de menta. Sórballa toda en ½ hora. Si siente náuseas, coma trozos de pan. Váyase a la cama.

Resultados: Toda *Fasciola* y sus fases deben haber desaparecido. Repita en tres días para cazar a los que se hayan quedado. Repita diariamente si está muy enfermo de cáncer.

Parte 2. Matar toda *Fasciola metacercaria* en los capilares debajo de la piel.

Materiales: 9 cápsulas de ajeno en una dosis única.

Observaciones: Evidentemente es bueno para la salud tomar la dosis de ajeno justo antes o después de la tintura de nuez negra, y estarse zapeando al mismo tiempo. Intente hacerlo así.

Parte 3. Use 20 cápsulas de nuez negra liofilizada en vez de 10 cucharadas pequeñas de tintura. Aunque en caso de enfermedad grave, use 30. Tómelas con un refresco aromatizado con menta para prevenir las náuseas.

Exp. 131 Eliminación de Dolor Mediante Zapeo

Explicación: Dado que todos los lugares dolorosos estudiados hasta ahora muestran la presencia de *Streptococcus pneumoniae*, estimo que esta bacteria es el mayor causante de dolor. Dado que cualquier parásito grande, característicamente, trae consigo *Streptococcus pneumoniae*, podría parecer ser el causante de dolor, y es importante diferenciarlos.

Observaciones Preliminares: Hasta ahora, se ha visto que dos parásitos traen consigo *Streptococcus pneumoniae*: el duela de Conejo, *Hasstilesia*, y el duela de sangre, *Schistosoma japonicum*. Cuando *Streptococcus pneumoniae* llega con el duela de Conejo, no causa un ataque de dolor; meramente se distribuye a varios lugares. Pero cuando llega con *Schistosoma japonicum*, produce dolor rápida y agudamente.

En dos enfermedades en las que participa el dolor, artritis crónica y cáncer, tanto *Schistosoma japonicum* y *Streptococcus pneumoniae* han invadido el cuerpo en numerosos lugares y están completamente arraigadas.

Los capilares, las venas y las válvulas de venas parecen ser los lugares predilectos de *Schistosoma japonicum*. Sencillamente matarlos allí ayuda a reducir el dolor. Pero naturalmente, esto es provisional, dado que las poblaciones llegan por medio de la sangre.

Muchas personas albergan *Schistosoma japonicum* sin dolor. En dichas personas, los *Streptococcus pneumoniae* se encuentran en varios lugares y en cantidades reducidas.

Muchas personas albergan otras variedades de esquistosomas, y el dolor no forma parte de sus efectos.

En los lugares de dolor se halla fenol. Aún no puede determinarse si el fenol se produce antes o después de aparecer *Streptococcus pneumoniae*. Al combinar el fenol con magnesio (óxido), aproximadamente 600 mg, puede eliminarse provisionalmente, reduciéndose el dolor durante este tiempo. Las auténticas fuentes de fenol aún no están claras (véase Exp. 54 a 57).

A la vista del carácter complejo del dolor, parece recomendable matar como mínimo los invasores esquistosomas y *Streptococcus pneumoniae*. Constantemente.

Objetivo: Eliminar el dolor provisionalmente con unos pocos zapeos.

Materiales: Portaobjetos de tejidos de los órganos participantes en el dolor, portaobjetos de médula espinal, vértebras correspondientes a la sección de la columna en cuestión, el grupo arterial (A), el grupo linfático (L), portaobjetos de *Schistosoma japonicum* hembra y huevos, *Streptococcus pneumoniae*, vejiga, tejido de cicatriz.

Métodos: Busque huevos o hembras de *Schistosoma japonicum* en muchos lugares del cuerpo, incluyendo el lugar del dolor. De manera similar busque *Streptococcus pneumoniae* y fenol. Todos ocurrirán juntos en la mayoría de los lugares. Prepare el zapeo con plato: ponga el órgano principal participante en el plato, adjunte el grupo A y verifique que los causantes de dolor se encuentran allí hallando resonancia. Adjunte las vértebras o una vértebra única cerca de este órgano, así como una sección de médula espinal en este nivel. Verifique que los causantes de dolor sigan siendo alcanzables. Zapee durante 20 minutos. Ahora sustituya el grupo A por el grupo L y repita el zapeo durante 20 minutos. Debe sentir alivio tras el segundo zapeo.

Sin embargo, si el tiempo lo permite, deben limpiarse de manera similar los órganos vecinos, al igual que la vejiga.

El plato a usar para los emergentes debe tener huevos y hembras de *Schistosoma japonicum*, *Streptococcus pneumoniae*, virus de la gripe, variedades de *Salmonella*, levadura de pan y moho de sorgo.

Conclusión: Se necesita mucha más investigación para resolver cualquier problema de dolor de manera rápida y fiable. El zapeo diario de las zonas de dolor efectivamente reduce la intensidad y frecuencia de recurrencia. Por lo tanto, el zapeo para el dolor diariamente en lugares en que no haya dolor es un procedimiento útil. Naturalmente no es necesario probar antes para poder zapear. Pero mantener apuntes de los resultados de las pruebas o del zapeo es valioso para referencia futura.



Aplicación de los Resultados Experimentales al Cáncer

Exp. 132 Cómo Hallar y Destruir un Cáncer Avanzado en 8 Pasos (Días)

Objetivo: Recuperar a un paciente aquejado de cáncer en aproximadamente una semana con un programa de zapeo Predominante. Esto supone cambiar una situación terminal a una de esperanza, pero con una sensación de seguridad, lo cual significa que el paciente dice que se siente mucho mejor, puede comer, realizar sus funciones habituales y declara tajantemente que se ha llegado a algún punto de inflexión, para mejora, y sin fármacos. Ponerse bien del todo, encogimiento sustancial de los tumores, y reducción significativa de los indicadores de cáncer NO se incluye en este período. Estos objetivos deben perseguirse mediante el *PROGRAMA DE 21 DÍAS* que se explican en el libro *La Cura para Todo Tipo de Cáncer Avanzado*. Al combinar el programa de zapeo Predominante con el *PROGRAMA DE 21 DÍAS* y terapia intravenosa cuando sea necesario, prácticamente todos los pacientes aquejados de cáncer pueden salvarse, incluso si ya ha comenzado la insuficiencia de órganos.

Nota: Naturalmente, no es necesario hacer pruebas con Syncrometer® durante el tratamiento del paciente. Pero las pruebas añaden el elemento científico y crean una base de investigación, además de individualizar al paciente. Haga todas las pruebas posibles usando los experimentos anteriores para guiarle.

Materiales que necesitan tanto el terapeuta como el paciente: Sustancia de prueba, juegos de patógenos en portaobjetos o en forma copiada en frasco, programa de suplementos y programa de zapeo, todos ellos listados en las páginas 168, 159 y 162. Las fuentes para obtener los elementos listados se indican en el capítulo *Suministros Utilizados para Realización de Pruebas*.

Parte I (Visita 1)

Pruebe para determinar la presencia de OPTyr en "todo el cuerpo", es decir, sin especimen de tejido en el otro plato. Sea *Positivo* o *Negativo* el resultado, ahora pruebe en el órgano que se piensa que es el que nos interesa. En muy raras ocasiones, aproximadamente el 1% de los casos, se obtendrá resultado para OPTyr en un órgano pero *Negativo* en pruebas de todo el cuerpo. Como comprobación final, si OPTyr sigue dando resultado *Negativo*, busque a través de la piel con una moneda, lo más cerca posible del lugar sospechado del cáncer. Marque este punto con una pluma estilográfica si el resultado es *Positivo*. Estas pruebas adicionales le aseguran que no se nos esté escapando una malignidad muy temprana.

Si OPTyr da resultado *Positivo*, pruebe otra docena de órganos inmediatamente a los que pueda estar extendiéndose la malignidad sin el conocimiento de su paciente o del oncólogo. Busque como mínimo en colon, huesos, pulmones, pecho, próstata, nódulo linfático, hígado, páncreas y cerebro.

Reglas para Terapeutas de Salud Propia

Opino que estas reglas son algo más rigurosas que el juramento hipocrático, que hacen los médicos. En la regla "No Hacer Daño", el concepto es tan escurridizo que cualquiera podría doblegarlo a sus propios fines. Al fin y al cabo, siempre se debe sopesar el daño frente a las ventajas, y esto se hace subjetivamente.

La primera regla de Salud Propia que propongo es: No le dé nada al paciente ni a nadie que solicite su consejo que no haya tomado usted mismo. Si ha hecho este Juramento de Salud Propia, el paciente puede tener la seguridad de que se encuentra en manos seguras y sinceras. Puede que no desee tomar gotas de yodo Lugol y que no necesite hacerlo, pero soportará el pequeño sufrimiento que le hace ser sincero cuando dice "No es demasiado desagradable, incluso para un niño, pero es recomendable contener la respiración a beberlo".

Este primer Juramento de Salud Propia no pretende ser una generalización vaga como los es el Juramento Hipocrático. Su sentido es literal. En todo cuaderno de descripción que lista los suplementos y procedimientos, se dedica una columna a indicar con signos de verificación si el terapeuta alguna vez se lo ha hecho a sí mismo. Esto no significa que se hayan tomado cantidades idénticas durante tiempos idénticos, sino que se ha probado el elemento.

Busque en "todo el cuerpo" para determinar la presencia de cobre, cobalto, mercurio, plomo, vanadio, uretano, bisfenol, ácido malónico, tinte DAB, tinte Sudán Negro B, tinte Verde Rápido, tinte Granate Rápido, tinte Violeta Roja Rápida, germanio, cromio, níquel, asbesto. También, levadura de pan, levadura de fisión, PCB, freón, *Salmonella*, benceno, tulio. Esto le informa sobre qué elementos están avasallando su cuerpo. También le informa al paciente cuáles son los elementos de máxima prioridad que deben eliminarse de su hogar y entorno.

Nota: Si esta prueba panorámica de toxinas se demora a visitas posteriores, algunos habrán desaparecido por el hecho de salir de casa. Puede obtener parte de esta información probando muestras de polvo y agua del hogar en cualquier momento más adelante en el programa.

Pida la exploración por escáner apropiada (ultrasonidos, TAC (Tomografía Axial Computerizada) o IRM (Imagen por Resonancia Magnética), sin que se inyecte material contrastante, dado que éstos contienen lantánidos que no abandonan el cuerpo). Esto les dará a usted y al paciente la imagen de partida.

Empiece el zapeo con plato. Ponga los cuatro siguientes portaobjetos o frascos en el plato izquierdo. Las barras diagonales indican que deben estar en contacto entre sí. Los cuatro primeros zapeos deben hacerse en este orden, si es posible:

1. sangre/glóbulos blancos
2. arteria/vena/capilar (o grupo A)
3. linfa/vaso linfático/válvula vaso linfático/ válvula de vena (o grupo L)

4. el órgano tumoral como hígado, pulmón, etc. combinado con A; y en segundo lugar combinado con L. El sexto zapeo se hará directamente en el tumor. Primero debemos especificar al tumor añadiendo fosfato tricálcico al órgano tumoral.

Ponga el espécimen del órgano tumoral más fosfato tricálcico más grupo arterial (A) juntos en el plato de manera que estén en contacto entre sí. Pueden disponerse en forma triangular o en línea, pero el grupo arterial debe estar tocando al órgano, y no meramente el fosfato tricálcico.

Ahora zapee el tumor con circulación linfática adjuntada, incluyendo linfa, vaso linfático, válvula linfática, válvula de vena (grupo L), todos agrupados juntos, en contacto entre sí.

En el otro plato, durante cada zapeo, ponga los especímenes de bacterias y de virus que emerjan de parásitos muertos. Elija mycoplasma, virus de la gripe, tres variedades de *Salmonella*, levadura de pan, moho de sorgo, RAS, JUN. Estos no deben estar en contacto entre sí dado que en la vida real están separados.

En algún momento durante el zapeo adminístrele al paciente 2 cucharadas pequeñas de tintura de cáscara de nuez negra, esta fuerte, (hasta 10 cucharadas pequeñas si está en estado crítico) o 20 cápsulas liofilizadas y 9 de ajeno. También déle 6 gotas de yodo Lugol en ½ vaso de agua más 15 cápsulas de enzimas digestivas cerca del final de la sesión. Estos empezarán a digerir los parásitos muertos y desechos de alrededor del tumor necrótico y en el sistema linfático. Déle 2 levamisol (Decaris). Déle 20 gotas de aceite de orégano puro en cápsula con algo de comer (no refresco). Si prácticamente no puede ingerir nada, seleccione yodo de Lugol, enzimas digestivas, Decaris y aceite de orégano. Ayude a la persona que le esté cuidando a encontrar las mejores bebidas para acompañar a estos suplementos de manera que se desarrolle una actitud altamente Positiva.

Entréguele a la persona que esté cuidando al paciente el *Programa de Suplementos* y el *Programa de zapeo* de manera que pueda obtener todos los elementos necesarios para el día siguiente. Entréguele una lista de los siguientes zapeos de alta prioridad a realizar en casa. Son: riñón derecho/A, riñón derecho/L, riñón izquierdo/A, riñón izquierdo/L.

Programe un análisis de sangre completo, incluyendo hierro en suero pero omitiendo cuadro de tiroides y cuadro de colesterol para limitar el gasto. Incluya indicador químico del cáncer, si se conoce.

En esta primera visita ha logrado hacer varias cosas:

1. Hallar un tumor en crecimiento y su ubicación
2. Hallar las toxinas responsables que el paciente debe eliminar de su casa y cuerpo
3. Limpiar la sangre y linfas de huevos y larvas de parásitos, levadura, esporas de hongos, PCB, micoplasmas y oncovirus para impedir su proliferación
4. Empezar a zapear el tumor para recuperar la inmunidad en su ubicación, de manera que pueda ayudar los glóbulos blancos en su eliminación en vez de tener que destoxificar todo su contenido
5. Proteger al paciente contra los síntomas de "gripe y *Salmonella*", al mantener a estos en el plato vecino durante cada zapeo (pero no si se están matando mediante frecuencia)
6. Que el paciente inicie el *Programa de Suplementos*

Parte II (Visita 2)

Primero compruebe para determinar la presencia de OPTyr en todos los órganos que dieron resultado *Positivo* el día anterior. Ahora debe obtener un resultado *Negativo*. Pero una búsqueda a través de la piel mediante una moneda podrá desvelar puntos remanentes.

Si sigue obteniendo resultado *Positivo* para presencia de OPTyr en algunos lugares, busque allí para determinar la presencia de *Fasciolopsis* y alcohol isopropílico. Zapee con plato en este lugar (zapeo con plato en la piel) después de poner piel/fosfato tricálcico/A en el plato. Este zapeo se repite usando el grupo linfático.

Repita estos zapeos en cualquier lugar que siga dando resultado *Positivo* para presencia de OPTyr. Esto lo eliminará por completo.

Tardará mucho más en eliminar el ADN excedente dado que antes debemos eliminar la bacteria *Clostridium*.

Pruebe para determinar la presencia de *Clostridium* en dientes, colon, órganos tumorosos y en el interior de los tumores. Compruebe la radiografía dental panorámica y marque todos los dientes que tengan empastes plásticos y metálicos para su extracción. Pueden eliminarse los empastes pequeños y el plástico protésico tras haberse curado los lugares de extracción. Haga una cita con el dentista y al mismo tiempo la cita para toma de impresiones dentales para producción de dentadura postiza.

Si el paciente está demasiado enfermo para sentarse en la silla del dentista, enseñe a la persona que esté cuidando al paciente a limpiarlos con seda dental y a cepillarlos con dentífrico en polvo con aceite de orégano. (La persona que esté cuidando al paciente hace esto para asegurarse de que se haga a conciencia).

Revise los resultados del análisis de sangre con el paciente. Recuerde al paciente y a la persona que esté cuidando al paciente que deben estudiar el capítulo sobre lectura de análisis de sangre en el libro, *La Cura para Todo Tipo de Cáncer Avanzado*. Compruebe que sean adecuados tanto los glóbulos rojos como el recuento de plaquetas para poder hacer trabajos dentales. De lo contrario, programe una transfusión o espere a superarse la crisis, administrando inyecciones apropiadas, suplementos e intravenosas. Si no puede resolverse la crisis rápidamente, demore los trabajos dentales, pero intensifique el cepillado de dientes con aceite de orégano.

Halle los elementos críticos en el análisis de sangre. Podrá tratarse de los riñones, (BUN, creatinina altos), hígado (TGO (Transaminasa Glutámico Oxalacética), TGP (Transaminasa Glutámico Pirúvica), GGT (Glutamyltranspeptidasa), bilirrubina altos), tiroides y paratiroides (calcio alto o bajo), invasión sistémica de *Clostridium* (ácido úrico bajo), invasión sistémica de levadura de pan (hipoglucemia), inundación de tintes azo LDH (Deshidrogenasa láctica) y fosfato alcalino altos, BUN (Nitrógeno Uréico), creatinina bajos, insuficiencia de médula ósea) o hierro en suero bajo (menos de 35). Si el azúcar en la sangre, los triglicéridos o el colesterol están demasiado altos, siéntase agradecido.

Deben resolverse las crisis antes de continuar con el programa normal.

En los casos de una crisis de riñón, proporcione el programa de riñón, procurando soncarlo todo, particularmente el perejil. Enseñe al paciente a medir la eliminación de orina en 24 horas y cómo producir 4 litros de orina al día (bebiendo té y agua). Administre suero intravenoso si está disponible para añadir al volumen de orina. Administre spironolactona, 100 mg, dos veces al día en la comida si existe edema para

ayudar en la regulación osmótica. Administre también de forma adicional Furosemida en casos de edema grave.

Al mismo tiempo disponga más zapeo de riñones, así como adrenales y vejiga.

Busque primero en riñón para hallar los problemas principales. Luego busque para determinar la presencia de pérdida de inmunidad en este lugar y sus causas. Sólo existen cuatro. Si el paciente no puede levantarse de la cama, use una muestra de saliva. Tras añadir 1 cucharada pequeña de agua, pliegue la bolsa de plástico para mantener el espécimen junto al plato pero también para que ocupe poco espacio en el plato. Póngalo junto al espécimen de riñón y el de glóbulos blancos para buscar la presencia de problemas inmunológicos. Ahora tiene tres elementos en el plato: saliva, riñón, glóbulos blancos.

No importa el tipo crisis que tenga el paciente, o si no tiene ninguna, busque para determinar la presencia de problemas inmunológicos en la segunda visita. Un órgano con crisis también se conoce como "órgano aquejado".

Ponga el órgano en crisis o el tumor en el plato del Syncrometer® (órgano tumeroso más fosfato tricálcico). Ponga el portaobjetos de glóbulos blancos cerca pero sin estar en contacto. Busque para determinar la presencia de las toxinas y bacterias que ya halló en el propio órgano; todos deben encontrarse allí si están fagocitando los glóbulos blancos. Si no lo están, busque para determinar la presencia de ferritina. Busque para determinar la presencia de betaglucan. Busque para determinar la presencia de lantánidos en el propio órgano (no en los glóbulos blancos). Busque la presencia de los PCB.

Intentar corregir el problema inmunológico en 24 horas eliminando los cuatro a la vez en vez de uno a uno.

1. Empiece el tratamiento del paciente con levamisole, 100 mg tres veces al día antes de las comidas para eliminar la ferritina. Sonique todos los productos agrícolas después de lavarlos en caliente. Sonique todos los alimentos consumidos salvo el agua para eliminar el asbesto de los alimentos.

2. Si se halla la presencia de benceno, busque para determinar la presencia de zearalenona. Si se encuentra esta micotoxina, busque para determinar la presencia del hongo de Podredumbre Parda de la Patata. Zapearlo lo matará. El suplemento de vitamina B₂ y magnesio antes de las comidas destoxificará el benceno enseguida, pero también debe administrar una dosis de oficina usted mismo para iniciar el tratamiento.

3. Si se hallan lantánidos (principalmente tulio, holmio y gadolinio), ponga cuatro imanes minúsculos en la piel sobre el tumor separados entre sí a una distancia de aproximadamente 7-8 cm. Enseñe a la persona que esté cuidando al paciente a mantener el pelo del paciente afeitado y a supervisar la colocación de los imanes, incluso si el paciente los pone por sí mismo. Use cinta adhesiva transparente o de pintor, no del tipo de farmacia debido a la presencia de mercurio y talio en el esparadrapo. Revise las necesidades dentales y la preparación de alimentos (lavados en caliente), con el fin de evitar los lantánidos.

4. Si hay ausencia de betaglucan en los glóbulos blancos, puede esperar la presencia de los PCB. Aunque podría eliminarse el benceno en un día, los PCB tardan mucho más. Busque para determinar la presencia de los PCB en capas de piel mediante pruebas tópicas de la piel. Ponga una moneda de 25 centavos en la nuca, sujetándola bien con una espiga de papel de unos 5 cm de largo de manera que el asistente no toque al paciente durante la realización de la prueba. Ponga otra moneda de 25 centavos similar en el plato

del Syncrometer®. Busque para determinar la presencia de PCB, benceno, freón y otros disolventes. Ponga la moneda en seis o siete lugares: a lo largo de la columna vertebral. En ambas muñecas, palmas de las manos, plantas de los pies, cara, pecho, espalda. Dígame al paciente que ponga los electrodos del zapper en los lugares en que los PCB estén ausentes dado que la conductancia estará ausente en los lugares en que haya PCB. Empiece administrando al paciente 2 cucharadas pequeñas de aceite de oliva ozonizado al día. Esto puede guardarse en porciones congeladas de 2 cucharadas pequeñas si se prepara por adelantado. En días posteriores, pruebe un espécimen de orina para determinar la presencia de los PCB para ver si se están expulsando. El aceite ozonizado, junto con el zapeo con plato intensivo limpiará los órganos.

5. Zapee el órgano en crisis, primero con anexo de arteria/vena/capilar (A), luego con grupo linfático/vena (L), veinte minutos cada uno.

En el caso de una crisis de riñón, zapee también el adrenal y la vejiga, dos zapeos cada uno como antes. Mantenga los mismos elementos en el otro plato.

6. Zapee el tumor de nuevo, en esta ocasión adjuntando tejido adiposo y grupo A, seguido de L (por ejemplo, mama derecha/fosfato tricálcico/adiposo/A).

7. Empiece a zapear el tracto digestivo, todo desde las glándulas salivares hasta la unión recto-anal. Disponga con la persona que esté cuidando al paciente que obtenga un juego completo de órganos relacionados con el tracto digestivo o copias de los mismos. Déle a cada lugar dos zapeos, uno con A y uno con L adjuntado, tomando nota de los realizados. Zapee sólo dos o tres lugares digestivos al día. Puede esperar diarreas. Dígame al paciente que no tire de la cadena con el fin de poder observar a los parásitos. No pueden observarse en heces formadas. Enseñe al paciente muestras de parásitos diferentes; aquellos de color rosado como el pomelo son *Fasciola*; aquellos de color gris, de tamaño entre 6 y 25 mm, son *Fasciolopsis*; aquellos con tres puntos rojos evidentes de entre 4 y 6 mm son *Paragonimus*. Todos tienen "filamentos" negros (ristras de huevos) que cuelgan sueltos. Si el paciente sospecha la presencia de un parásito en sus heces, solicite que se le traiga el espécimen para examinarlo. Debe prepararse de manera especial. No es aceptable ninguna otra manera. Después de haber reposado el contenido del inodoro, se emplea una cuchara o un tenedor de plástico para pasar el espécimen a una taza de plástico. Use agua del grifo con una muy leve agitación hasta "limpiarse" los parásitos. Ahora trasládelos a una bolsa de plástico con cremallera. Añada una cucharada pequeña de agua. Ahora añada yodo de Lugol, unas 10 gotas. La bolsa del espécimen se moja en agua de Lugol para esterilizar el exterior también. Añada 6 gotas de Lugol a una taza de plástico de agua sujeta sobre el inodoro. Moje la bolsa del espécimen. No la aclare. Ponga la bolsa del espécimen en otra bolsa de plástico con cremallera. Ahora ponga el conjunto en una tercera bolsa de plástico con cremallera para su transporte a su oficina. Ahora el frasco de Lugol queda asignado al aseo. Lávese las manos mojándolas en agua de Lugol (1 gota por taza) o rociando con alcohol etílico puro.

Cuando llegue según se ha indicado, retire la bolsa interior con las manos, pero con guantes puestos. Si resulta evidente la identidad, puede poner el espécimen debajo del microscopio binocular para que puedan observarlo otros. Si no resulta evidente, busque en su juego de parásitos para encontrar una correspondencia electrónica. Ésta será la identidad tentativa. Mantenga apuntes.

A menos que el paciente observe docenas o más que llegan al inodoro, no está desparasitando. Si no aparece ninguno transcurridos tres días de zapeo de órganos

digestivos, al día siguiente el paciente debe tomar 1 cucharada pequeña de sales de Epsom por la mañana antes de desayunar para inducir diarreas. O haga una limpieza de hígado mediante ½ taza de aceite ozonizado de la manera habitual.

Puede esperarse que el paciente complete los zapeos programados en su casa. Puede preverse zapear durante unas 8 horas (24 zapeos) en un día que no esté repleto de citas médicas.

Procure que el paciente tenga cuatro baterías recargables y un cargador de baterías, además de un voltímetro para probar las baterías. El voltaje no debe ser inferior a 9,4v. Enseñe a la persona que esté cuidando al paciente el modo de usar estos equipos.

Las hierbas han de tomarse durante los zapeos diarios con el fin de procurar que todos los huevos liberados por los parásitos sean matados enseguida, impidiendo así que se dispersen. Las enzimas digestivas, el polvo de hortensia y la selenita se toman durante todo el día de zapeo para seguir digiriendo la materia muerta, de manera que no puedan implantarse los hongos.

Ha logrado varias cosas más en el segundo día, incluyendo:

1. Verificar que ha desaparecido la malignidad
2. Programar las extracciones dentales y las exploraciones por escáner
3. Revisar el análisis de sangre e iniciar las medidas de cuidados clínicos
4. Zapear el órgano en crisis para evitar su insuficiencia y el propio tumor
5. Hallar los problemas inmunológicos tanto en el órgano en crisis como en el tumor
6. Empezar a reparar la inmunodeficiencia
7. Empezar a zapear el tracto digestivo

Parte III (Visita 3)

En algún momento se habrán realizado las extracciones dentales. En el día de extracción se le dice al paciente que se quede en casa después para hacer Cuidados Posttratamiento Dental. Debe comprobar si se está haciendo correctamente, y debe obtenerse una dieta líquida colada. Sigue pudiéndose tomar la mayoría de los suplementos, si son en forma de cápsula. Otros, como la hortensia en polvo, pueden introducirse en cápsulas. Los pacientes cardíacos podrán tomar antibióticos adicionales.

Puede pedirse al paciente que zapee cuando esté en casa; los zapeos se hacen en los órganos críticos, tumor y varios lugares digestivos. Los zapeos en el órgano crítico y tumor ahora deben incorporar tejido mucoso en vez de adiposos, añadiéndose A y L por turnos. Siga zapeando órganos digestivos. En este día es mejor descansar. Sólo se permite tomar agua, té, jugos y sopas pasados por colador durante dos días después de la intervención dental. Los suplementos más importantes son las enzimas digestivas, Lugol, levamisole, selenita y hortensia.

Puede estudiarse la exploración por escáner del tumor.

Si existe amenaza de emergencia o si es posible que surja, puede buscarse en una muestra de saliva traída a la oficina para determinar la presencia de *Salmonella*, virus de la gripe, *Mycoplasma*, *Shigella*, *Staphylococcus*, *Streptococcus*, *Clostridium*, levadura de pan, *Pneumocystis*, *E. coli*, virus *Coxsackie B*, virus *Hepatitis B* u otros patógenos causantes de delirio. Nada más hallarse los *Positivos*, estos patógenos deben zapearse en sangre. Se pone un especimen de sangre en el plato y los patógenos *Positivos* todos juntos en el otro plato. Los antídotos a tomar por vía oral son:

del Syncrometer®. Busque para determinar la presencia de PCB, benceno, freón y otros disolventes. Ponga la moneda en seis o siete lugares: a lo largo de la columna vertebral. En ambas muñecas, palmas de las manos, plantas de los pies, cara, pecho, espalda. Dígale al paciente que ponga los electrodos del zapper en los lugares en que los PCB estén ausentes dado que la conductancia estará ausente en los lugares en que haya PCB. Empiece administrando al paciente 2 cucharadas pequeñas de aceite de oliva ozonizado al día. Esto puede guardarse en porciones congeladas de 2 cucharadas pequeñas si se prepara por adelantado. En días posteriores, pruebe un espécimen de orina para determinar la presencia de los PCB para ver si se están expulsando. El aceite ozonizado, junto con el zapeo con plato intensivo limpiará los órganos.

5. Zapee el órgano en crisis, primero con anexo de arteria/vena/capilar (A), luego con grupo linfático/vena (L), veinte minutos cada uno.

En el caso de una crisis de riñón, zapee también el adrenal y la vejiga, dos zapeos cada uno como antes. Mantenga los mismos elementos en el otro plato.

6. Zapee el tumor de nuevo, en esta ocasión adjuntando tejido adiposo y grupo A, seguido de L (por ejemplo, mama derecha/fosfato tricálcico/adiposo/A).

7. Empiece a zapear el tracto digestivo, todo desde las glándulas salivares hasta la unión recto-anal. Disponga con la persona que esté cuidando al paciente que obtenga un juego completo de órganos relacionados con el tracto digestivo o copias de los mismos. Déle a cada lugar dos zapeos, uno con A y uno con L adjuntado, tomando nota de los realizados. Zapee sólo dos o tres lugares digestivos al día. Puede esperar diarreas. Dígale al paciente que no tire de la cadena con el fin de poder observar a los parásitos. No pueden observarse en heces formadas. Enseñe al paciente muestras de parásitos diferentes; aquellos de color rosado como el pomelo son *Fasciola*; aquellos de color gris, de tamaño entre 6 y 25 mm, son *Fasciolopsis*; aquellos con tres puntos rojos evidentes de entre 4 y 6 mm son *Paragonimus*. Todos tienen "filamentos" negros (ristras de huevos) que cuelgan sueltos. Si el paciente sospecha la presencia de un parásito en sus heces, solicite que se le traiga el espécimen para examinarlo. Debe prepararse de manera especial. No es aceptable ninguna otra manera. Después de haber reposado el contenido del inodoro, se emplea una cuchara o un tenedor de plástico para pasar el espécimen a una taza de plástico. Use agua del grifo con una muy leve agitación hasta "limpiarse" los parásitos. Ahora trasládelos a una bolsa de plástico con cremallera. Añada una cucharada pequeña de agua. Ahora añada yodo de Lugol, unas 10 gotas. La bolsa del espécimen se moja en agua de Lugol para esterilizar el exterior también. Añada 6 gotas de Lugol a una taza de plástico de agua sujeta sobre el inodoro. Moje la bolsa del espécimen. No la aclare. Ponga la bolsa del espécimen en otra bolsa de plástico con cremallera. Ahora ponga el conjunto en una tercera bolsa de plástico con cremallera para su transporte a su oficina. Ahora el frasco de Lugol queda asignado al aseo. Lávese las manos mojándolas en agua de Lugol (1 gota por taza) o rociando con alcohol etílico puro.

Cuando llegue según se ha indicado, retire la bolsa interior con las manos, pero con guantes puestos. Si resulta evidente la identidad, puede poner el espécimen debajo del microscopio binocular para que puedan observarlo otros. Si no resulta evidente, busque en su juego de parásitos para encontrar una correspondencia electrónica. Ésta será la identidad tentativa. Mantenga apuntes.

A menos que el paciente observe docenas o más que llegan al inodoro, no está desparasitando. Si no aparece ninguno transcurridos tres días de zapeo de órganos

digestivos, al día siguiente el paciente debe tomar 1 cucharada pequeña de sales de Epsom por la mañana antes de desayunar para inducir diarreas. O haga una limpieza de hígado mediante ½ taza de aceite ozonizado de la manera habitual.

Puede esperarse que el paciente complete los zapeos programados en su casa. Puede preverse zapear durante unas 8 horas (24 zapeos) en un día que no esté repleto de citas médicas.

Procure que el paciente tenga cuatro baterías recargables y un cargador de baterías, además de un voltímetro para probar las baterías. El voltaje no debe ser inferior a 9,4v. Enseñe a la persona que esté cuidando al paciente el modo de usar estos equipos.

Las hierbas han de tomarse durante los zapeos diarios con el fin de procurar que todos los huevos liberados por los parásitos sean matados enseguida, impidiendo así que se dispersen. Las enzimas digestivas, el polvo de hortensia y la selenita se toman durante todo el día de zapeo para seguir digiriendo la materia muerta, de manera que no puedan implantarse los hongos.

Ha logrado varias cosas más en el segundo día, incluyendo:

1. Verificar que ha desaparecido la malignidad
2. Programar las extracciones dentales y las exploraciones por escáner
3. Revisar el análisis de sangre e iniciar las medidas de cuidados clínicos
4. Zapear el órgano en crisis para evitar su insuficiencia y el propio tumor
5. Hallar los problemas inmunológicos tanto en el órgano en crisis como en el tumor
6. Empezar a reparar la inmunodeficiencia
7. Empezar a zapear el tracto digestivo

Parte III (Visita 3)

En algún momento se habrán realizado las extracciones dentales. En el día de extracción se le dice al paciente que se quede en casa después para hacer Cuidados Postratamiento Dental. Debe comprobar si se está haciendo correctamente, y debe obtenerse una dieta líquida colada. Sigue pudiéndose tomar la mayoría de los suplementos, si son en forma de cápsula. Otros, como la hortensia en polvo, pueden introducirse en cápsulas. Los pacientes cardíacos podrán tomar antibióticos adicionales.

Puede pedirse al paciente que zapee cuando esté en casa; los zapeos se hacen en los órganos críticos, tumor y varios lugares digestivos. Los zapeos en el órgano crítico y tumor ahora deben incorporar tejido mucoso en vez de adiposos, añadiéndose A y L por turnos. Siga zapeando órganos digestivos. En este día es mejor descansar. Sólo se permite tomar agua, té, jugos y sopas pasados por colador durante dos días después de la intervención dental. Los suplementos más importantes son las enzimas digestivas, Lugol, levamisole, selenita y hortensia.

Puede estudiarse la exploración por escáner del tumor.

Si existe amenaza de emergencia o si es posible que surja, puede buscarse en una muestra de saliva traída a la oficina para determinar la presencia de *Salmonella*, virus de la gripe, *Mycoplasma*, *Shigella*, *Staphylococcus*, *Streptococcus*, *Clostridium*, levadura de pan, *Pneumocystis*, *E. coli*, virus *Coxsackie B*, virus *Hepatitis B* u otros patógenos causantes de delirio. Nada más hallarse los *Positivos*, estos patógenos deben zapearse en sangre. Se pone un espécimen de sangre en el plato y los patógenos *Positivos* todos juntos en el otro plato. Los antídotos a tomar por vía oral son:

Salmonella: Yodo de Lugol, 6 gotas en ½ taza de agua, hasta 6 veces al día

Gripe: Un ¼ de taza de té Cuasia, 4 veces al día; también *Oscillocochinum* homeopático, cada 6 horas durante un máximo de 2 días

Mycoplasma: Tinte Azul de Metileno, 25 a 50 mg, 3 veces al día, en cápsulas. Espere orina azul

Shigella y *E. coli*: Cúrcuma e hinojo, 6 cápsulas de cada uno, 3 veces al día

Staph y *Strep*: Aceite de camomila, 10 gotas 3 veces al día

Clostridium: Aceite de orégano, 20 gotas en una cápsula, 3 veces al día con comidas

Levadura de pan: Sulfato de hidrazina, una pizca o 1/16 de cucharada pequeña, 3 veces al día

Pneumocystis: Mirra, 10 gotas, 3 veces al día

A pesar de su supremacía sobre los antibióticos, nada es tan eficaz como zapearlos continuamente, todo el día, mientras se encuentran en el segundo plato, o añadiendo sus frecuencias al zapeo con plato durante diez minutos por frecuencia.

En el tercer día ha logrado lo siguiente:

1. supervisar los trabajos dentales
2. continuar el programa de zapeo añadiendo un juego de 4 tejidos al órgano que está siendo zapeado.

Estos son:

- tejido conectivo
- tejido adiposo
- tejido mucoso
- mesotelio

No importa su orden de zapeo.

3. Revisado la exploración por escáner de la zona del tumor

4. Respondido a la emergencia observada en los resultados del análisis de sangre

Parte IV (Visita 4)

El día siguiente al de la intervención dental a menudo es un día excepcionalmente bueno para el paciente. Con frecuencia marca el primer obstáculo superado, resultando una nueva sensación de bienestar.

En este día puede enseñarse al paciente o a la persona que lo esté cuidando a zapear para tratamiento de dolor. La persona que esté cuidando al paciente ya debe haber hecho apuntes sobre el zapeo con plato, de manera que no pueda haber confusiones en el aprendizaje de zapeo de dolor.

Para localizar el dolor, se le pide al paciente que señale su ubicación y que lo describa. Busque en todos los órganos en las inmediaciones para determinar la presencia de *Streptococcus pneumoniae* o fenol. El causante principal del dolor es *Streptococcus pneumoniae*. Acompaña a huevos y hembras de *Schistosoma japonicum*. Habrá sorprendentemente pocos órganos invadidos. Pero si estos no tienen inmunidad, el dolor sigue intensificándose.

En este día, deben sustituirse los principales analgésicos por variedades menores, y debe retirarse cualquier parche contra el dolor, administrándose analgésicos obtenibles sin receta en 2 o 3 variedades. Se le debe decir la verdad al paciente: si no puede abandonar los analgésicos adictivos, no habrá supervivencia.

Zapee cada lugar de dolor dos veces, una vez con grupo A, y otra con grupo L. Esta vez ponga *Streptococcus pneumoniae* y huevos y/o hembras de *Schistosoma japonicum* en el segundo plato. Retire los otros especímenes si es necesario para hacer sitio para estos.

Dado que el dolor a menudo se encamina a lugares lejanos de la auténtica fuente en hígado, médula espinal y vértebras, maxilares, viejas cicatrices y tejidos traumatizados, que podrán añadirse a la lista de zapeo. Por ejemplo, tras zapear los lugares de dolor directamente, elija el órgano que ha sido sometido a intervención quirúrgica en el pasado. Añada un espécimen de tejido de cicatriz. Pruébelos juntos para determinar la presencia de *Streptococcus pneumoniae*. Añada el grupo arterial; vuelva a probar. En su lugar añada el grupo linfático; vuelva a probar. Podrá añadir otros tejidos cercanos como costilla (especimen de hueso) o tejido mucoso, o tejido conector. Cualquier combinación de especímenes en contacto entre sí que dé resultado *Positivo* aporta pruebas de que es alcanzable por la corriente de zapeo con plato. Si el resultado es *Positivo* para presencia de *Streptococcus pneumoniae*, podrá zapear estos órganos todos juntos en 2 zapeos, uno que incluya el grupo arterial y otro que incluya el grupo linfático. A continuación se presenta una lista de ejemplo de zapeo para dolor en pecho izquierdo superior; cirugía anterior en pulmón derecho; cáncer de mama actual (izquierda) con participación de esternón y costillas (las barras (/) indican en contacto con), (A se refiere al grupo arterial), (L se refiere al grupo linfático).

Zapeo 1. hueso/A

Zapeo 2. hueso/L

Zapeo 3. y 4. pulmón derecho/A seguido de pulmón derecho/L

Zapeo 5. y 6. mama izquierda/A seguido de mama izquierda /L

Zapeo 7. y 8. hueso/cicatriz/A seguido de hueso/cicatriz/L

Zapeo 9. y 10. hueso/cicatriz/mucosa/A seguido de hueso/cicatriz/mucoso

Zapeo 11. y 12. hueso/cicatriz/conectivo/A seguido de hueso/cicatriz/conectivo

Mantenga apuntes de las combinaciones que alivien el dolor.

A continuación se presenta otro ejemplo, tomado de archivos reales:

El dolor se localiza en el abdomen izquierdo donde un tumor y edema son visibles. La exploración por escáner muestra que está en contacto con el riñón izquierdo, los músculos junto a la columna vertebral y quizá el intestino. Al margen de esto está libre en la cavidad abdominal. El dolor es intenso en las partes frontal y posterior del cuerpo, exigiendo morfina. El bazo fue extirpado anteriormente por intervención quirúrgica. Para zapear el dolor:

Zapeo 1. riñón izquierdo/A

Zapeo 2. riñón izquierdo/L

Zapeo 3. adrenal izquierda/A

Zapeo 4. adrenal izquierda/L

Zapeo 5. y 6. músculo esquelético/A seguido de músculo esquelético/L

Zapeo 7. y 8. colon/A seguido de colon/L

Zapeo 9. y 10. yeyuno/A seguido de yeyuno/L

Zapeo 11. y 12. íleon/A seguido de íleon/L

De estos 12 primeros zapeos, es posible que ninguno haya aliviado el dolor significativamente. Pero a cada lugar la ha sido restaurada parte de su inmunidad: esto ayudará a aliviar el dolor.

Zapeo 13. y 14. médula espinal torácica/vértebra torácica/cicatriz/A seguido de L

Zapeo 15. y 16. médula espinal torácica/vértebra torácica/cicatriz/mucosa/A
seguido de L

Podría eliminarse el dolor mediante zapeo usando estas 4 últimas combinaciones. El alivio duraba más, dado que fue devuelta la inmunidad, matándose más bacterias en cada ocasión. En este punto podría suspenderse la administración de analgésicos fuertes, contando con el zapeo, dispuesto junto a la cama.

No es necesario ser perfecto o incluso exacto a la hora de seleccionar rutas de dolor. ¡Hay muchas! Al experimentar con combinaciones diferentes, puede darle a la persona que esté cuidando al paciente varias elecciones a zapear en casa para así mantener al paciente libre de dolor.

Los analgésicos deben pasar a la historia para el paciente. No obstante, podría volver el dolor y la propia ruta es un "lugar" importante a zapear, por lo tanto siempre debe encontrarse *Streptococcus pneumoniae* en el otro plato, zapeándose las rutas de dolor más significativas diariamente.

Hoy, además de zapear el dolor, se volverá a zapear el órgano en crisis, así como el tumor. Esta vez se zapean con el tejido de mesotelio adjunto, seguido de grupo A y grupo L.

Ahora deben limpiarse los riñones tras cada 4 zapeos. Pero puede tomarse un atajo. Puede adherirse a la piel un minúsculo imán de 5-10 gauss (véase *Suministros Utilizados para Realización de Pruebas*, en la página 213) sobre la zona de riñón, uno en cada riñón. Déjelos puestos durante 50 a 60 minutos, pero no más de 1 hora. Esto limpia los adrenales y la vejiga al mismo tiempo.

Revise el rendimiento de las tareas críticas como la producción de 3,5 litros de orina, manteniendo elevada la temperatura corporal con ropa, alimentación, sueño, evacuaciones activas, descanso y toma de suplementos.

El zapeo debe durar aproximadamente 8 horas cada día. Cuando no sea necesario el zapeo de dolor, continúe con el zapeo de órganos nuevos en el tracto digestivo y el juego anatómico.

Parte V (Visita 5)

Se trata un día de puesta al día y revisión en preparación del zapeo de piel del día siguiente.

Busque en un especimen de orina para determinar la presencia de metil guanidina. Si se obtiene resultado *Positivo*, el paciente sigue teniendo colonias de larvas o huevos de *Ascaris*, además de los encerrados en los tumores. Puede que los haya ingerido a través de alimentos no estériles; revise la preparación de alimentos con el paciente. Busque presencia de PCB en orina. Si el resultado es *Negativo*, aunque los órganos internos den resultado *Positivo*, debe acelerarse la destoxicación. Quizá el paciente estaría dispuestos a tomar hasta ½ taza de aceite ozonizado al día durante varios días. Este aceite ozonizado de dosis alta se prepara de la manera siguiente:

- Ozonice ½ taza de aceite de oliva sonicado (actualmente más de la mitad de las botellas que puede comprar en el supermercado contienen PCB, antimonio o benceno, además de huevos y larvas de *Ascaris* vivos) durante 30 minutos. Pruebe el

suyo. Si no es posible, sonique antes durante 10 minutos. Esto no eliminará los metales.

- Ozonice ½ taza de agua o jugo de fruta durante 5 minutos.
- Viértalos juntos y vuelva a sonicar durante aproximadamente 15 minutos o hasta que ya no se separen con facilidad. Condimente y bébaselo. Esto eliminará volúmenes de PCB durante 24 horas. También es posible que extraiga “cálculos hepáticos”, que son objetivos flotantes de color verde brillante llenos de cristales blancos de colesterol o con más cálculos verdes. También podrá inducir una diarrea muy productiva repleta de docenas de duelas de parásitos. También puede ingerirse el aceite ozonizado en estado congelado y con su bebida favorita.

Busque en el especimen de orina para determinar la presencia de ferroína, un indicio de que el suplemento de hierro sigue hallando 1,10-fenantrolina para combinarse, formando ferroína para su excreción. En otras palabras, sigue habiendo 1,10-fenantrolina desde la época en que había abundancia de *Ascaris* en el cuerpo.

Compruebe si ha regresado *Clostridium* al lugar dental, colon, órgano tumeroso y tumor. Mejore los Cuidados Postratamiento Dental si están rezagados. Déle al paciente buenas puntuaciones si se está teniendo éxito.

Revise la exploración por escáner con el paciente o con la persona que le esté cuidando de manera que pueda sentirse una esperanza realista que no sea ni exagerada ni tampoco subestimada. Discuta todas las opciones de las que dispone el paciente, incluyendo cirugía, quimioterapia y radioterapia. No se trata de una cuestión moral. Añada rutinas clínicas si están disponibles y si podrían ser de ayuda. Un tumor del tamaño de una naranja lleno de PCB, metales pesados, malonato, etc. podría tardar entre 6 meses y un año en digerirse por el cuerpo, incluso con la ayuda de terapia intravenosa. Al zapear el tumor continuamente, durante este tiempo, regresaría la buena salud, además de la eliminación del tumor. Un tumor del tamaño de una pelota de béisbol infantil, lleno de lo mismo, indudablemente mataría al paciente, si saliera rápidamente por cualquier medio. Igualmente la radiación o la quimioterapia mataría al paciente. Sólo la extirpación quirúrgica le salvaría la vida. Pero si ha se ha diseminado ampliamente a zonas inoperables, también la cirugía resultaría inútil, en cuyo caso, sigue habiendo esperanzas con la digestión lenta, sin exigir demasiado al cuerpo, zapeando durante 8 horas al día, de manera que se acumula potencia inmunológica. Quizá se le deba informar al paciente que nunca puede decirse que NO hay esperanza, pero el desafío es importante en estos casos en los que hay que “enviarlo al centro de desahuciados”.

Pruebe el estómago para determinar la presencia de ácido clorhídrico, pepsina y acetilcolina. Los tres deben dar resultado *Positivo* en todo momento. Cuando esto es así, generalmente se controla *Streptococcus pneumoniae* incluso en lugares distantes de manera que cesa el dolor. Pruebe en regiones cardias, fúndicas y pilóricas del estómago. Zapee estas regiones de nuevo con un tejido nuevo adjunto; es más útil cuando siga careciéndose de función estomacal.

En publicaciones científicas, el estómago jamás recupera estas funciones. Discuta el uso de un cóctel de hierro/vitamina B₂/óxido de magnesio a tomar antes de las comidas, lo cual se hace más eficaz con agua de vinagre y jugo de remolacha cruda, al objetivo de estimular la secreción de ácido y peptinas. A menudo controla el dolor matando *Streptococcus pneumoniae* antes de que puedan formar su cultivo en su última comida.

Pruebe para determinar si ha vuelto *Clostridium* en dientes o colon. Déle a su paciente buenas puntuaciones si están ausentes. Revise la ingestión de suplementos. Tome nota del peso del paciente; insista en el consumo de alimentos altos en calorías durante el día.

Vuelva a evaluar cualquier crisis que se esté manejando. Programe un nuevo análisis de sangre para el día siguiente. Es demasiado pronto para repetir ningún indicador de cáncer.

Continúe con el programa de zapeo según el formato: nuevo órgano/A, órgano/L, órgano/tejido adiposo/A, órgano/tejido adiposo/L, órgano/tejido mucoso/A, órgano/tejido mucoso/L, órgano/tejido de mesotelio/A, órgano/tejido de mesotelio/L, órgano/tejido conectivo/A, órgano/tejido conectivo/L.

Ahora zapee los tejidos epiteliales, en el mismo formato, sustituyendo los otros tejidos. Pero zapee todos los portaobjetos con los 4 tejidos arriba indicados añadidos antes de embarcarse en los tejidos epiteliales.

Parte VI (Visita 6)

Busque para averiguar si las partes duras del tumor se están eliminando junto con las toxinas y los parásitos muertos. Los glóbulos blancos fagocitarán los depósitos de calcio si se ablandan con vitamina D₃ y hexafosfato de inositol (IP6).

Localice cada lugar de tumor en varios órganos diferentes. Busque aquí en los glóbulos blancos para determinar la presencia de fosfato tricálcico. Si no lo tienen, busque otras toxinas o bacterias o metales. Si están fagocitando otras cosas pero no el depósito de calcio, busque para determinar la presencia de vitamina D₂ y D₃. También busque para determinar la presencia de dideoxinucleósidos y la "cascada de calcio" completa. Incluye adenilato ciclasa, AMP-c cíclico (cAMP), calmodulina y proteína quinasa C. Si la vitamina D₃ está ausente, D₂ estará presente y también los estarán los huevos o larvas de *Ascaris*. Cuando estos se matan, con dosis de 30 a 40 semillas de jalapeño o 1 cucharada pequeña de cisteína, la vitamina D₂ se transforma de vuelta a D₃ abruptamente. Y faltará parte de la cascada de calcio, es decir, también se habrá corregido. No toda la cascada de calcio que dispara la mitosis se debe a los lantánidos. *Ascaris* también hace una aportación.

Pruebe para determinar la presencia de huevos y larvas de *Ascaris*. Y aquí se volverá a hallar 1,10-fenantrolina y otros muchos productos químicos relacionados con *Ascaris*. A menudo los tumores están formados por nódulos duros, más pequeños, cada uno encapsulando las larvas de duela, huevos de *Ascaris* y los portadores de otros parásitos, bacterias y virus. Esto nódulos no necesitan abrirse todavía. Siempre que los glóbulos blancos vecinos estén fagocitando activamente, es mejor dejarlos marcar el paso. Las semillas de jalapeño administradas diariamente pueden matar *Ascaris* en el interior, el aceite de orégano administrado diariamente puede matar *Clostridium* en el interior y una dosis enorme de coenzima Q10 puede matar las fases de helmintos en el interior de estos tumores tan encapsulados. Pero aún no necesitamos abrirlos, para así dejar que la eliminación de los PCB mantenga su posición de alta prioridad. La eliminación de este bloqueo de inmunidad junto con los otros tres es más rápido que ningún tratamiento destoxicante, y es más seguro. La apertura de los tumores antes de regresar la inmunidad a menudo tiene resultados desastrosos.

Revise la importancia de los suplementos de IP6, inositol y vitamina D₃ para el paciente cuando existen tumores duros.

Estudie de nuevo la piel para determinar la presencia de los PCB. No podemos esperar mucha mejora dado que hemos estado zapeando a lo largo de rutas internas, y no tópicamente en la piel, grasa de la piel o tejido conectivo de la piel. La superficie de la piel es demasiado inmensa para el método de vías internas. Devolveremos la inmunidad a la piel cuadrado a cuadrado, limpiándola así. Después localizaremos y zapearemos los PCB restantes así como los depósitos de parásitos y huevos (principalmente *Fasciola* y sus larvas y huevos, pero también los tipos filariales) en las válvulas linfáticas y en las válvulas de vena, a más profundidad debajo de la piel.

Halle una zona de la piel sobre un lugar con tumor. Límpielo con alcohol etílico puro para eliminar los aceites de la piel. Ponga un plato de zapeo metálico sobre la piel en este lugar. Primero buscaremos lo que pueda encontrarse en el camino de corriente hasta este parche de material altamente conductor. Ponga un espécimen de válvula linfática en el plato de Syncrometer[®]. ¿Está en el camino de corriente (resonante)? Para una zona más grande que la de una moneda de 25 centavos, siempre habrá uno. Retire la válvula linfática.

Ahora busque para determinar la presencia de los PCB en este trozo de piel o debajo del mismo. Podrá o no estar presente. Si está ausente, vuelva a poner la válvula linfática en el plato del Syncrometer[®] y vuelva a buscar para determinar la presencia de PCB. O busque usando la técnica de la moneda. Busque para determinar la presencia de los PCB en las válvulas linfáticas. Es posible que los PCB y el freón sigan dando resultado *Positivo*. Las válvulas linfáticas (y a menudo las válvulas de vena) parecen ser los últimos lugares que ceden sus PCB. También están drenando los demás tejidos de los PCB y disolventes, de manera que agradeceremos hallarlos aquí, una "bomba de sumidero" muy conveniente. Seguirá habiendo *Fasciola* aquí. Las propias *Fasciolas* están saturadas de PCB, lo cual podrá explicar su extraordinaria capacidad de supervivencia.

Conecte el hilo *Positivo* procedente de la caja de platos al plato de piel, en vez de al pie.

Presione fuerte sobre el plato de zapeo de piel o manténgalo en su sitio mediante una cinta elástica con cierre de Velcro. Debe estar más que ajustado. No utilice un trozo de papel húmedo entre el plato y la piel, use sólo agua. Ponga un frasco de plástico debajo de la cinta para aumentar la presión sobre el plato. Sin una presión especialmente elevada, gran parte de la corriente viajará alrededor del tumor en vez de a más profundidad a través del tumor.

Ponga grupo A solo, seguido de L en el plato izquierdo de la caja de platos. Ponga los patógenos protectores habituales en el otro plato. Zapee durante 20 minutos en cada lugar de 8 cm cuadrados. Solápelos un poco para que no quede ninguna parte de la piel sin zapear. Zapee todas las regiones que se encuentren sobre las zonas con tumoraciones.

Tras un zapeo de oficina en un lugar, vuelva a comprobar para asegurarse de que realmente han desaparecido todos los PCB aquí y de las válvulas linfáticas y válvulas de vena, así como los parásitos, sus huevos y fases. Si sigue habiendo holmio, aquí se necesitará otro zapeo cuando un zapeo único debió eliminarlo todo. Compruebe el voltaje de la batería.

Si es conveniente, pruebe ahora la orina para determinar la presencia de los PCB. El resultado debe ser *Positivo* cuando antes de zapear la piel era *Negativo*. Deben zapearse los riñones y adrenales según programa para ayudar con esto, o en vez de esto deben llevarse imanes sobre estos órganos.

Se le puede pedir al paciente que zapee la piel de toda la parte frontal de su cuerpo tras haber zapeado las zonas con tumoraciones, por lo menos todo lo que sea alcanzable. Los brazos, la cara y zonas curvas pueden cubrirse con un $\frac{1}{4}$ o $\frac{1}{2}$ plato de zapper. El paciente también puede llegar al cuello, las orejas y la cara. Pueden zapearse los párpados con una moneda de 25 o de 10 centavos. Pero la persona que esté cuidando al paciente debe zapear la espalda, el cuello y el cuero cabelludo. El cuero cabelludo se hace sobre cabello mojado.

Aproximadamente la mitad del torso frontal puede zapearse en un día, haciéndolo el propio paciente en su casa, así como todo zapeo de dolor que se requiera además del zapeo del propio tumor.

En esta visita habrá logrado lo siguiente:

1. Monitorizar la eliminación de tumor por los glóbulos blancos
2. Empezar a zapear la piel para eliminar los PCB y otros disolventes para devolver potencia inmunológica
3. Empezar a limpiar las válvulas de los vasos linfáticos y las válvulas de las venas, eliminando *Fasciola* y otros parásitos

Parte VII (Visita 7)

Vuelva a buscar para determinar la presencia de *Clostridium* en dientes, colon, lugares con tumoraciones y ahora en los nuevos lugares debajo de la piel donde se han matado parásitos tan grandes como *Fasciola* y que ya no pueden hallarse. Busque en las válvulas linfáticas y en las válvulas de vena en el plato del Syncrometer® y externamente tras localizar una válvula linfática debajo de una moneda o de un plato de zapper. Si aquí hay presencia de *Clostridium*, especialmente *C. botulinum*, aumente el suplemento de enzimas digestivas o añada la variedad pancreatina-lipasa. Compruebe la cantidad de aceite de orégano que se está usando, vuelva a 20 gotas 3 veces al día durante 2 o 3 días hasta eliminarse el *Clostridium* de la piel. También use la dosis grande de nuez negra diariamente. Con frecuencia *C. botulinum* invade el hipotálamo y el pons que son el asiento de emisiones y memoria, respectivamente. Aquí de alguna manera destruye la acetilcolina, causando llorera y pérdida de memoria.

Revise los resultados del análisis de sangre. ¿Están mejorando los elementos críticos o necesitan acción más drástica? Discuta esto con el paciente tras haberlo deliberado detenidamente, junto con los facultativos que estén a su disposición. Sea prudente. Administre una transfusión o plaquetas un poco demasiado pronto, una sonda intravenosa un poco demasiado pronto, ayuda clínica un poco demasiado pronto, fármacos recetados un poco demasiado pronto, una visita al especialista un poco demasiado pronto, oxígeno un poco demasiado pronto, ¡en vez de un poco demasiado tarde! La perfección en el juicio no es posible; el único planteamiento realista es demasiado pronto o demasiado tarde.

Compruebe puntos de la piel para detectar válvulas linfáticas que sigan teniendo PCB y parásitos. Compruebe detenidamente, llegando a lugares como orejas, nariz, ojos, cuero

cabelludo usando una moneda de 25 o de 10 centavos para hacer pruebas con el Syncrometer[®]. Asigne estos zapeos al paciente así como continuación en otros lugares de la piel y repetición en lugares con tumoraciones. Continúe con el programa de zapeo. Deben limpiarse todos los órganos incluidos en los juegos de prueba.

Pruebe las muestras de polvo y agua traídas de la casa del paciente. Si el agua tiene PCB, el paciente debe mudarse a otra casa. Si el paciente ha estado usando un filtro, también debe comprobar el agua filtrada y un trozo del propio filtro. Si todos dan resultado *Positivo*, puede que desee enviar las muestras a un laboratorio de pruebas (véase la página 221). Si se ha usado un descalcificador de agua, pruebe el agua antes de entrar en el descalcificador. La mayoría de los laboratorios en los Estados Unidos no detectan a un nivel lo suficientemente sensible. Cuando los resultados señalan que no se detectó ninguno, a menudo el paciente se confunde al pensar que esto significa que no había ninguno presente. Por este motivo no recomiendo enviar las muestras a cualquier laboratorio. Probar el material del filtro rinde más frutos que probar el agua.

Si el agua de casa tiene cobre o plomo, deben cambiarse las tuberías de agua a plástico entre el contador y la vivienda (sólo).

Si el polvo contiene freón, debe sacarse el frigorífico fuera antes de que el paciente vuelva a habitar la casa, o comprarse inmediatamente uno sin freón.

Si el polvo contiene vanadio, quiere decir que hay una fuga de gas o hay gases de hidrocarburos. El paciente debe cambiar todos los servicios a eléctricos.

Si el polvo contiene plomo, es que existe esmalte en las habitaciones. Identifique cuál es frotando la superficie de la pared con una toalla de papel húmeda tras lavar una zona. Debe volver a pintarse la habitación.

Si el polvo contiene formaldehído, debe sacarse del armario la ropa nueva o jamás lavada.

Si el polvo contiene fibra de vidrio, deben buscarse en la casa todos puntos de aislamiento abierto, así como persianas o cortinas de fibra de vidrio.

Discuta la posibilidad de hacer una limpieza de hígado con el paciente; revise los detalles. Si el paciente tiene diarrea o colitis crónicas, aguarde unos días más hasta remitir. Incluso las personas muy enfermas o ancianas la toleran bien y experimentan un resurgimiento de buena salud. El uso de aceite ozonizado será mucho más beneficioso que el aceite sin ozonizar porque el proceso destoxificará los PCB en el mismo tratamiento.

En esta visita habrá logrado lo siguiente:

- Hallar la fuente de los PCB que afectan a paciente y dar consejos sobre la limpieza de su casa.
- Hallar *Clostridium* en la piel donde quedan atrapados los parásitos muertos y se descomponen, causando que se mantenga demasiado bajo el ácido úrico en la sangre.
- Evaluar el segundo análisis de sangre y atender las situaciones críticas.
- Supervisar el zapeo continuado, 8 horas al día o más en los lugares con tumoraciones, tracto digestivo, y en órganos internos y en la piel.

Parte VIII (Visita 8)

Compruebe de nuevo los lugares con tumoraciones para determinar la presencia de holmio (lantánido). Puede se haya quedado atrás al eliminar los PCB, debido al zapeo

incompleto. Si ha desaparecido, el paciente puede reducir el tiempo que debe llevar los imanes a una hora al día. De lo contrario ponga un imán en todos los lugares con resultado Positivo en la piel durante 20 minutos, sin superar los 10 lugares en cada ocasión, separados en una distancia mínima de 8 cm. Déjelos puestos durante 40 minutos mientras lleva puestos también los imanes de riñón.

Hoy es el día de limpieza de hígado, por lo tanto sólo pueden tomarse aquellos suplementos que sean absolutamente necesarios como tiroides y otros medicamentos. En el caso de una persona postrada en cama o muy debilitada, revise la necesidad de sábanas de protección de plástico, pañales de papel, un orinal, etc.

Pruebe los lugares con tumoraciones para determinar la presencia de fosfatidil serina y enzimas digestivas. Si siguen ausentes, vuelva a buscar para determinar la presencia de depósitos de fosfato tricálcico. Pruebe para determinar la presencia de interleucina-12. Si está ausente vuelva a buscar holmio. Si los glóbulos blancos están ocupados fagocitando las toxinas, todo va bien, sólo hay que tener paciencia. Si no se están fagocitando las toxinas, vuelva a buscar para determinar la existencia de inmunodepresión. Compruebe la preparación de alimentos probando muestras para determinar la presencia de huevos de *Ascaris*, benceno, alcohol isopropílico y asbesto.

Compruebe la inmunidad en los lugares con tumoraciones. Si ha desaparecido la ferritina, reduzca la levamisole a 50 mg, 3 veces al día.

Busque para determinar los factores de crecimiento y la presencia de oncovirus en los tumores, incluyendo:

1. Factor de Crecimiento Epidérmico (*Staphylococcus aureus*)
2. Factor de Crecimiento de Transformación (*Clonorchis*)
3. cFos (*Fasciola*), una porción de oncogén
4. Fibronectina (*Fasciola*)
5. RAS (levadura de pan) una porción de oncogén
6. JUN (Levadura Schizosaccharomyces) una porción de oncogén
7. FosJUN combinado (más potente que cualquiera de ellos por sí solo)
8. Factor de Crecimiento Semejante a la Insulina (*Eurytrema*)
9. cMyc (pollo) una porción de oncogén
10. Factor de Crecimiento Fibroblast (*Fasciola*)

(El organismo entre paréntesis es la fuente del factor de crecimiento o el del oncovirus)

Busque también para determinar la presencia de virus CMV, virus EBV y Hepatitis B (*Clonorchis*); se sospecha que estos participan en el fenómeno del cáncer, aunque no los he estudiado en este sentido. También busque los virus de papiloma dieciséis, causa sospechada de las verrugas genitales (use un fragmento de una verruga de éstas como su sustancia de prueba). Si se halla cualquiera de estos, busque inmediatamente para determinar las fuentes posibles de parásitos.

Si sigue habiendo proliferación de PCB en el paciente, puede acelerar su eliminación recomendado ½ taza de aceite ozonizado tomada diariamente. Los pacientes no adelgazan cuando toman esto, a pesar de no ingerir apenas otros alimentos. Quizá incluso se beneficien adicionalmente por la limpieza del hígado, sin necesidad de tomar las sales Epsom. La colocación de imanes minúsculos en estos lugares también ayuda, al eliminar el holmio en los lugares que albergan los PCB. Tras supervisar los trabajos dentales, la toma de suplementos y el zapeo durante 8 días, tanto el paciente como la persona que esté

cuidando al paciente deben estar bastante independizados. Sólo aquellos con necesidades de cuidados críticos deben seguir con su atención diaria en este punto.

Aquellos que estén recibiendo suero por vía intravenosa deben someterse al mismo programa de zapeo que los demás. Pueden zapear cuando estén recibiendo suero y cuando estén en la cama o dormidos. La persona que esté cuidando al paciente debe estar adicionalmente alerta para asegurarse de que el circuito no tenga interrupciones y que los electrodos estén bien apretados sobre los pies, manteniéndose húmedos y procurando que no hagan cortocircuito entre sí. La persona que esté cuidando al paciente debe estar atenta a la formación de quemaduras en lugares de "picor". Limpie la piel bien con alcohol etílico puro en los lugares a zapear antes de comenzar, para reducir así esta tendencia, y mantenga la piel mojada.

Pacientes En Estado Crítico Enfermos y de Urgencia

En el caso de pacientes en estado crítico desahuciados, puede tomarse un atajo: todos los zapeos: para dolor, en el tumor, en la sangre, en el tracto digestivo y en los órganos vitales pueden administrarse a través del plato de piel. Ponga un plato de piel de 8 cm² sobre la zona del tumor sujeto a un cinturón mediante perno y tuerca. Limpie la piel antes con alcohol etílico puro. Mantenga el cinturón muy ajustado y el plato mojado para evitar "quemaduras". Zapee continuamente, moviendo el plato de piel a un lugar nuevo cada 20 minutos. Repita y vuelva a repetir sobre la zona del tumor. La terminal de tierra física también debe ponerse sobre la piel, en el lado contrario del cuerpo respecto de la terminal Positiva, de manera que el camino entre ambas tenga la distancia más reducida posible, posiblemente atravesando directamente el lugar del tumor.

Precaución: Puede esperar la formación de pequeñas quemaduras eléctricas. Cuando ambos electrodos están en superficies de piel sensibles, puestos bastante cerca entre sí (a través del cuerpo) es fácil hacer caso omiso de una sensación de quemadura. Puede aparecer una pequeña hendidura en la piel antes de notarse. Esto se debe a la concentración de corriente en estos puntos en vez de repartirse de forma uniforme sobre el plato del zapper. La persona que esté cuidando al paciente y USTED deben estar pendientes de esta posibilidad. Principalmente ocurren en el plato de tierra física. Asegúrese de moverlo una pequeña distancia nada más sentir molestias el paciente en el lugar. Rocíe agua sobre el lugar. Enseñe al paciente a dar un tirón al cinturón nada más sentir picor.

No someta estas quemaduras a tratamiento, ni tampoco ponga ninguna pomada o nada que las cubra. Se curan más rápidamente sencillamente manteniéndolos estériles con Lugol. Moje un espárrago de toalla de papel, primero con unas gotas de agua, luego con Lugol, aplicándola con presión sobre la piel; haga el tratamiento una vez al día.

Cuando esté zapeando la piel del rostro, la persona que esté cuidando al paciente debe estar presente constantemente. No ponga un plato de "tierra física" del zapper sobre la cara. Una moneda de 25 o 20 centavos es un plato de zapper apto para rostro, orejas y otras regiones pequeñas. Si la piel es demasiado sensible, en su lugar ponga un imán durante 20 minutos.

Efectos Secundarios: El zapeo de piel intensivo a través de un tumor puede restaurar la inmunidad en un día y empezar a descomponer el tumor. Las toxinas liberadas serán eliminadas por los glóbulos blancos, pero muchos virus y muchas bacterias se escapan en la sangre, que podrán darle al paciente un aspecto de enfermo. Sería tranquilizador para el paciente si su carácter provisional fuera algo seguro. Pruebe una muestra de saliva lo antes posible para determinar la presencia de gripe y *Salmonella*. Aunque se prefiere realizar pruebas, no es necesario, dado que sus síntomas son habituales y resultan fáciles de reconocer.

- Aspecto y comportamiento de tipo zombie
- Incapacidad para andar en línea recta, mareos desorientación
- Fatiga intensa
- Carencia de ansiedad o preocupación por su situación
- El habla no es característica
- Llanto y pérdida de memoria

NO existe motivo para alarmarse, incluso si la temperatura corporal es elevada. No intente bajar la temperatura. Este estado metabólico elevado es precisamente lo que se necesita ahora para ayudar al sistema inmunológico a comerse y eliminar los restos del tumor. La hipertermia de la propia naturaleza. (En raras ocasiones, sólo si la temperatura supera los 39,5° C (103° F), podrá reducirse mediante una ducha templada).

La forma más rápida de detener el síndrome de zombie (virus de la gripe y *Salmonella*) es suponer que su causa es virus de la gripe, junto con 3 variedades de *Salmonella* (*S. enteritidis*, *S. paratyphi*, *S. typhimurium*) y liquidarlos con sus propias frecuencias, de la manera siguiente:

Prepare un generador de frecuencias de ondas sinusoidales o rectangulares, cada una ajustada a desplazamiento Positivo total. Habrá un voltaje (una amplitud) que no podrá superarse para permitir esto. (Ya está usando un generador de ondas rectangulares, llamado zapper).

Ponga A en la caja de platos. Conecte a este plato el hilo *Positivo* procedente del generador y luego al pie del paciente. Conecte el hilo de tierra física al otro pie. Fije las frecuencias según se indica a continuación:

Virus de la Gripe: 324, 320, 316, 313

Clonorchis: 429, 427, 425

3 *Salmonellas*: 390, 386, 382, 370, 366, 329

Hepatitis B: 421, 418, 414

Clostridium botulinum: 365, 363, 361

Fasciola: 431, 427, 423, 420

Otro efecto secundario del zapeo es el llanto. Es algo muy vergonzoso para el paciente a menos que le explique que se debe a *Clostridium botulinum*, que está emergiendo de *Clonorchis* y *Fasciolas* muertas y escapando al cerebro. No administre ni antidepresivos ni relajantes. La el llanto es su "indicador" inmediato correspondiente a bacterias en el hipotálamo. Zapee con frecuencias a *C. bot* y *Salmonella* continuamente incluso hasta haberse mejorado el estado de ánimo.

Haga funcionar el generador en cada valor durante 7 minutos. Haga una segunda ronda si el paciente sigue sin encontrarse lo suficientemente bien. Mientras tanto, tome dosis de Lugol cada hora durante 4 horas. Beba té de Cuasia. Tome Oscilloccinum a la hora de dormir. En situaciones agudas tome Oscilloccinum cada 6 horas durante 2 días y noches (pero no durante más tiempo).

Las personas con el síndrome de zombie frecuentemente después de zapear deben tomar precauciones adicionales. 1) Zapee la gripe con frecuencia dos veces al día. 2) Mantenga la gripe y *Salmonella* en el plato de emergente en todo momento (pero no durante el zapeo con frecuencia). 3) Tome Lugol según programa y a su hora. 4) Abríguese bien. 5) Tome hortensia con selenita en las cantidades correctas. Las personas que se vuelven llorosas deben estar especialmente atentas en el caso de enzimas digestivas y aceite de orégano, manteniendo *C. bot* en el plato del emergente.

Nota: El síndrome de gripe y *Salmonella* (igual que el síndrome de zombie) no es lo suficientemente grave como para merecer atención clínica. La persona que esté cuidando al paciente puede aprender a prevenir y tratarlo. Pero debe saltarse algunos zapeos hasta remitir los síntomas.

Observaciones Finales: Un único terapeuta con un equipo de ayuda de 4 personas sólo puede tratar a 8 pacientes al día, adjudicando una hora a cada uno. En teoría, un grupo nuevo de 8 pacientes podría aceptarse 9 días después.

Pero, evidentemente, no es satisfactoria esta marcha de caracol cuando se está extendiendo la enfermedad tumoral a través de la sociedad como las plagas de la época medieval. Buenas noticias, quizá para los médicos, hasta que ellos mismos sean alcanzados.

Sería mejor entrenar a personas profanas. Las personas profanas interesadas disponen de la flexibilidad y adaptabilidad que no cabe esperar que tenga el profesional de la medicina. Los familiares y amigos tienen la devoción y persistencia necesarias para rescatar un paciente aquejado de cáncer desahuciado. No pueden igualarse por ninguna persona profesional.

Es mi esperanza que los nuevos profanos profesionales entrenen a otros en seminarios y en situaciones prácticas para expandir rápidamente la reserva de personas técnicamente capacitadas a disposición de los enfermos y moribundos.

Programa de Suplementos para el Programa de Zapeo Predominante

Para más detalles sobre el uso de suplementos y su finalidad, consulte el libro *La Cura para Todo Tipo de Cáncer Avanzado* por el mismo autor.

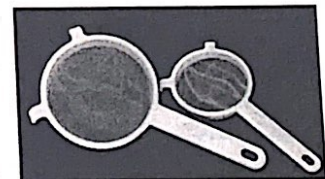
LOS 3 PRIMEROS DÍAS

1. Extraiga todos los dientes que contengan sustancias extrañas (metal o plástico). Los empastes muy pequeños podrán extraerse taladrando, pero no deben sustituirse. Inicie los Cuidados Postratamiento Dental Aproximadamente una semana después, encargue una radiografía dental para asegurarse de que no quede plástico o metal.

2. 20 gotas de aceite de orégano puro en una cápsula vacía. Aclare la cápsula y tráguela inmediatamente. Tome 3 veces al día. Coma mucho pan antes y después para proteger al estómago. Use dentífrico en polvo de aceite de orégano. (receta en la página 161).

3. 2 gotas de vitamina D₃, 50.000 unidades/día.

4. Clorhidrato de betaína, unos 500 mg. Tome 3 unidades, 3 veces al día con comidas.



Postratamiento Dental
Coladores de plástico
para uso durante
Programa de Cuidados

5. Unos 5 o 10 minutos antes de cada comida, tome 1 cápsula de gluconato ferroso (también llamado hierro), 2 de vitamina B₂ (300 mg) y 1 de óxido de magnesio (300 mg). Tome 2 de magnesio si está estreñido o tiene dolores.

6. Añada 1 gota de yodo de Lugol al agua que vaya a tomar para acompañar la comida. Al final de la comida, añada 6 gotas de Lugol a ½ vaso de agua y bébalo. No tome Lugol con suplementos o en alimentos.

7. Sonique todos los alimentos a excepción del agua.

8. Selenita de sodio, 500 mcg. Tome 5 unidades, 3 veces al día.

9. Hortensia en polvo, 1 cucharada pequeña, 3 veces al día.

10. Enzimas digestivas, 15 cápsulas entre comidas, 3 veces al día en los días de zapeo. (Use pancreatina/lipasa o variedad mixta).

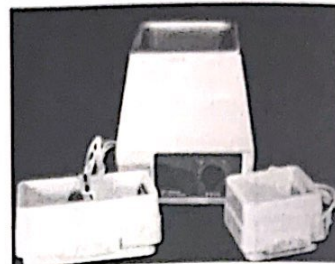
11. Tome 10 cucharadas pequeñas de tintura verde de nuez negra (extra fuerte) o 20 cápsulas al día, mezcladas con zumo, agua, jarabe de arce y 5 gotas de aceite de menta. (Si está casi comatoso o con insuficiencia renal, tome 30 cápsulas). Deben tomarse durante el zapeo.

12. Zapee cada día durante 8 horas con pilas perfectamente nuevas. Use un zapper con plato, juegos de portaobjetos de parásitos, bacterias, tracto digestivo y anatomía. Obtenga una pareja adicional de platos, dos hilos de conexión con clavija de punta cónica y pinza de conexión, cargador de baterías, 4 baterías recargables de metal de hidruro, voltímetro y cronómetro de cocina. También un condensador de 1 pF y un inductor de 1 microhenrio.

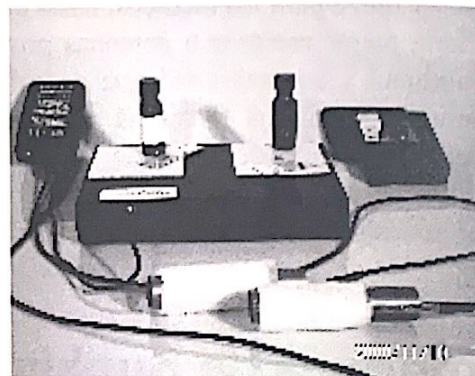
13. Añada HCl (5% USP) a los alimentos cuando se sirvan, 15 gotas en cada comida, removido en los alimentos.

14. Inicie el Programa Herbal de Riñón (La Cura para Todo Tipo de Cáncer Avanzado, véase el capítulo de recetas).

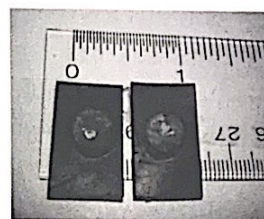
15. Ponga un imán de 5 a 10 gauss sobre el centro de la columna en la nuca, Polo Norte (blanco) en contacto con la piel (el punto rojo hacia arriba). Lleve uno durante una hora cuando no esté zapeando. Use cinta adhesiva transparente o de pintor. Compre 20 para usarse más adelante.



Los limpiadores de joyería pueden sonicar todos los alimentos si se ponen en una bolsa de plástico y sumergen en agua durante 5 minutos. Pueden comprarse en el departamento de joyería.



Disposición de zapeo con plato que muestra zapper a la izquierda, caja de platos en el centro, caja de portaobjetos a la derecha. con platos en sries cortas solamente una locacion se zapeará. Con platos en paralelo dos locaciones se pueden zapear al mismo tiempo.



Imán redondo minúsculo puesto en cuadrado de tela magnética. No debe superar los 10 gauss para sacar máximo beneficio. El punto rojo (peligro) está hacia arriba, alejado del cuerpo.

16. Compre una lámpara de tubo fluorescente de espectro completo. Exponga la piel más próxima a la zona del tumor durante media hora al día. También exponga todos los alimentos, bebidas, suplementos y fármacos a la luz durante 5 minutos. Exponga el pan y los alimentos secos durante 20 minutos. Ponga todo a menos de 5 cm de la luz.

17. Evite todos los productos corporales comerciales y otros suplementos hasta haber sido sometidos a prueba.

18. Empiece tratamiento de tiroides, 1 comprimido por la mañana el primer día, 2 comprimidos cada día siguiente.

19. Vitamina C, (1000 mg), 2 cápsulas con cada comida, o más.

20. Decaris (levamisole, 50 mg), tome 2, 3 veces al día antes de las comidas.

21. Ácido tióctico, 250 mg, tome 4, 2 veces al día.

22. Aceite de menta, 2 a 4 gotas en una bebida, para acompañar los suplementos.

23. Oscilloccinum, homeopático para gripe, use con moderación.

24. Té de Cuasia, infusión fuerte, ¼ de taza 4 veces al día para prevenir los síntomas de la gripe.



Las lámparas de luz de espectro completo se instalan en soportes de manera que puedan exponerse los alimentos a menos de 5 cm de distancia (con la ayuda de libros)

Nota: No todos los suplementos pueden obtenerse en un país dado. No puede contarse con que las sustituciones den buenos resultados. Puede que tenga que viajar.

TRANSCURRIDOS 3 DÍAS

1. Empiece el gluconato de cinc, 30 mg, tomando 1, 2 veces al día.

2. Reduzca el aceite de orégano a 1 vez al día. Use dentífrico en polvo hecho de la manera siguiente: Mezcle 1 cucharada pequeña de bicarbonato sódico, 1 gota de aceite de orégano, 1 o 2 gotas de aceite de menta. Guárdelo en un frasco. Moje el cepillo de dientes seco en el dentífrico en polvo; limpie primero con seda dental. Haga tratamiento de luz a todos los productos antes.

3. Reduzca la betaína a 3 cápsulas 1 vez al día.

4. Empiece la vitamina A (100.000 unidades/día); espere la aparición de síntomas enrojecimiento y descamación de la piel.

5. Empiece la glutatona, 500 mg, tome 2, 3 veces al día Si el paciente está hinchado, añada cúrcuma e hinojo(6 cápsulas de cada uno, 3 veces al día).

6. Si el paciente tiene diarreas, añada calcio (500 mg), una cápsula al día con la comida.

7. Aprenda a cocinar. Elimine los rociados de los productos agrícolas con un remojo doble de 1 minuto en agua caliente, y después sonique.

TRANSCURRIDOS OTROS 2 DÍAS

1. Incienso, 3 gotas (hasta 6) detrás de los dientes diariamente (hasta 3 veces).

2. IP6 (solución al 50%), 10 gotas (hasta 20) en vaso de agua con 1 cucharada pequeña de inositol añadido, 3 veces al día.

3. Vitamina B12, 2 cápsulas con cada comida o una inyección de 1000 mcg al día.

4. Ácido fólico (0,9 mg.), 2 cápsulas con cada comida (hasta 25 mg, 2 veces al día).

5. Empiece el agua ozonizada, 2 vasos al día.
6. Aceite ozonizado, 2 cucharadas pequeñas o ½ taza diariamente (en estado líquido o congelado). Acompañe con bebida o comida favorita. Añada 4 gotas de menta para dar sabor.
7. Haga una limpieza de hígado lo antes posible, y cada 2 semanas. Identifique los parásitos.

Nota: Todos estos líquidos deben aumentar su producción de orina en 24 horas a hasta unos 3 litros.

EL DÍA 14

1. Evalúe la evolución con análisis de sangre.
2. Reduzca gluconato ferroso y B₂ y magnesio a 2 veces al día.
3. Reduzca vitamina D₃ a 25.000 unidades/día.
4. Suspenda la vitamina A.
5. Reduzca la selenita a 200 mcg, tome 5, 3 veces al día.
6. Suspenda las inyecciones de B₁₂; continúe con las cápsulas de B₁₂.
7. Añada elementos del *PROGRAMA DE 21 DÍAS* si perduran los problemas de salud.
8. Suspenda en suplemento de aceite de órgano.
9. Suspenda el aceite ozonizado, o reduzca a días alternos.
10. Reduzca levamisole (Decaris) a un comprimido, 3 veces al día.
11. Reduzca nuez negra a una dosis grande en días alternos.
12. Reduzca el ácido tióctico a 4 cápsulas, una vez al día.

Esto le sigue dejando un programa principal a seguir. Para recuperar la salud del todo, añada elementos del *PROGRAMA DE 21 DÍAS* en el libro *La Cura para Todo Tipo de Cáncer Avanzado*.

El Programa de Zapeo Predominante

En Primer Lugar:

1. Identifique el hilo *Positivo* (+) de su zapper.
2. Procure que su zapper tenga desplazamiento 100% Positivo, sin el más mínimo pico de electricidad Negativa. Hágalo comprobar mediante un osciloscopio.
3. No use una toma de corriente de la general como fuente de alimentación, ni tampoco un generador de frecuencias sin supervisión por un experto en electrónica. Debe evitar incluso unos microsegundos de desplazamiento Negativo.
4. Compre un voltímetro y pruebe sus baterías antes de empezar y después de cada 2 zapeos para asegurarse de que el voltaje no sea inferior a 9,4v al principio de cada zapeo.
5. Compre un cargador de baterías para las baterías de hidruro de metal y hasta 2 o 4 baterías recargables de hidruro de metal.

Necesitará:

1. Zapper con capacidad de funcionamiento continuo en vez de en sesiones de 7 minutos.
2. Caja con 2 platos que no esten conectados internamente para que usted pueda zapear 2 areas al mismo tiempo.
3. Pareja adicional de platos sueltos con los filis lijados para que no corten. Uno de los platos adicionales debe cortarse por la mitad y otra vez en cuartos, todos ellos lijados para que no corten.

4. Cinturones elásticos con cierres de Velcro.
5. Dos electrodos de tubo de cobre y dos hilos con clavija de punta cónica y pinza de conexión.
6. Un cronómetro de cocina.

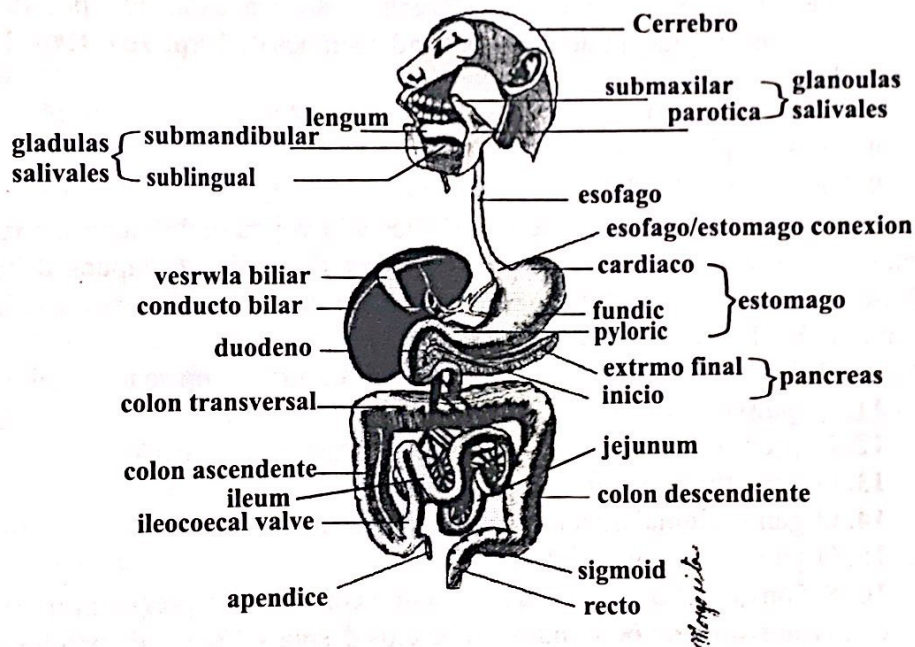
Configuración. En casos de enfermedad grave, el electrodo procedente de la caja de platos se debe poner en la piel directamente sobre el órgano afectado. En casos menos graves debe ponerse debajo del pie izquierdo, cerca del talón. En los casos menos graves, donde los PCB no están saturando la piel, podrán usarse las manos o las muñecas. El otro electrodo *Negativo* o "tierra física" debe ponerse en el pie derecho. En casos de emergencia debe ponerse en el cuerpo también, en ubicación opuesta al electrodo *Positivo*.

Los electrodos podrán ser platos de aluminio, placas de circuito revestidas de cobre, tubos de cobre o plástico conductor flexible. Se mojan con agua del grifo mediante una botella de rociado.

Cada pie se pone en un plato de papel que sujete el electrodo. El papel puede insertarse en una bolsa de plástico para proteger la alfombra. Los tubos de cobre (solamente) se envuelven con una capa de toalla de papel, debiéndose mantener mojadas. Los cuadrados de aluminio sólo se rocían con agua. El plástico se rocía con agua.

Para evitar quemaduras, limpie primero la piel a tratar con alcohol etílico. Esto impide que se formen zonas de alta

resistencia que rechacen la mayoría de la corriente. Debe pegar tirones al cinturón para mover el electrodo cuando haya peligro de quemadura. Mantenga una vigilancia constante. Si se duerme o hace caso omiso de la señal de "picor", pronto tendrá una hendidura en la piel. Para tratar las quemaduras eléctricas, mójelas ligeramente con Lugol puro. Ponga unas gotas de Lugol en una espiga de papel humedecida y aplíquelo presionando sobre la lesión. Debe volverse de color naranja. Debe mantenerse el color naranja de las lesiones continuamente hasta curarse. Esto podrá tardar desde días hasta semanas. No rasque ni retire las pequeñas costras. No podrá zapear sobre estas minúsculas lesiones una vez formadas. Intente impedir su formación moviendo el plato electrodo cuando haya picor.



Programa de zapeo para el plato izquierdo, para un programa en serie completo. Una barra (/) significa que los dos elementos están en contacto entre sí sobre el plato, uno junto al otro, pero no uno encima del otro ni solapándose entre sí. Los frascos se ponen en sentido vertical. Podrá usar portaobjetos o frascos que sean copias de sus "maestros" producidos por una persona capacitada que haya verificado su actividad. Son igualmente eficaces. Cada zapeo dura 20 minutos.

1. Sangre/glóbulos blancos.
2. Grupo A, que es una combinación de arterias, venas, nervios y ganglios.
3. Grupo L, que es una combinación de linfáticos, venas, tejido conectivo, cartilago.

En el plato derecho, para cada zapeo, ponga virus de la gripe, tres variedades de *Salmonella*, levadura de pan y moho de sorgo. En caso de enfermedad aguda, también puede poner el patógeno adicional, si se conoce, en el plato derecho. Ninguno de estos debe estar en contacto entre sí.

4. El órgano aquejado/A (esto significa cualquier órgano con emergencia).
5. El órgano aquejado/L.

Si tiene un órgano izquierdo y derecho, zapee a cada uno por turnos, con A y L. De lo contrario, compre o haga uno según las indicaciones de **Exp. 96** o **Exp. 140**.

6. Riñón derecho/A
7. Riñón derecho/L
8. Riñón izquierdo/A
9. Riñón izquierdo/L

Debe zapearse repetidamente los riñones y la vejiga dado que están recibiendo los disolventes, metales y desechos de los órganos zapeados. Cada 5 o 6 zapeos deben seguirse de zapeo de riñones, vejiga y en ocasiones adrenales. Use el mismo formato. Siempre debe completar una sesión de A y L sin interrupción.

10. Órgano con el tumor (llamado órgano tumoroso, no se trata del propio tumor)/A
11. Órgano tumoroso/L
12. El propio tumor (órgano tumoroso/fosfato tricálcico)/A
13. Órgano tumoroso/fosfato tricálcico/L
14. Órgano original aquejado/tejido conectivo/A
15. Órgano aquejado /tejido conectivo/L

16. Riñón derecho e izquierdo, cada uno con A y L, o ponga un imán de 5 a 10 gauss sobre cada riñón durante 60 minutos. Retírelos después. Esto le da una hora para dedicarse a otras tareas.

17. Órgano tumoroso/fosfato tricálcico/tejido conectivo/A
18. Órgano tumoroso/fosfato tricálcico/tejido conectivo/L
19. Órgano original aquejado/tejido adiposo /A
20. Órgano original aquejado/tejido adiposo /L
21. Órgano de tracto intestinal/A
22. Órgano de tracto intestinal/L
23. Repita riñones y vejiga
24. Órgano tumoroso/fosfato tricálcico/tejido adiposo/A
25. Órgano tumoroso/fosfato tricálcico/tejido adiposo /L
26. Órgano aquejado/tejido mucoso/A
27. Órgano aquejado/tejido mucoso/L

28. Siguiendo órgano de tracto intestinal/A

29. Siguiendo órgano de tracto intestinal/L

30. Repita riñones y vejiga

Mantenga apuntes detallando exactamente los zapeos realizados de manera que su terapeuta pueda revisarlos con un vistazo. Acuérdesse de tomar enzimas digestivas según programa para ayudar en la eliminación de parásitos muertos y el tejido necrótico. Acuérdesse de tomar Lugol cerca del final de dos horas de zapeo para controlar las bacterias emergentes de la *Salmonella*. Acuérdesse de tomar té de Cuasia 4 veces al día para controlar los virus emergentes de la gripe que podrían provocar dolores, fatiga y pérdida de apetito. Acuérdesse de tomar selenita, polvo de hortensia y ácido tióctico para permitir a sus glóbulos blancos depositar todos los desechos en la orina. Acuérdesse de hacer como mínimo 4 litros de orina al día para eliminar todas las toxinas del cuerpo. Lleve ropa adicional hasta que la temperatura corporal alcance 37,2°C (99° F). Compruebe su peso dos veces a la semana y motive para comer suficientes alimentos nutritivos para prevenir la pérdida de peso.

31. Órgano tumoral/fosfato tricálcico/tejido mucoso/A

32. Órgano tumoral/fosfato tricálcico/tejido mucoso/L

33. Órgano aquejado/mesotelio/A

34. Órgano aquejado/mesotelio/L

35. Siguiendo órgano de tracto digestivo/A

36. Siguiendo órgano de tracto digestivo/L

Repita zapeo de riñones y vejiga o lleve puestos imanes durante 60 minutos.

37. Órgano tumoral/fosfato tricálcico/mesotelio/A

38. Órgano tumoral/fosfato tricálcico/mesotelio/L

Ahora ha completado el zapeo de 4 variedades de tejido anexos al tumor. Son conectivo, adiposo, mucoso y mesotelio. El orden no importa. Hay 9 variedades de epitelio que ahora deben zapearse. Son: escamoso simple, cuboidal simple, columnar simple, columnar ciliado simple, epitelio glandular, escamoso estratificado, columnar estratificado, columnar ciliado pseudoestratificado y epitelio transicional.

39. Órgano aquejado/variedad de epitelio 1/A

40. Órgano aquejado/variedad de epitelio 1/L

41. Órgano de juego de anatomía/A

42. Órgano de juego de anatomía/L

43. Repita limpieza de riñones y vejiga

44. Siguiendo órgano de tracto digestivo/A

45. Siguiendo órgano de tracto digestivo/L

46. Órgano tumoral/fosfato tricálcico/variedad de epitelio 1/A

47. Órgano tumoral/fosfato tricálcico/variedad de epitelio 1/L

48. Órgano aquejado/variedad de epitelio 2/A

49. Órgano aquejado/variedad de epitelio 2/L

50. Repita limpieza de riñones y vejiga

51. Otro órgano del juego de anatomía/A

52. Mismo órgano del juego de anatomía/L

53. Siguiendo órgano de tracto digestivo/A

54. Siguiendo órgano de tracto digestivo/L

55. Órgano tumoral/fosfato tricálcico/variedad de epitelio 2/A

56. Órgano tumoroso/fosfato tricálcico/variedad de epitelio 2/L

Siga zapeando todos los tejidos en el tracto digestivo y en los juegos de anatomía sin añadir tejidos. Pero complete los juegos completos de tejidos y de epitelio para los órganos aquejados y para los órganos relacionados con las tumoraciones.

Compre los portaobjetos de órganos adicionales para los lugares específicos que formen parte de su problema. Inclúyalos en el programa de zapeo usando el mismo formato.

Además del programa anterior, añada frecuencias que estén relacionadas con sus “efectos secundarios” causados por los patógenos emergentes. Podrá alternar las frecuencias para la gripe y las 3 variedades de *Salmonella* continuamente (durante todo el día): 390, 386, 382, 370, 366, 361, 329, 320, 316. Salvo algunos síntomas emergentes de gripe y *Salmonella* explicados anteriormente. Espere llorera, mareos y fatiga. Zapee como mínimo 8 horas al día, 3 zapeos por hora, haciendo 24 zapeos al día. Esto acelera su progreso. Necesitará aproximadamente 500 zapeos para recuperar su estado de salud anterior. Debe disponer de un asistente personal que le cuide para lograr esto y para superar los síntomas emergentes.

Un atajo: Tras haber zapeado los riñones, adrenales y vejiga por primera vez, aquí podrá pasar a usar los imanes minúsculos en su lugar. Use imanes de 5 a 10 gauss de intensidad. No supere los 10 gauss. Esto se debe a que los imanes hacen otras muchas cosas a los tejidos, no todos ellos beneficiosos para usted, y algunos incluso son nocivos. Ponga el Polo Norte biológico en contacto con la piel. Será equivalente a zapear en una zona muy pequeña. Ponga un imán sobre cada zona de riñón; no es necesario ubicarlo con precisión. Use cinta de embalar transparente de 4 cm de ancho o cinta de pintor, cortada en trozos de 4 cm para adherir el imán a la piel. Controle el tiempo mediante un cronómetro. Debe retirarse a los 50 o 60 minutos. Si se mantiene dentro de este margen se limpiarán los riñones, adrenales y vejiga juntos. Si se queda corto, sólo limpia un órgano. Si se pasa el órgano se vuelve menos activo y podrá tardar varias horas antes de volver a su estado operativo óptimo. No zapee cuando lleve puestos los imanes (no se trata de una regla estricta; es flexible porque no hace daño, pero la corriente será atraída a los imanes, en competencia con el órgano en el plato). Los imanes le ahorran tiempo y le dejan pasear entre los zapeos. No retire la hoja blanca (Polo Norte) del imán. Observe el punto rojo (Polo Sur) se orienta hacia fuera; ¡el color rojo representa peligro! ¡La polaridad errónea ayuda en el crecimiento de bacterias y hongos! Si no está seguro, no los use.

Con el atajo de los imanes puede progresar con el programa de zapeo más rápidamente. Espere mayor descomposición del tumor y, naturalmente, ¡más síntomas de gripe y *Salmonella*! Si tiene síntomas emergentes, deje de zapear los tejidos nuevos. Zapee sólo la sangre o el cerebro para eliminar la gripe y las variedades de *Salmonella* hasta encontrarse mejor. No ponga nada más en los platos. Alternativamente use frecuencias para ello sin nada más que sangre o cerebro en el plato izquierdo y nada en el plato derecho. Repita hasta encontrarse mejor.

Juegos de Portaobjetos Necesarios para el Programa de Zapeo Primordial

Nota: En el caso de órganos de los que tenga uno derecho y otro izquierdo, como pulmón izquierdo y derecho, necesitará ambos. Los portaobjetos no están marcados con izquierda o derecha. Puede identificar los suyos usando la técnica de búsqueda por moneda (véase **Exp. 126**). Luego compre una copia electrónica del lado contrario. Naturalmente puede intentar localizar a un

amigo que tenga un portaobjetos de estas características. Al hacer una copia de los suyos para intercambio, puede que logre obtener los que le faltan. Los elementos listados en estos juegos como copia son frascos de agua en los que fue copiado el elemento (véase **Exp. 96**). **Alternativamente**, podrá usar una técnica electrónica para hacer un órgano Izquierdo y Derecho cumpliendo las siguientes reglas:

Órgano del lado izquierdo más un condensador de 1 pF = Órgano del lado derecho

Órgano del lado derecho más un inductor de 1 μ H = Órgano del lado izquierdo

Ante un órgano de lado desconocido, añada primero el condensador para hacer un frasco, o sencillamente zapee. Ahora sustituya el condensador por el inductor y haga un frasco nuevo o sencillamente vuelva a zapear. Ni el condensador ni tampoco el inductor deben tocar los demás elementos en los platos. Habrá hecho un órgano Derecho y uno Izquierdo.

Juego de Portaobjetos de Órganos Digestivos

- | | |
|---------------------------|-------------------------------|
| 1. Apéndice | 11. Hígado |
| 2. Conducto biliar | 12. Páncreas |
| 3. Colon | 13. Glándula parótida |
| 4. Duodeno | 14. Recto |
| 5. Esófago inferior | 15. Estómago, región cardia |
| 6. Esófago superior | 16. Estómago, región fúndica |
| 7. Unión esófago/estómago | 17. Estómago, región pilórica |
| 8. Vesícula | 18. Glándula sublingual |
| 9. Íleon | 19. Glándula submandibular |
| 10. Yeyuno | 20. Glándula submaxilar |

Juego de Portaobjetos de Anatomía

- | | |
|---|------------------------------------|
| 1. Frotis de sangre humana | 15. de portaobjetos hecho en casa) |
| 2. Combinación arterial "A"
(frasco de copia) | 16. Cuello uterino |
| 3. Combinación linfática "L"
(frasco de copia) | 17. Glándula mamaria (pecho) |
| 4. Diente, in situ | 18. Ovario |
| 5. Médula ósea roja | 19. Útero |
| 6. Piel | 20. Próstata |
| 7. Músculo esquelético | 21. Testículo |
| 8. Cerebelo | 22. Paratiroides |
| 9. Cerebro | 23. Glándula tiroides, humana |
| 10. Vejiga | 24. Glándula adrenal, humana |
| 11. Riñón | 25. Bazo, humano |
| 12. Pulmón | 26. Nódulo linfático, humano |
| 13. Timo | 27. Hueso, compacto |
| 14. Glóbulos blancos (copia en
frasco) | 28. Nervio óptico |
| | 29. Tejido conector |
| | 30. Tejido adiposo |
| | 31. Tejido mucoso |

32. Mesotelio
33. Escamoso simple
34. Cuboidal simple
35. Columnar simple
36. Columnar ciliado simple
37. Epitelio glandular

38. Escamoso estratificado
39. Columnar estratificado
40. Columnar ciliado
presudoestratificado
41. Epitelio transiciona

Juego de Patógenos

1. Aspergillus mycelium
2. Portaobjetos de levadura de pan, hecha en casa o *Saccharomyces cerevisiae*
3. Nerviaciones Negras de la Col
4. Frasco de cFOS (copia)
5. Clostridium botulinum
6. Clostridium perfringens
7. Clostridium tetani
8. Escherichia coli (E. coli)
9. Hepatitis B (frasco de copia)
10. VIH (frasco de copia)
11. Influenza A y B (frasco de copia)
12. JUN (frasco de copia)
13. Algas mixtas verde azuladas

14. *Mycoplasma* (frasco de copia)
15. Penicillium mycelium
16. Phoma lingam
17. Pneumocystis carinii
18. Podredumbre Parda de la Patata
19. RAS (frasco de copia)
20. Salmonella enteritidis
21. Salmonella paratyphi
22. Salmonella typhimurium
23. Schizosaccharomyces octosporus
24. Shigella dysenteriae
25. Shigella sonnei
26. Moho de sorgo (frasco de copia)
27. Staphylococcus aureus
28. Streptococcus G
29. Streptococcus pneumonia

Juego de Portaobjetos de Parásitos

1. Huevos de Ascaris lumbricoides
2. Larvas de Ascaris lumbricoides
3. Clonorchis sinensis adulto
4. Dipetalonema perstans
5. Echinococcus granulosus
6. Eurytrema pancreaticum
7. Fasciola hepatica adulto

8. Fasciola metacercaria
9. Fasciolopsis buskii
10. Paragonimus Westermanii adulto
11. Schistosoma haematobium
12. Schistosoma japonicum hembra
13. Taenia solium cysticercus
14. *Taenia*, huevos mixtos

Lista de Sustancias de Prueba

1. 1,10-phenanthroline
2. Cloruro de Acetilcolina
3. Adenilato ciclasa
4. Asbesto
5. Benceno
6. Betaglucan
7. Bisfenol-A

8. Calmodulina
9. Cromio (III y VI)
10. Cobalto
11. Cobre
12. AMP cíclico
13. Tinte p-dimetilamino azobenceno (DAB)

14. Dideoxiadenosina (u otros dideoxinucleósidos)
15. AND
16. Factor de Crecimiento Epidérmico
17. Tinte Base Granate Rojo Rápido GBC
18. Tinte Verde Rápido FCF
19. Tinte de sal Violeta Rojo Rápido LB
20. Ferritina
21. Ferroína
22. Fibra de vidrio
23. Factor de Crecimiento de Fibroblastos
24. Fibronectina
25. Formaldehído
26. Fos y JUN combinados en FosJUN (representando el dimer)
27. Freón (CFC)
28. Germanio (inorgánico)
29. Holmio (elemento lantánido)
30. Ácido clorhídrico (5%)
31. Polvo de raíz de hortensia (germanio orgánico)
32. Factor de Crecimiento Semejante a Insulina
33. Interleucina-12
34. Alcohol isopropílico
35. Plomo
36. Ácido malónico
37. Anhídrido maléico
38. Mercurio
39. Metilguanidina
40. Níquel
41. Ortofosfotirosina (OPTyr)
42. PB (mezcla) en aceite de cocinar
43. Pepsina
44. Fenol
45. Fosfatidil serina
46. Proteína kinasa C
47. Tinte Sudán Negro B
48. Tulio (elemento lantánido)
49. Factor de Crecimiento de Transformación
50. Fosfato tricálcico, también disponible en forma de portaobjetos o frasco de copia
51. Uretano
52. Vanadio
53. Vitamina D₂
54. Vitamina D₃
55. Zearalenon

Zapeo con Frecuencia de Onda Rectangular

Explicación: Hasta ahora hemos zapeado con una frecuencia de 30 KHz porque así se obtenía la corriente máxima cuando se hacía zapeo normal a cuerpo entero.

Para aumentar aún más la corriente que pasa a través del órgano en particular, se puso una muestra del mismo (del órgano) en el circuito (en un plato) para resonarlo y así reducir la resistencia a su pareja en su cuerpo.

Para concentrar la corriente a través de un órgano en particular todavía más, se acercó mucho un electrodo a éste. Es decir en la piel encima del mismo, en vez de la mano, el pie o la muñeca. Además, esta colocación aumentó el número de zapeos que traspasaban el órgano diariamente dado que incluso los zapeos en el tracto intestinal o en un hueso distante podrían introducirse en piel donde se encuentra el hilo *Positivo*, y habrían tenido que traspasar este órgano en particular en su recorrido. El zapeo directamente a través del cuerpo aumentaba aún más la corriente.

Puede usarse otra variable para aumentar la eficacia del zapeo: la frecuencia de la onda rectangular. El uso de la frecuencia de un patógeno en particular nos permite apuntar a ellos en un territorio mucho mayor que el especificado por el plato. Esto es especialmente útil para los patógenos problemáticos que emergen de la matanza de parásitos, como la gripe, *Salmonella*, *Pneumocystis*, *Hepatitis B* o *Mycoplasma*.

Nada más escapar del órgano en el plato, ya no pueden zapearse A MENOS que use frecuencias. Al llegar al cerebro están seguros y pueden reproducirse para darle los síntomas familiares de tipo zombie como el mareo, desorientación, fatiga y náuseas. Pero al matarlos con frecuencia continuamente durante el período de zapeo, se logra un control muy superior. Sin embargo, no es perfecto, pero tampoco es necesario que lo sea. Los niveles reducidos de gripe y *Salmonella* apenas se perciben salvo como los síntomas que ya nos son conocidos y que ¡hemos llegado a aceptar como normales! Los cambios de estado de ánimo, la fatiga, los dolores de cabeza, la falta de capacidad de concentrarse y la depresión ya son síntomas de este tipo.

Exp. 133 Zapeo con Frecuencia Usando Ondas Rectangulares con Desplazamiento Positivo

Objetivo: Matar determinados patógenos mediante frecuencias emitidas por un generador de ondas rectangulares con desplazamiento *Positivo* total.

Materiales y Métodos: Consulte el ancho de banda de frecuencia de *Influenza A* y *B* (313-324 KHz) en el libro *La Cura de Todas las Enfermedades*. Divídalo en pasos adecuadamente pequeños. Los pasos superiores a 5 MHz indudablemente omitirían a muchos. Dado que el Syncrometer® puede “rastrear” o detectar un organismo que resonará a una distancia de aproximadamente 5 KHz, supongo que los órganos también pueden “sentir” la corriente a esa distancia. Pero es aconsejable usar pasos menores, especialmente cuando el ancho de banda total es corto. Quizá lo idóneo sería 313, 315, 317, 319, 321, 323. Pero sólo 2 frecuencias, 316, 320 ya son profundamente eficaces. Podrá elegir sus propios intervalos.

Cambie la frecuencia de 30 KHz a la frecuencia de patógenos más alta que haya elegido. Esto es prácticamente lo mismo que dar un golpe en la cabeza en vez de a los pies (esto es más importante para los parásitos más grandes, que de otra manera podrían tardar mucho en morir o incluso hallar una vía de escape). Deje la frecuencia en su lugar durante unos 7 minutos. El hecho de que parpadee la frecuencia, es decir, varía entre digamos 364.4 y 364.5 KHz, significa que varía sobre 0,1 KHz o 100 hertzios. Esto podrá suponer una ventaja. No he hecho experimentos de zapeo con un sintetizador que tenga una precisión de hasta 1 Hz.

El tiempo que zapee en una frecuencia se fija en 7 minutos. Este tiempo no se fija de manera rigurosa, basado en experimentos. Fue elegido porque siempre mataba las duelas, lo cual es una tarea que representa un gran reto. Probablemente las bacterias y los virus exigen mucho menos tiempo. Pero para los fines de mantener la uniformidad se eligió el tiempo de 7 minutos. Ahora puede zapear el virus de la gripe, con 3 de sus frecuencias en un zapeo único de 20 minutos que se dedique simultáneamente a un órgano en el plato. O zapee las 3 variedades de *Salmonella* en 2 o 3 zapeos de 20 minutos.

Tras 3 zapeos de 7 minutos ya está listo para cambiar el órgano en el plato por el siguiente zapeo de 20 minutos.

Puede optar por zapear con frecuencia un parásito grande como *Dipetalonema* o *Fasciola* tras observar docenas de ellos en el inodoro. *Dipetalonema*, *Schistosomes*, *Fasciola metacercaria* sencillamente pueden nadar o salir flotando de la zona en la que se

sienta corriente, pudiendo sobrevivir. Son buenos ejemplares para el zapeo con frecuencia. *Clostridium botulinum* también lo es porque es causante de llorera.

Un principio importante a recordar es que debe retirarse el patógeno del plato para optimizar rendimiento adicional de zapearlo. Se necesita más investigación para explorar esta disposición.

Métodos: Halle un lugar que dé resultado *Positivo* para adultos de *Fasciola*, o *Schistosoma* y fases. Busque en los órganos próximos al órgano a zapearse con plato así como el propio órgano. Por ejemplo, si el órgano que estará en el plato serán los riñones, busque aquí y en adrenales, hígado, bazo, ovarios. Zapee por frecuencia durante los zapeos normales de 20 minutos de riñones y tejidos adjuntos. Transcurridas unas 2 horas, vuelva a probar los órganos anteriores. Darán resultado *Negativo*, no sólo en riñones sino también en los órganos vecinos. Podría haberlos puesto en el plato, naturalmente, pero entonces el objetivo sería exclusivamente aquí y los demás se escaparían nadando.

Durante todo el día de zapeo, pueden alternarse las frecuencias de gripe, *Salmonella*, *Fasciola* y *Clostridium botulinum*. Evita muchos de los efectos secundarios de la gripe y de *Salmonella*, y los períodos de llorera pueden reducir las poblaciones de *Fasciola* y *Clostridium* más rápidamente que sólo el zapeo de piel con plato.

Nota: El efecto de las frecuencias más altas en la corriente no ha sido medido. La relación entre voltaje y desplazamiento *Positivo* de los generadores usados no fue alterada al cambiar la frecuencia en las gamas usadas.

Exp. 134 Añadir Frecuencias de Ondas Rectangulares al Zapeo de Piel

Objetivo: Hallar el efecto de una frecuencia de onda rectangular adicional en un procedimiento de zapeo de piel.

Materiales: Juegos de portaobjetos de parásitos y tejidos, zapper con frecuencia ajustable y caja de platos.

Métodos: Busque un conjunto de frecuencias correspondientes a duela próximas a la frecuencia de onda rectangular que desee probar. Suponga que desea probar la eficacia de 448 KHz. Este ejemplo se toma de mi cuaderno de apuntes:

Puede consultar frecuencias correspondientes a *Diphyllbothrium erinacei* (487), *Taenia pisiformis* (482), *Dipylidium caninum* (472), *Taenia solium scolex* (449), *Fasciola* (427), *Paragonimus* (454). Las frecuencias enumeradas representan la cabeza de cada una.

Ahora búsquelas en 2 o 3 órganos, como hígado, páncreas, tiroides.

Ponga uno de estos órganos en el plato del zapper. Ponga sólo los patógenos que escapen en el otro plato, como gripe, *Salmonella*, levadura de pan, moho de sorgo.

Zapee en la frecuencia seleccionada de 448 KHz durante 20 minutos. Diez minutos después vuelva a probar para determinar la presencia de los parásitos originales.

Resultados: Ahora *D.erinacei*, *T.pis.*, *D.can.*, están ausentes, pero *Fasciola* está presente. Los órganos cercanos también se limpian de estas, con *Fasciola* sin tocar, demostrando una gama de eficacia similar.

Repita este experimento al día siguiente. Observará que algunas de las duelas han vuelto; no fueron matadas completamente. Vuelva a zapear a una frecuencia nueva, unos

100 KHz menos, como 336 KHz. De nuevo, se matan gamas muy amplias de parásitos en muchos lugares además del efecto selectivo del plato en el circuito.

Conclusión: Aunque el zapeo normal (sin plato) mata unas pocas duelas en cada zapeo, y aunque el zapeo con plato mata a unas pocas de estas en un lugar en particular, puesto en el plato (en ausencia de los PCB), y aunque todos estos pueden matarse en cualquier lugar único mediante zapeo con plato con las rutas de acceso adjuntas al órgano, y aunque el zapeo con plato usando un órgano subyacente en el plato con rutas de acceso adjuntas aumenta el territorio del cuerpo limpiado, sólo el zapeo con frecuencia mata una gama de parásitos agrupados alrededor de la frecuencia elegida y en más lugares que el elegido para estar en el plato. Naturalmente, esta frecuencia no elimina los PCB ni restaura inmunidad tal y como se necesita en el órgano con el tumor. Para obtener todos estos resultados, se añade el tratamiento con frecuencia a la configuración para zapeo con plato o de zapeo de piel con plato.

Exp. 135 El Ácido Tióctico Restaura la Interleucina-12

Objetivo: Observar la relación entre interleucina-12 y holmio. Observar la eficacia del ácido tióctico en la exportación de holmio a los riñones.

Introducción: Siempre se encuentra presencia de holmio cuando están presentes los PCB en nuestros tejidos. He supuesto que se usa, quizá como catalizador, en la fabricación de los PCB, pero no tengo pruebas de ello. La eliminación de los PCB mediante métodos especiales de zapeo con plato o zapeo doble no necesariamente elimina el holmio. Un voltaje de batería ligeramente bajo o un mal contacto o ausencia de rutas de acceso permite que se deje atrás el holmio. El holmio es otro lantánido que de nuevo bloquea la función inmunológica.

Materiales: Cobalto, holmio, como estándares de absorción atómica; interleucina-12, juego de tejidos, PCB, glóbulos blancos.

Métodos: Halle un órgano que dé resultado *Positivo* para los PCB, holmio, fases de solitaria, duelas, etc. Zapee el órgano con el zapper con plato, usando las rutas de acceso vasculares incluidas según grupos A y L. Más adelante pruebe este órgano para determinar la presencia de cobalto, que es el metal residual de los 2 duelas más grandes, y holmio, dejado atrás después de la eliminación de los PCB. Si el zapeo fue completo, no habrá residuos. Pero en el zapeo incompleto se observa frecuentemente. Halle un lugar de estas características buscando sencillamente los órganos que no tengan interleucina-12.

Nota: La Interleucina-12 aparece regularmente al tiempo :00 hora de radio durante 1 minuto entero, en minutos pares (es decir, entrando en un minuto impar). De manera que la obtención de un resultado *Negativo* meramente indica que está Apagado o en un minuto impar.

Aguarde hasta que el segundero pase :00 antes de decidir si no hay interleucina-12.

En estos lugares busque la presencia de holmio y cobalto. Siempre estará presente el holmio. Ponga el portaobjetos de glóbulos blancos cerca del portaobjetos del órgano y pruebe de nuevo para determinar la presencia de cobalto y holmio. Estarán ausentes. El sistema inmunológico está bloqueado para ellos. Pruebe para determinar la presencia de interleucina-12; está ausente en los glóbulos blancos.

Pruebe para determinar la presencia de cobalto y holmio en hígado, en las porciones derecha, central e izquierda. También busque en los riñones derecho e izquierdo. Observe que el hígado se está "atragantando" con cobalto y holmio, mientras que podrá no haber nada de ellos en los riñones. Evidentemente el hígado no es capaz de destoxificar y expedir a los riñones estos elementos tóxicos recién llegados.

Ahora tome 4 cápsulas de ácido tióctico, 250 mg cada unidad. Transcurridos unos 30 minutos vuelva a probar los órganos probados originalmente así como hígado y riñones.

Resultados: Ahora el hígado podrá estar libre de cobalto y holmio, mientras que los riñones están recién cargados. Ahora el hígado contiene interleucina-12 y los riñones no. Los órganos originales han perdido su holmio pero no necesariamente su cobalto. Siempre que se ha eliminado el holmio está presente la interleucina-12. Ahora puede hallarse el holmio en los glóbulos blancos de aquél órgano. Se ha restaurado la inmunidad.

Conclusión: Mientras que la mayoría de los lantánidos tienen un efecto que enrigidece a los glóbulos blancos de manera que no "coman", el holmio parece inhibir la formación de interleucina-12. Su reaparición inmediata cuando ha desaparecido el holmio parece indicar que el holmio está vinculado a ella de alguna manera. Parece posible que el ácido tióctico puede agarrarse al holmio con más fuerza que la interleucina-12. Esto podría liberar la citoquina (interleucina-12), que ahora puede activar a las *Células Asesinas Naturales* para "comerse" y eliminar incluso los tumores grandes.

Exp. 136 Hallar Hemorragias Internas

Objetivo: Hallar hemorragias internas en estómago o intestino (procedentes de úlceras, pólipos o tumores).

Materiales: Portaobjetos de hemoglobina (humana), tejidos.

Métodos: Busque la presencia de hemoglobina en las personas que se sepa tengan hemorragias procedentes del recto o que recientemente hayan sido sometidas a intervención quirúrgica en el estómago e intestino. También busque en las personas con historial de úlceras de estómago.

Conclusiones: Puede distinguir claramente entre un estado hemorrágico y un estado no hemorrágico, evitando la necesidad de "exploración microscópica" repetida de estómago o colon.

Exp. 137 Eficacia de la Administración de Laetrile por Vía Intravenosa

Introducción: La práctica de administrar "laetrile" a los pacientes aquejados de cáncer por vía intravenosa en dosis de aproximadamente 6 gramos diarios comenzó hace décadas. Se extendió debido a que con frecuencia de observaban resultados excelentes.

A pesar de las peticiones de realización de estudios científicos sobre el mismo, surgieron pleitos en su lugar, seguido de la denegación de apoyo e incluso la prohibición de la realización de ensayos clínicos. Por lo tanto, el mecanismo de su eficacia nunca ha sido estudiado. Sin embargo, ningún terapeuta de medicina alternativa prescindiría de él. Quizá este experimento pueda explicar por qué.

Objetivo: Observar el efecto de administrar amigdalina ("Laetrile") por vía intravenosa (IV).

Materiales: Ampollas de amigdalina, 3 gm cada una; cobalto, vitamina B₁₂, ácido fólico, juego de tejidos, bacteria *Gaffkya*, ácido malónico.

Métodos: Pruebe al paciente aquejado de cáncer para determinar la presencia de los elementos arriba señalados en tumor, órgano tumeroso, otros tejidos corporales. Observe lo saturado que esté el cuerpo con cobalto inorgánico, comparando en prevalencia con 1,10-fenantrolina. Busque para determinar la presencia de bacterias *Gaffkya*; estarán igualmente omnipresentes. No puede hallarse en ningún lugar ni vitamina B₁₂ ni tampoco ácido fólico, mientras que abunda el ácido malónico. El cuerpo entero está siendo incapacitado en la producción de energía (no hay coenzima A debido a la presencia de cobalto) y en curarse (no hay vitamina B₁₂ o folato). Ahora administre 2 ampollas (3 gm cada una) de amigdalina en una base de dextrosa o salina (ningún otro inyectable). Podrá probar durante la infusión.

Nota: Enseguida desaparece el cobalto de todos los tejidos corporales, seguido de la aparición de vitamina B₁₂ y ácido fólico (aunque ninguno de los dos fue administrado) y la desaparición de ácido malónico. La siguiente IV debe contener una gran cantidad (25 gm) de vitamina C para completar la destoxicación de los derivados malónicos. El paciente podrá comentar ya sobre su nuevo estado de bienestar recién hallado.

Explicación: Si se hubiera probado clínicamente el laetrilo, probablemente habría dado resultados salteados y poco impresionantes. Dichos estudios usan sólo una variable. No puede esperarse que el uso de sólo laetrile haga todo lo demás necesario al margen de eliminar el cobalto. Y el buen efecto observado aquí sólo duraría el tiempo que tarda *Gaffkya* en restablecerse y volver a plagar el cuerpo de cobalto. Más fundamental es restaurar la acidez y la función del estómago zapeando el estómago específicamente, y devolviendo su inmunidad completamente.

Nota: Los experimentos con *Gaffkya* están incompletos (véase también **Exp. 101**).

Exp. 138 Beneficios de Sulfato de Hidrazina

Objetivo: Observar los beneficios de administrar el sulfato de hidrazina por profesionales del cáncer anteriores: los tumores encogían y los pacientes ganaban en apetito y peso. A pesar de estos buenos resultados, este compuesto fue abandonado. Estos estudios hubieran sido estudios de tratamiento único, como siempre, dando resultados muy salteados. De nuevo, las conclusiones hubieran sido desalentadoras en lo que se refiere a su uso.

Materiales: Sulfato de hidrazina, moho de sorgo y otras micotoxinas, variedades de hongos, juego de tejidos, incluyendo arteria.

Métodos: Pruebe para determinar la presencia de micotoxinas y crecimiento de hongos en muchos tejidos corporales, incluyendo lugares intestinales y arterias. Tome 30 mg de sulfato de hidrazina. Transcurridos unos 20 minutos, vuelva a probar los mismos

lugares para determinar sus micotoxinas y hongos. Observe que hay bastante reducción de su presencia. Siga tomando 30 mg una vez, hasta 3 veces al día hasta que todos los hongos den resultado *Negativo*.

Explicación: Quizá la eliminación de los hongos sea un mecanismo por el cual el sulfato de hidrazina obtiene resultados tan buenos para los pacientes aquejados de cáncer. Quizá la eliminación de hongos de sus arterias prevendrá la arteriosclerosis a edades más avanzadas. Ya he observado la relación entre el moho de sorgo y derrames cerebrales, jaquecas y púrpura (machas moradas en los brazos). El sulfato de hidrazina se encuentra naturalmente en nuestros cuerpos, según el Syncrometer[®]. Aunque no es tóxico en las dosis administradas, indudablemente las dosis excesivas podrían desequilibrar el metabolismo y producir efectos secundarios. No sobredosifique.

Exp. 139 Un Nuevo Tipo de Primeros Auxilios para Emergencias

Objetivo: Obtener alivio inmediato de síntomas agudos cuando se aguarda la llegada de la ambulancia.

Explicación: Un estado de enfermedad sólo se siente y observa mucho después de haber comenzado. De hecho, podrá exigir décadas de abuso del estómago, abuso de hígado y abuso de los riñones antes de que los síntomas resulten evidentes. Para cuando sea necesario el tratamiento de urgencia, los órganos tienen necesidad crítica de determinados metabolitos. Estos pueden administrarse mejor o de alguna manera facilitarse en una sala de urgencias o en un hospital. Pero cuando se esté preparando para abandonar su casa para recibir tratamiento de urgencia, puede zapear rápidamente una serie de patógenos que podrán estar contribuyendo a la urgencia. Elija hasta 10 pequeñas entidades como bacterias, virus y parásitos minúsculos. Por ejemplo, ante una amenaza de infarto cardíaco: Zapee *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus pneumoniae*, *Dirofilaria*, *Loa loa*, *Influenza*, *Hepatitis B*, *Salmonella*, *Shigella*, *CMV*. Halle las frecuencias de cada uno y configure el generador de ondas rectangulares con desplazamiento *Positivo* a cada una por turnos durante 3 minutos. En el plato del zapper ponga un portaobjetos del órgano en cuestión (o sencillamente una muestra de sangre) más los portaobjetos de estos patógenos si no se conocen sus frecuencias. Si los síntomas han desaparecido en unos 5 minutos, seguiría siendo aconsejable cumplir su intención de consultar al médico inmediatamente.

Nota: Se trata de una especie de primeros auxilios. No desatienda las demás medidas de primeros auxilios a tomar al mismo tiempo mientras aguarda la llegada de la ambulancia.

Por ejemplo: Su niño de repente se encuentra enfermo, con fiebre, fatiga, vómitos o llantos. Mientras se esté preparando el automóvil para el viaje al médico, zapee con un portaobjetos de sangre en el plato y con las frecuencias de sus sospechosos o con nada más si no se dispone de los portaobjetos y frecuencias. Si se encuentra bien a su llegada a la consulta del médico, debe consultar al médico de todas formas; deben realizarse las pruebas correspondientes para hallar la causa (infección de oído, infección de garganta, etc.).

Exp. 140 Hacer Órganos Izquierdo o Derecho Electrónicamente

Explicación: Todo tejido u órgano tiene su propia frecuencia que forma parte del ancho de banda frecuencias de todo el cuerpo, desde aproximadamente 1,5 MHz hasta aproximadamente 9,5 MHz. Parece probable que las parejas de órganos Izquierdo y Derecho, como los pulmones, tendrían frecuencias que están contiguas y, por tanto, no demasiado alejadas. Surgió la pregunta de si una pequeña diferencia en frecuencia podía contrarrestarse con un condensador o inductor, así pues haciendo una pareja simulada para este tipo de órgano.

Objetivo: Hacer un órgano Izquierdo o Derecho electrónicamente partiendo de un espécimen de su pareja opuesta; verificar que la simulación electrónica pueda probarse y zapearse.

Materiales: Portaobjetos de tejidos correspondientes a órganos emparejados, juego de inductores cerámicos y condensadores cerámicos. Los inductores deben encontrarse en la gama de 0.1 microhenrios (μH) y 22 μH . Nada más recibirse de la empresa de suministros, deben probarse con inductómetro; etiquete cada uno indicando el valor real. Los condensadores deben encontrarse en una gama de entre 1 y 20 pF. Pruebe cada unidad con un capacitímetro para hallar su valor auténtico y etiquete este valor en los mismos. En la práctica no se exige tal precisión pero, naturalmente, para obtener datos científicos que otros puedan duplicar, esto es esencial.

Métodos: En primer lugar identifique el portaobjetos de tal órgano como Derecho o Izquierdo sujetando una moneda sobre su lado Izquierdo o Derecho lo más cerca posible de este órgano. Ponga una moneda idéntica en el Syncrometer® y el portaobjetos a identificar. Busque la resonancia. Busque durante minutos pares o durante 2 minutos completos. Tras hallar el lado resonante, busque en el lado contrario; no debe haber resonancia. Revise el **Exp. 126** para más detalles. Etiquete su portaobjetos Izquierdo o Derecho.

En segundo lugar, si su portaobjetos corresponde a un órgano del lado Izquierdo, haga un frasco de copia del mismo, pero ponga un condensador de 1 pF en el mismo plato, a una pequeña distancia del frasco o portaobjetos. Véase **Exp. 96** para más detalles. Acaba de hacer su pareja del lado Derecho. Por otra parte, si su portaobjetos corresponde al lado Derecho, haga un frasco de copia del mismo, poniendo un inductor de 1 μH cerca. Acaba de hacer su pareja del lado Izquierdo. Etiquete sus copias recién hechas.

En tercer lugar, pruebe cada frasco nuevo hecho mediante una comprobación corporal usando la técnica de la moneda para asegurarse de tener ahora exclusivamente en lado contrario.

En cuarto lugar, pruebe el frasco de copia del lado Derecho (o portaobjetos de órgano) frente a la versión del lado Izquierdo; no deben resonar durante los minutos pares. Los lados similares no resuenan.

En quinto lugar, busque para determinar la presencia de sustancias en el órgano simulado. Deben ser algo diferentes del órgano contrario.

En sexto lugar, zapee el órgano simulado para determinar la presencia de elementos tóxicos. Observe que puede zapearse. Sin embargo, también se observa algo de zapeo en el órgano contrario, aunque es mínimo.

Si no puede identificar sus portaobjetos como lados Derecho o Izquierdo, sigue pudiendo hacer ambos de la misma manera. Primero añada un condensador de 1 pF al portaobjetos para hacer un frasco de copia o para zapear. Ahora sustitúyalo por un inductor de 1 μ H y repita el proceso. Habrá copiado o zapeado ambos lados.

Explicación adicional

Cuando se usan inductores y condensadores de otros valores, puede confeccionarse una tabla de equivalencias. Tras determinar el estado resonante entre 2 entidades, un condensador añadido a un lado (que destruye la resonancia) puede "equilibrarse" por un inductor puesto en el otro lado que sencillamente restaure la resonancia. Dado que la caja de platos está conectada en paralelo al circuito y a su cuerpo, todo lo que se ponga en el plato de prueba se encuentra en paralelo con su cuerpo. Por consiguiente, los condensadores puestos en el plato se suman al total. Pero la inductancia puesta en el plato nunca aumenta el total, ni llega a igualarlo al realmente añadido. (Mis datos respecto de esta relación no están afinados y aún no se han publicado; quizá usted pueda aportar datos nuevos sobre la relación entre la capacitancia e inductancia añadidas a una pareja resonante).

Teoría Unificada de la Enfermedad

La enfermedad siempre ha sido algo que nos ha resultado muy desconcertante. Las causas de la enfermedad, la naturaleza de la enfermedad y la resistencia a la enfermedad de algunas personas son igualmente desconcertantes. Las causas parecen ser, en su mayoría, debido a invasión por bacterias y virus en nuestro cuerpo. Pero sus ataques no son uniformes respecto del tiempo, la geografía u otros individuos; muchos de nosotros escapamos del todo. Otros sucumben en la infancia. Por lo tanto las causas ¿no están estrechamente vinculadas al fenómeno de la enfermedad!

Por otra parte, la naturaleza de la enfermedad es sorprendentemente uniforme. Se “siente malo”; su nivel energético cae y desea estar en la cama. Su iniciativa desaparece junto con el apetito. Puede que tenga fiebre o escalofríos, podrá dormir mucho más o mucho menos de lo normal. Considerando los cientos de bacterias y virus que nos atacan y que son causas claramente diferenciadas de enfermedad, tienen un efecto sorprendentemente uniforme: ¡sólo unos pocos efectos! ¿Han aprendido todos a hacernos lo mismo? ¿Con qué objetivo?

“Sana” espontáneamente con un poco de ayuda de una pastilla o poción, pero esto es menor al compararse con la gran fuerza de buena salud que llega y que habría llegado de cualquier manera en la mayoría de los casos.

A medida que envejecemos, ya no nos ponemos bien del todo después de nuestras pequeñas enfermedades. Nos quedamos más fatigados, ganamos en peso, desarrollamos manchas marrones (pigmentaciones) en todo el cuerpo; pero nuestro cabello, por el contrario, pierde su pigmento, volviéndose blanco. Nuestros dientes, que son los huesos más duros de nuestro cuerpo, empiezan a ablandarse y a perder calcio, mientras que otros huesos acumulan calcio como derivaciones. Todas nuestras funciones decaen en su conjunto, como si hubiera una fuerza única actuando sobre nosotros. Esto lo llamamos envejecer, pero eso sólo tiene relación con el calendario, que hace que nos asalte la siguiente duda: Se dice que la enfermedad relacionada con la edad está relacionada con la edad, lo cual no significa nada. ¿Relacionada con qué?

Nuestra falta de fortaleza es otra propiedad misteriosa. Comparados con los animales que conocemos, nuestra fuerza es equivalente a aproximadamente aquella de una mosca. ¿Nuestra debilidad general es una enfermedad, una que nos afecta a todos, y que nos ciega a ella? Y, ¿por qué los animales pueden beber agua, comerse sus presas crudas y enteras, incluyendo las entrañas? Todo lo cual provocaría que enfermáramos gravemente en pocos días.

Podemos pensar en estas cosas intensamente, llegando a las mismas respuestas: genes, bacterias y virus, resistencia natural, diversos mecanismos de inmunidad, etc. Pero no son respuestas satisfactorias. No podemos responder ni a la pregunta más sencilla de un niño: ¿Por qué me tengo que vestir? El perro no lo hace.

Quizá existan otras posibilidades. Los estudios hechos con el Syncrometer[®] parecen indicar que hay otras fuerzas trabajando para forjar nuestro destino como personas enfermas o sanas, fuertes o débiles. La etiología parasitaria de la enfermedad como originaria de una cascada de invasiones de bacterias, virus y hongos en una secuencia ordenada proporcionaría una respuesta racional a muchas de estas preguntas.

Considere estas observaciones hechas con un Syncrometer[®].

Un bebé con “cólico” tiene una invasión de *E. coli* en el intestino grueso donde debería haber bacterias más amigables. El bebé grita con ataques de dolor, pero simplemente lo acunamos, acariciamos y tranquilizamos esperando a que el bebé lo “supere solo”. Para entonces *E. coli* se ha vuelto parte habitual de la flora. Se ha transmitido suficiente al bebé por contaminación fecal de dedos de adultos y hermanos que llegan a la boca del bebé para garantizar que esta parte de la flora sea como de la familia y que traiga los males de *E. coli* al nuevo bebé, durándole toda la vida. ¿Qué hace *E. coli* a lo largo de una vida humana? Durante la niñez continúa provocando malos humores y rabieta y flatulencia. En los adolescentes provoca granos, especialmente en la cara. En la edad adulta provoca barriga y pequeñas erupciones cutáneas, especialmente en la punta de la nariz y en la cara. Luego dolores de cabeza y alteraciones de intestino grueso, mal humor, fatiga y deseo de echar cabezadas. A edades más avanzadas, *E. coli* nos provoca forúnculos y úlceras en la piel al escaparse del intestino grueso donde ya no es tan resistente la inmunidad. Podrán extenderse por la piel a lo largo de rutas especiales que nunca se detienen, produciendo manchas en la piel que nadie es capaz de eliminar del todo.

Pero no nos traen nada más grave que eso. Y si eso fuera todo, se considerarían bastante inocuos. Naturalmente pueden provocar enfermedad masiva cuando los alimentos están muy contaminados.

A medida que el bebé se hace niño, ocurren cosas nuevas. En la niñez temprana, comemos huevos de parásitos a puñados junto con la suciedad que tenemos en las manos a medida que las chupamos, lamemos y comemos con ellas. ¡Probablemente este fuera el caso en los tiempos primitivos! Pero consumir huevos de parásitos en los alimentos en cada comida probablemente sea un cambio respecto de nuestro pasado primitivo. El haber sido amamantados durante 3 o 4 años puede que nos haya aportado alguna protección, principalmente contra los parásitos relacionados con la tierra (en nuestros productos agrícolas) y los relacionados con los productos lácteos.

Puede que la tierra estuviera más limpia, y que los animales domésticos estuvieran menos parasitados en el pasado lejano. O quizá no lo estuvieran antes de nacer la agricultura. El destino del parasitado: fatiga, movimiento lento, ganancia de peso podría haber sido nuestra maldición en aquellos tiempos. El Syncrometer® detecta presencia constante de *Fasciola*, *Ascaris*, tenia de conejo en niños pequeños, sin importar la ausencia de síntomas. *Fasciola* ya se encuentra en las válvulas linfáticas, *Ascaris* ya en la médula espinal (además del estómago, provocando los conocidos dolores de barriga), y *Schistosoma japonicum* ya en los capilares (a veces provocando espinillas doloridas). El hueso etmoides (hueso de la nariz) ya se está llenando con mucho más. Al perderse un diente, el vacío es invadido por la bacteria *Clostridium*, provocando un mal olor en la boca del niño. Pero todo esto es provisional. La mayoría ha desaparecido tras unos pocos días. La situación puede cambiar completamente de un día para otro. Sólo algunos lugares no han cambiado, que se convierten en los “puntos problemáticos” crónicos.

En ocasiones enferma el niño. No quiere comer, luego vomita (en la cama), tiene fiebre de madrugada pero se despierta sintiéndose mejor y está listo para ir al colegio con un poco de ayuda adicional. ¿Qué pasó realmente? Todos los parásitos en todos los lugares, incluyendo las válvula linfáticas de la piel han sido matados. En vez del adulto de *Fasciola* aparece un pequeño punto de color rojo en la piel. En unos pocos días el punto se ha vuelto de color marrón. Ahora empiezan a crecer hongos en este lugar. Unos

días después hay varios parásitos en varios lugares nuevos. Si una *Fasciola* nueva ocupa otra vez la válvula linfática debajo de este punto, permanecerá allí, quizá durante toda la vida. De lo contrario, desaparecerá el punto marrón completamente o se volverá muy pequeño.

El niño pequeño tiene abundancia de energía y fortaleza para su tamaño, quizá comparable con un cachorro de perro o de gato. Pero algo pasará e medida que madura para impedir que jamás adquiera su patrimonio, su energía y fortaleza comparable a los animales doméstico adultos: caballos, perros, gatos. El parasitismo se intensifica. El parasitismo intensificado puede deberse en gran medida al consumo de alimentos contaminados en cada comida o debido al entorno. Sin embargo, nuestros animales domésticos comparten estos recursos con nosotros. ¿O no? Observamos que el parasitismo está mucho más intensificado en los animales salvajes sólo cuando escasean los alimentos y hay demasiados animales. Esto podría suponer contaminación de sus alimentos también.

Las enfermedades infantiles, sarampión, paperas, dolor de garganta y resfriados, llegan en el momento que acabo de indicar, cuando el cuerpo mata y elimina sus parásitos de manera espontánea. Dado que estas "enfermedades" tienen carácter vírico y bacteriano, y dado que el Syncrometer® puede observar cómo emergen a partir de grandes parásitos al matarse, parece ser que son el resultado y no la causa verdadera de la enfermedad. La enfermedad verdadera es el parasitismo, un hecho de la vida con el que se ha vivido a lo largo de la historia. Las enfermedades que observamos y que naturalmente representan una verdadera amenaza, son los efectos secundarios de la matanza espontánea de parásitos por el cuerpo humano.

Por lo tanto, los virus *Coxsackie* y las bacterias *Bacteroides* viajan por nuestro cuerpo desde la temprana infancia, representando los patógenos emergentes de *Ascaris*. También nos acechan constantemente los virus CMV (Citomegalovirus) y *Papilloma* (verruca).

Este ciclo de parásitos, matanza de parásitos y su invasión posterior por los virus y las bacterias continúa durante toda la vida, en ocasiones haciéndonos enfermar, en otra no. De vez en cuando el Syncrometer® detecta en nuestro cuerpo un gran número de los especímenes bacterianos y víricos (que consideramos fuera de lo normal y que sólo podemos obtener, para su estudio, de una empresa de suministros biológicos). Nunca se "marchan" para siempre. Simplemente su nivel es bajo. Hemos sido su anfitrión sin jamás ser conscientes de ello.

Este ciclo continuo explica el carácter uniforme de la enfermedad con su temperatura elevada, fatiga, etc. Después de todo, se está haciendo la misma tarea por el cuerpo para los mismos parásitos y las mismas bacterias y los mismos virus emergentes. Lo que es diferente es la oportunidad para los emergentes. Si el estado del niño les permite aflorar en el cerebro o en la médula espinal, crearán aquí un lugar en el que exista trauma. Los lugares de trauma invitan invasión por morbitrofismo. Y así nace una "enfermedad" crónica. Pero si el cuerpo del niño ya ha sido su anfitrión, lucha contra ellos y no se desarrolla nada más que un resfriado.

A partir de los estudios con Syncrometer®, observo que los seres humanos son atacados continuamente por parásitos y patógenos de su temprana infancia. Las fases infecciosas de tenias y de lombrices intestinales son necesariamente ingeridos por niños pequeños por contacto antihigiénico de las manos y de objetivos sucios, incluso si su alimentación es únicamente leche materna. Los niños se recuperan de estos ataques,

aparentemente del todo. Las enfermedades de los niños (enfermedades infantiles) a menudo coinciden con una nueva invasión de *Ascaris*. El sarampión sigue a una población creciente de *Clonorchis* y *Eurytrema* en el páncreas, mientras se extienden huevos y larvas de *Ascaris* por toda la piel. ¿Cuál libera el sarampión? El cuerpo de un niño puede resolver, es decir, matar los parásitos y patógenos invasores y eliminarlos todo antes de empezar la invasión de hongos.

Los adultos también ingieren fases invasoras de parásitos diariamente, con cada comida consumida. Pero el adulto no monta un contraataque visible. De alguna manera, no visible, el cuerpo también puede matar incluso los parásitos grandes mediante un mecanismo desconocido para los adultos.

Sin embargo, los parásitos muertos no se eliminan rápidamente de los tejidos de un adulto de la misma manera que en los tejidos infantiles. Observo una falta de jugos digestivos en los adultos que normalmente vigilarían los desechos de tejidos. En los tejidos sanos se encuentra en todas partes pancreatina, lipasa e incluso HCl, pero no en los enfermos.

Nuestros dos duelas más grandes, *Fasciolopsis* y *Fasciola*, cuando se matan y no se eliminan son invadidas inmediatamente por "moho de sorgo" y especies de levadura.

El cuerpo también puede matar con éxito el moho de sorgo y las levaduras, y lo hará pronto. Pero hacerlo provoca la liberación de cobalto, en forma inorgánica o elemental (identificado como el mismo al igual que un estándar de absorción atómica).

El cobalto lo consumen los hongos de las variedades de *Aspergillus* y *Penicillium*, que ahora asumen el cadáver y los hongos anteriores. Si no pueden crecer aquí, por motivos de insuficiencia de alimentos u otros, el cobalto queda libre para interferir con el funcionamiento del cuerpo. Si crecen, se produce aflatoxina, mientras que desaparece el cobalto (lo aprovechan).

Pero el cobalto puede eliminarse y se elimina periódicamente por el cuerpo incluso al envejecer. Los glóbulos blancos se lo comen, llevándolo a la vejiga. También pueden matarse espontáneamente tanto *Aspergillus* como *Penicillium*, mientras que la aflatoxina va al hígado para detoxificarse.

Cuando se matan estos dos hongos por medio de hierba o zapeo (y, se supone, espontáneamente), inmediatamente liberan el elemento cobre, en forma inorgánica. Puede asumirse por el hígado, pero gran cantidad queda libre en los tejidos. Dos nuevos hongos asumen los restos del cadáver del parásito en el lugar en que se encontraban *Aspergillus* y *Penicillium*. Éstos son los hongos Podredumbre Parda de la Patata y Nerviaciones Negras de la Col.

Ahora se detiene la producción de aflatoxina. En su lugar se produce zearalenona, por la Podredumbre Parda de la Patata. Aún no se ha hallado una micotoxina procedente de Nerviaciones Negras de la Col mediante el Syncrometer®.

Evidentemente el cobre no recolectado por el hígado se consume por estos dos hongos sucesores.

El moho de sorgo sigue siendo un hongo misterioso. Está presente en prácticamente todos los alimentos dulcorados que se encuentran en el mercado. Es particularmente común en el jarabe de sorgo, lo cual explica el nombre que le adjudique. Jamás ha sido identificado científicamente. Sólo se halló su frecuencia resonante (125-288 KHz), en la gama de hongos. [La gama dada es amplia en exceso debido a las impurezas que contenía la muestra.]

Se metaboliza la zearalenona transformándola en benceno, en parte, que a su vez se metaboliza a fenol. Siempre pueden encontrarse tanto benceno como fenol en presencia de zearalenona y el hongo de Podredumbre Parda de la Patata. Éste es el primer caso de formación de benceno en la naturaleza que conozco. De esta manera se forma un inmunobloqueante de manera completamente natural. El benceno, o su derivado fenol, destruyen un compuesto de germanio que normalmente nos protege contra las mutaciones y contra la integración de los virus con nuestros genes. Ahora la enfermedad y el envejecimiento pueden avanzar a tropezones.

Todos estos acontecimientos ocurren en todos nosotros como seres humanos; busque en cualquier órgano problemático, luego en los no problemáticos, para hallar las pruebas.

Los duelas de *Paragonimus* que se dejan para descomponerse en los tejidos se saltan las invasiones de sorgo y *Aspergillus*. Son invadidas directamente, en primer lugar por el hongo *Chaetomium*, seguido de Podredumbre Parda de la Patata o Nerviaciones Negras de la Col cuando los juegos digestivos del cuerpo no eliminan los parásitos de los tejidos enseguida.

A la generación de Podredumbre Parda de la Patata y Nerviaciones Negras de la Col pueden unirse los hongos de los alimentos. Todos los alimentos que contienen hongos, que se consumen normalmente, suelen unirse a la población de hongos en este nivel. Los champiñones, quesos, alimentos fermentados de toda clase llevan sus esporas al tracto digestivo del cuerpo. Se desconoce el modo de su llegada a los lugares de descomposición en los órganos. Las hemorragias diminutas o la falta de plaquetas podrán ser responsables. La falta de vigilancia inmunológica en el intestino podría ser un factor clave.

El cuerpo sigue pudiendo eliminar incluso esta colección de desarrollo de hongos. Juntos dejan atrás germanio, vanadio y cromio en forma inorgánica tóxica. Estos metales fueron inorgánicos, al consumirlos en los alimentos, pero fueron arrebatados por estos hongos y dejados en definitiva como basura a limpiar por el cuerpo. Desarrollamos una deficiencia mineral que no puede corregirse mediante suplementos. Se consumen por los invasores micóticos que los destruyen.

Después de esto, las especies de *Phoma* heredan el lugar, a menudo acompañados de algas verdes azuladas y levaduras. Las algas verde azuladas (cianobacterias) observadas por el Syncrometer[®] son *Anacystis*, *Anabaena*, y *Achlya*. La levadura de fisión, *Schizosaccharomyces*, nos llega en forma de contaminante común de la levadura de pan, ambas ingeridas con el pan que compramos en el supermercado. Pero sólo se observan en estos territorios micóticos las levaduras de variedad infectada RAS y JUN. ¿O es que estas levaduras las infectamos nosotros? Todo el germanio, vanadio y cromio que deja atrás la generación de Podredumbre Parda de la Patata se consumen durante su período de crecimiento. Quizá sea esto lo que hace posible el crecimiento.

La fomopsina se produce en abundancia, puede detectarse en mucho órganos así como en el riego sanguíneo. Está presente cuando los está *Phoma*, aunque esta fuente nunca ha sido hallada en publicaciones científicas.

La competencia entre estos tres últimos "supervivientes" es intensa. Si *Phoma* es el último superviviente, queda vanadio, evidentemente sin usar, junto con fomopsina. Estos se encuentran en diabetes. Por otra parte, si las levaduras son el último hongo dominante, hay presencia de níquel en todas partes, evidentemente sin usar, junto con RAS y JUN. No usados sólo brevemente.

Ahora abunda la enzima ureasa y puede hallarse en muchos tejidos, incluyendo el riego sanguíneo, lo cual sugiere toma de posesión por bacterias que usan esta enzima, incluyendo *Clostridium*, nuestro último enterrador anaeróbico.

Clostridium de una variedad (*botulinum*) llega mucho antes en las personas anfitrionas de *Clonorchis sinenses*, que es el duela de hígado humano. Las fases de hongos son breves, evidentemente porque *C. bot* toma posesión del duela muerto. De alguna manera *C. bot* inhibe la formación de acetilcolina o acelera su destrucción. Sus productos químicos se dispersan ampliamente, incluso llegando al cerebro. Nos volvemos excesivamente emotivos, deprimidos y desarrollamos temblores, síntomas que podemos esperar cuando hay deficiencia importante de este neurotransmisor.

Observamos que los humanos, todos los humanos, tienen destinos diferentes, según la fase de invasión de parásitos y hongos que hayan alcanzado. Estas invasiones también nos colocan en categorías diferentes de toxicidad metálica.

Para evadir la muerte debido a enfermedades del corazón, debemos superar la acumulación de cobalto. Para evadir la muerte debido a enfermedades del hígado, debemos superar la fase de *Aspergillus* y *Penicillium*, es decir producción de aflatoxina. Para evadir la muerte debido a la diabetes, debemos evitar la fomopsina procedente de la fase de Foma. Para evadir la muerte debido a enfermedades del riñón debemos evitar las inundaciones de ureasa y níquel. Para evadir la muerte debido al cáncer, debemos impedir la estimulación de crecimiento por RAS, JUN cFos, y ortofosfotirosina, al mismo tiempo que una bomba de mutaciones por vanadio.

Para evadir todos estos tipos de enfermedad debemos evitar el parasitismo o mantener la juventud con su mágico poder matador. Lo que en su momento representaba nuestra subsistencia, nuestros valiosos oligominerales, han sido asumidos por nuestros enemigos, oxidándose para convertirse en basura inútil que hay que eliminar.

Pero podría suministrarse un poder reductor que provoque su inflexión. Un poder de oxidación podría ser el mataparásitos mágico. Las investigaciones adicionales todavía podrían llevarnos a la "fuente de la juventud".

Siempre que el cuerpo pueda seguir matando generación tras generación de parásitos invasores y sus beneficiarios, los hongos y la levadura, ningún elementos tóxico llega a ser invencible por sí solo. Pero cuando se detiene esta evolución por los metales sobrepuestos por nuestro entorno o debido a la incapacidad para matarlos (pérdida de poder inmunológico) la muerte llega por la enfermedad y no por la vejez.

Se desconoce el carácter de la fuerza matadora del cuerpo. ¿Es química? ¿Es parte de nuestro sistema inmunológico? ¿Es una fuerza de carácter eléctrico o magnético? Parece llegar en oleadas, acumulándose en una cresta y luego desvaneciéndose, en impulsos bastantes breves, especialmente en otoño y primavera. Primero debemos estudiar estas oleadas para así poder avanzar.

Exp. 141 Ausencia del Inhibidor de Teloneraza en Tumores

Objetivo: Para hallar la causa de la ausencia del inhibidor de teloneraza II en tejidos tumorales y otros.

Materiales: Inhibidor de Teloneraza II, portaobjetos con tejidos, DNA geonómico de *Saccharomyces cerevisiae*, cobalto, cromio (III).

Métodos: Hallar el inhibidor de teloneraza II en diferentes tejidos, haciendo una lista de los *Positivos* y *Negativos*. Después buscar el DNA geonómico de *Saccharomyces cerevisiae*, cobalto y Cromio. Es notable que donde *Saccharomyces* se encuentra *Positivo*, el cobalto y cromio también están presentes; y el inhibidor de teloneraza II esta ausente (*Negativo*). Los tejidos normales poseen inhibidor de Teloneraza II.

Discusión: La teloneraza es una enzima que añade longitud a los cromosomas al extender las teloneraza al final de las mismas. Sin tal extensión, los cromosomas se acortan en cada división celular. Esto es debido a las diferentes longitudes de moléculas de ADN que están ligadas entre sí. La replicación solamente localiza el extremo corto del DIAD? La teloneraza corrige este problema al extender los extremos cortos, lo que significa que les confiere la oportunidad de dividirse en repetición infinita. Las repeticiones infinitas de la mitosis solamente se han visto en plantas o animales unicelulares. Los animales multi-celulares, así como los vertebrados, tienen un número limitado de mitosis posibles antes de que los cromosomas se acorten para su estabilidad. Presumiblemente esto determina el periodo de vida de los animales. (No tenia disponible la enzima teloneraza; Sin embargo, el inhibidor II, de fuente mamífera, estaba disponible).

De acuerdo con la literatura científica, los mamíferos tienen deficiencia de la enzima teloneraza. No me fue posible verificar esto. Sin embargo, el inhibidor de teloneraza II estaba presente en todos los tejidos analizados, lo cual puede tener un efecto similar como la ausencia de teloneraza. Consecuentemente podemos esperar y fijar un ciclo vital para ellos.

Los tumores representados por el fosfato Tricálcico, en conjunto con el portaobjetos del órgano, todos fueron *Positivos* para el DNA geonómico de *Saccharomyces* y *Negativo* para el inhibidor de teloneraza II. Esto puede conferir un ciclo de vida ilimitado para el tumor.

Pregunta: ¿Es esto un desarrollo significativo durante la progresión de un tumor?

Conclusión: La propiedad de los tumores de dividirse indefinidamente, puede ser debido a la deficiencia del inhibidor de teloneraza, causado por el crecimiento de una levadura dentro de las células tumorales.

Exp. 142 Lado Derecho e Izquierdo Humanos Alternan su Metabolismo

Parte A. Objetivo: Observar que la regulación metabólica al tiempo :00 se alterna entre los lados izquierdo y derecho del cuerpo humano.

Materiales: Portaobjetos de órganos que tengan lado izquierdo y derecho, un condensador de 1 pF, un inductor de 1 μ H, metabolitos en pares tales como NAD, NADH, BQ y HQ, tiourea y aldehído pirúvico.

Métodos: Identificar el lado de donde se obtuvo el tejido de su portaobjetos utilizando la técnica de moneda (Exp. 125, 126). Por ejemplo utilizaremos el hipotálamo izquierdo en un plato del Syncrometer®. Coloque un metabolito en el otro plato del Syncrometer® tales como thiourea, BQ o NADH. Espere que llegue un minuto impar, utilizando un reloj de radio digital. Pruebe para obtener resonancia; continúe probando por el minuto completo. Observe que la resonancia inicia en el tiempo :00 y continua durante el próximo minuto par.

Ahora cambia el hipotálamo izquierdo por el derecho. Repita. Observe que la resonancia ocurre durante los minutos impares.

Regrese con el hipotálamo izquierdo; espere por el minuto impar. Comience a sondear justo antes de que inicie. Pruebe los metabolitos-asociados: aldehído pirúvico, NAD y HQ. Todos estos estarán resonando ahora.

Cambie al hipotálamo derecho, espere por el minuto par. Comience a sondear antes de que este inicie. Pruebe para acetilcolina, NADH, BQ y thiourea; Estos estarán *Negativos*; Pruebe con los metabolitos asociados; Estos estarán *Positivos*. Al tiempo :00 los grupos de metabolitos se cambiarán.

Resultados: Los órganos del lado izquierdo resuenan con un grupo específico de metabolitos por 60 segundos exactos de tiempo (:00) este grupo tiene resonancia en el lado derecho. Mientras que los órganos del lado derecho resuenan con los metabolitos-asociados, los cuales también forman un grupo.

Conclusión: Los lados izquierdo y derecho se alternan en la actividad metabólica. ¿Representa esto una regulación del sistema nervioso? Esto no representa un estado de oxidación/reducción. ¿Cuál es su explicación?

Parte B. Utilice un condensador o inductor para “hacer” los “lados” de un órgano y repita el experimento. Observe que se obtienen los mismos resultados.

Exp. 143 Cronometría de Acetilcolina y L-epinefrina

Objetivo: Para avanzar en la exploración de la resonancia Positiva y Negativa de los metabolitos al tiempo :00 durante los minutos pares e impares.

Materiales: L-epinefrina, cloruro de Acetilcolina.

Método: Observe la manecilla del segundero de su reloj, mientras prueba rápidamente los dos químicos en un órgano. El primer “órgano” será el de “cuerpo entero”, que se representa por el plato vacío del Syncrometer®. Los primeros químicos serán: el neurotransmisor simpático L-epinefrina y acetilcolina (Ach) liberadas por los nervios del sistema nervioso central (SNC) y el sistema nervioso parasimpático (SNP).

Resultados: En el “cuerpo entero”, cuando el tiempo fue “57, L-epinefrina se encontró POSITIVA (se vuelve resonante) en un minuto numerado impar, cuando llegó al tiempo de :03 L-epinefrina fue NEGATIVA y la acetilcolina. Esto sucedió en un minuto par.

Conclusión: Dado que esta es la cronometría observada para los órganos del lado izquierdo, el "cuerpo entero" se comporta como el lado izquierdo. Repita las pruebas en otros órganos; observe que solamente hay algunas excepciones a esta regla de cronometría. Particularmente en las primeras horas de la mañana o de la noche. El cloruro de acetilcolina (AcCh) puede saltarse algunos minutos.

Exp. 144 Matando Fasciolas de la Piel Utilizando Luz de Espectro Completo

Objetivo: Matar duelas bajo la piel utilizando luz de espectro completo.

Materiales: Luz de espectro completo de 150 watts (azul) Verilux, portaobjetos de Fasciolas, monedas.

Parte A. Método: Buscar las duelas de Fasciola utilizando una moneda (plata) en un brazo o pierna. Frecuentemente las pequeñas manchas cafés en la piel son verdaderos signos. Busque en un círculo de aproximadamente 15 cm de diámetro alrededor de la localización Positiva inicial. Marque cada una de las localizaciones Positivas con una X en el centro de la marca que dejó la moneda. Además, pruebe con las duelas por fuera de este círculo.

Inserte la bombilla en el enchufe de una lámpara ajustable, así mantendrá la distancia constante hacia su piel. La bombilla debe estar a 10 o 20 centímetros de distancia de su piel. Fije la luz hacia el círculo de 15 cm sobre la piel (solamente para mayor conveniencia). Encienda la luz por 5 minutos.

Vuelva a probar las marcas de los círculos que han sido tratadas. Observe que todas las Fasciolas se han ido. Pero ahora están presentes los hueverillos de Fasciola, sin embargo, estos estaban *Negativos* 5 minutos antes. Pruebe por fuera del círculo también. Observe que todavía los X's de sus posiciones originales continúan Positivas.

Ahora, zapee por 3 minutos con un zapper regular de 30 KHz. Pruebe nuevamente. Ahora están *Negativos* los huevecillos de Fasciola surgiendo que se han liberado hacia la sangre y linfa, donde son localizadas fácilmente por un zapper regular.

Pruebe él arrea fuera del círculo nuevamente. Estará Positiva ahora para los huevecillos y adultos de Fasciola. Posiblemente los adultos están iniciando la liberación de huevecillos debido al estrés producido por el tratamiento adyacente.

Conclusión: Esta variedad de luz de espectro completo en una arrea cercana mata Fasciolas. Un zapper de 30 KHz mata los huevecillos de Fasciola liberados por ella misma.

Sería prudente matar las Fasciolas de la piel solamente con luz de espectro completo, mientras se zapea.

Parte B. Seis días después pruebe nuevamente las arreas tratadas y no tratadas. Las arreas tratadas permanecerán Negativas; mientras que las no tratadas continuarán Positivas.

Exp. 145 Tintes Azo en Bolsas Plásticas de IV

Objetivo: Buscar en las bolsas plásticas de IV (intravenosas) los tintes azo populares, que las contaminan debido al uso de cloro casero durante su fabricación. Buscar específicamente el tinte de sal Rápida de Rojo Violeta que se acumula en todos los pacientes de cáncer con fluidos y edema.

Materiales: Una bolsa de intravenosa cerrada de cualquier marca, juego de tintes azo, blanqueador líquido Clorox, hipoclorito de sodio de una compañía de químicos.

Método: Busque en la bolsa de IV cada uno de los tintes azo, hipoclorito puro, blanqueador común.

Resultados: Si tiene acceso a un distribuidor de bolsas de IV, busque hasta que encuentre una Positiva para estos tintes. Observe que también serán Positivas para el hipoclorito. Pruebe el blanqueador común con los tintes azo también. Probablemente sea Positiva, sugiriendo que este es el vehículo que trae los tintes azo a los alimentos procesados, medicinas y vitaminas. En particular pruebe con verde rápido, granate rápido, DAB, Sudán Negro B, Rojo Violeta Rápido.

Exp. 146 El Sarampión Viene del *Ascaris*

Objetivo: Encontrar la fuente del virus del sarampión.

Materiales: Juego e virus, juego de tejidos, juego de toxinas, portaobjetos de *Ascaris*, una muestra de saliva de un caso temprano de sarampión. Si es posible. Después que el paciente mastique un pedazo de papel, lo ponga en una bolsa de plástico concierne de cremallera, añada agua y alcohol etílico antes de cerrarla. Lávese las manos en agua con Lugol's (2 gotas por taza) o solamente alcohol. Esto no le protegerá si no ha tenido sarampión; el virus se disemina por medio de la tos y estornudos.

Parte A. Métodos: Busque con todos los virus que tenga cuando un niño esta enfermo, incluso antes de que las erupciones aparezcan. Si es posible. Busque utilizando el portaobjetos de sangre y la muestra de saliva. Cuando aparezcan las erupciones busque en la piel también.

El siguiente caso ha sido tomado de mis apuntes de un adulto que atendió a un niño con sarampión unos días antes y tuvo síntomas vagos.

Virus del sarampión: *Positivo* en la sangre, páncreas, piel. Otros virus *Negativos*. Otras localizaciones *Negativas*.

En el páncreas: sarampión - *Positivo*
benceno - *Negativo*, PCB - *Negativo*, thulium - *Negativo*
asbesto - *Negativo*

Comentario: Esta es de una persona Mejicana. No es raro en una persona Mejicana no tener alguna de las cinco sustancias que causan deficiencia del sistema immune encontradas en ciudadanos norteamericanos (PCBs, benceno, asbestos, lantanidos y otros metales, tintes azo).

En el páncreas: (continuación)
huevecillos de *Ascaris* - *Positivo*
Eurytrema adulto - *Positivo*

Clonorchis adulto - *Positivo*
 Fasciolopsis buski - *Negativo*
 Fasciola - *Negativo*
 Paragonimus - *Negativo*

En el páncreas + GB: Sarampión - *Positivo*

Comentario: Esta persona adulta inició con erupciones un días después así como síntomas menores continuando con temperatura elevada. Cele advirtió a esta persona realizar zappeo de plato para el virus en la sangre, páncreas y piel diariamente mientras descansaba en casa de su trabajo para proteger a otros. La asociación con *Ascaris* frecuentemente se ha visto en Sarampión así como varicela. **P:** ¿Si *Ascaris* esta crónicamente presente en la exposición diaria y una nueva variante de este virus es inhalada o tragada, podría crearse una forma lybrida con mayor virulencia, la cual pueda causar enfermedad clínica? ¿Hay otras teorías posibles para explicar la coincidencia de *Ascaris* y el contagio? ¿Podrían ser los parásitos la causa?

Parte B. Sarampión... tomado de mis apuntes. 4 días mas tarde. El paciente continua en casa descansando del trabajo, tiene algunas encpciones, mínima elevación de la temperatura y síntomas menores, principalmente fatiga.

En el cuerpo entero:

Sarampión - *Positivo*
 Huevecillos de *Ascaris* - *Positivo*
 Larvas de *Ascaris* - *Positivo*

Comentario: Podríamos preguntarnos ¿porqué el virus del sarampión continuo extendiéndose si se ha zappcado diariamente? Una respuesta es que emerge constantemente de la fuente que no ha sido matada por el zappeo. Yo sospecho q'es *Ascaris*, pero esto no ha sido pro vado. La fuente puede ser también el parásito que ha sido matado por zappeo.

Enseguida buscar la distribución de *Ascaris*:

Huevezuelos de *Ascaris*:

Positivo (muy altos niveles) en la piel y nódulos linfáticos.

Negativo en él estomago en región pilorica, hígado, páncreas, pulmones.

Larvas de *Ascaris*: *Positivo* en los pulmones, duodeno, colon, piel y nodulas linfáticos.

Negativo no hígado, estomaga región pilorica.

Comentario: Los huevecillos y larvas se han visto en un lugar inusual: Piel y nódulo linfáticos. Evidentemente los huevecillos emergen ahí. A esta persona se le dijo que añadiera semilla de jalapeño, sabiendo que mata *Ascaris*, al programa herbal anti-parasitario y el régimen de zappeo. La dosis fue de 30 semillas tomadas 3 veces al día. También una dosis de sales de magnesia para tomarse en 4 hrs., así el efecto laxante podrá desechar la larva de *Ascaris* del colon. No se debe comer alimentos o tomar bebidar durante estas 4 hrs.

La presencia de *Ascaris* (larvas y huevecillas) y sarampión en el cuerpo entero sugiere su presencia en la sangre. así que se debe buscar a continuación.

En la Sangre: huevecillos de *Ascaris* *Positivo* larvas de *Ascaris* *Positivo*, virus del sarampión *Positivo*.

Comentario: La extensiva diseminación en el cuerpo de los huevecillos y larvas de *Ascaris* ha sido descrita en la literatura clínica como ocurre ocasionalmente, el fenómeno

ha sido llamado "larvas migrantes". Los estudios del Syncrometer® muestran este fenómeno como una regla mas que una excepción.

Parte C. Sarampión... Tomado de mis apuntes. Es un día después. El Adulto se siente muy bien, ansioso de regresar al trabajo, sin erupciones, sin temperatura elevada, sin fatiga. Las instrucciones se han realizado; los intestinos se han vaciado 2 veces.

En el cuerpo completo:

huevos de *Ascaris Negativo*, Larvas de *Ascaris Negativo*, Virus del sarampión *Negativo*

huevoillos de *Ascaris Negativos* en la piel, no dulos linfáticos

Larvas de *Ascaris Negativos* en los pulmones, duodeno, piel,

nódulos linfáticos, colon.

Comentario: Los resultados *Negativos* obtenidos en la piel y nódulos linfáticos no significa que toda la piel y todos los nódulos linfáticos están necesariamente *Negativos*. Las muestras de tejido llamadas duodeno y colon se refieren la pared, no al contenido intestinal, sin embargo, por supuesto, hay alguna relación.

Busque enseguida por sarampión: sobrante.

Virus del sarampión *Positivo* en el bazo, timo, nódulo linfático, sangre, *Negativo* en hígado, pulmón.

Comentario: SE le pidió a esta persona quedarse en casa por 2 días mas, en total una semana, dado que la ausencia de la infección era mamerta. En retrospectiva, una muestra de saliva debe ser estudiada al final de esta evaluación.

Conclusión: Parece posible reducir completamente la severidad de una enfermedad infecciosa con un programa general para matar parásitos, acción laxante y zappeo. **P:** ¿Es el acortamiento de la duración del patógeno en cuestión (en este caso, sarampión) suficientemente durable? Para estimular la producción de anticuerpos así el individuo desarrolla la inmunidad que podría ser diferente sin niringuna intervención de anticuerpos así el individuo desarrolla la inmunidad que podría ser diferente sin niringuna intervención? **P2:** ¿Se ha erradicado totalmente el virus después en personas sanas? **P3:** ¿podría erradicarse con aceite ozonizado, incienso o la exposición al sol? **P4:** ¿Se depositan nuevos virus (de sarampión) en ciertos órganos de vez en cuando al aparecer nuevar infección por *Ascaris*, un evento que pasa casi diario?

Exp. 147 Realizar una Combinación de los Oncogenes en una Copia

Objetivo: Realizar una copia de dos objetivos combinados.

Introducción: Cuando los dos oncogenes, Fos y Jun están presentes en un experimento de transferencia, ellos se pueden combinar uno con el otro para formar una sola combinación. Mientras los dos, Fos y Jun disparan la transcripción de AND, la unión de Jun y Fos es él más potente disparador de transcripción.

Para hacer una mezcla de estos dos especimenes separados, primero hay que colocarlos sobre el plato para que se puedan tocar entre sí. Entonces la botella de agua ("blanca") que recibirá la copia se pone tocando una de ellas. Si la botella blanca se coloca en medio de ellas, las dos se copian en la blanca, pero como entidades separadas, no la combinación.

Para probar la combinación, Fos y Jun se colocan tocándose entre sí. Para probarlos individualmente, se coloca cada uno en el plato de prueba.

Nota: Colocando dos sustancias juntas de tal forma que se puedan tocar entre sí, colóquelas “en serie” y la frecuencia de una botella pasara por la otra. Justamente ahora ha “arruinado” la naturaleza incorruptible de su espécimen. **Etiqueteras como “mezcla” después de encontrar que realmente lo están.**

Exp. 148 Buscando Minerales Traza en los Alimentos

Objetivo: Encontrar alimentos que contienen minerales traza esenciales.

Materiales: Juego de sustancias de prueba, muestras herbales, muestras de alimentos.

Método: Busque en las hierbas y alimentos minerales utilizando un nivel normalizado de absorción atómica y enzimas o componentes orgánicos sabiendo que los poseen. El siguiente esta tomado de mis apuntes:

Polvo de rábano picante de San Francisco compañía herbal:

:Positiva para la enzima SOD (dismutasa superox)

:Manganeso - *Positivo*

:Xantina-Oxidasa - *Negativa*

:Molibdeno - *Negativa*

Conclusión: El polvo de rábano picante es una fuente orgánica significativa de manganeso como se encontró en la enzima SOD.

Comentarios: Estos resultados no comprueban la ausencia de molibdeno, solamente la ausencia de su forma oxidada. La existencia de manganeso inorgánico común nivel normalizado de absorción atómica es indeseable y probablemente debido al procesamiento de rábano picante. El producto natural podría ser mejor. No espere detectar una enzima tal como xantina-oxidasa después que este mineral en particular se oxida hacia una forma de “metal” como el molibdeno.

Exp. 149 Relación Entre Sífilis y *Ascaris*

Objetivo: Detectar la infección por treponema (sífilis en VIH/SIDA).

Introducción: El microbio treponema es de forma espiral, llamada espiroqueta. En el pasado esta enfermedad infecciosa fue grandemente esparcida durante las gerras. Los químicos con base de mercurio y arsénico fueron utilizados de la misma manera que se utilizan los antibióticos hoy. Sin embargo, fue raramente erradicado. Apenas le fue posible sobrevivir en órganos insospechados en forma invisible. Los pacientes morían de sífilis terciaria que atacaba al cerebro y medula espinal. La hemos encontrado clínicamente en la piel de pacientes con VIH/SIDA sin detectar, asociada con *Ascaris*.

Materiales: Juego de tejidos, juego de bacterias.

Métodos: Busque en la piel utilizando el método de la moneda (**Exp. 125, 126**) en los sitios con enrojecimiento, busque el treponema, huevecillos de *Ascaris*, larvas de *Ascaris*.

También busque en la piel sin enrojecimientos.

Resultados: Después de buscar en diferentes arreas la asociación entre *Ascaris* y treponema, fácilmente puede verse. Las arreas enrojecedlas son Positivas mientras que

las otras son Negativas. Esto sugiere, pero no prueba, que *Ascaris* atrae esta espiroqueta a los humanos. A menos que existan síntomas en los genitales no es fácil detectarla clínicamente.

Las hierbas para matar parásitos, aunadas al zapeo a trabes de la piel, además de restaurar la inmunidad de la piel las mata todas en cada arrea tratada eliminando el enrojecimiento.

Exp. 150 También las Mascotas están Expuestas PCB, Asbesto y Benceno

Objetivo: Determinar si nuestros animales domésticos y mascotas están sufriendo de la contaminación en el ambiente y los alimentos, al igual que los humanos.

Materiales: Muestra de saliva de gato u otro animal. Obtenga pequeñas muestras de los alimentos con saliva que la mascota ha producido al comer. Si no puede obtener la muestra directamente. Además, obtenga una muestra de alimento que no haya sido tocada por el animal para que sirva de control. Juego de toxinas, juego de tejidos.

Métodos: Coloque los alimentos que contienen saliva en una bolsa de plástico con cremallera. Añada aproximadamente la misma cantidad de agua, cierrela. Busque PCB, beta glucan en los globales blancos, asbestos, benceno, tulio, holmio, y otras toxinas en varios tejidos. Esto discriminara las toxinas en los alimentos.

Resultados: Estos resultados han sido copiados de mis apuntes, de un gato perdido que vomitó en el tapete de la puerta frontal.

Dado que había gusanos visibles (filamentos conjuntas notorias) en el vómito, se utilizó una bolsa plástica invertida para recogerlos con la mano. Se cerro la bolsa hasta que se colocaron en una botella con formol al 20% suficiente para cubrir los gusanos). Después de tirar a la basura la bolsa, una bolsa limpia se utilizó en forma similar para obtener una muestra de saliva. Una pequeña cantidad de agua se añadió antes de cerrar la bolsa. Colóquela en otra bolsa cerrada para transportarse con seguridad al sitio de trabajo.

Después de tirar el tapete a la basura, se lavaron las manos con alcohol puro (aprox. al 65%) y todo lo que se pudo haber tocado, incluyendo la botella de alcohol, frotando igualmente. Unas gotas de Lugol's en un vaso con agua se usaron posteriormente para mojar las manos durante el avance del experimento o para esterilizar otros objetivos.

Antes de examinar la saliva, se reviso la bolsa que contiene la muestra para asegurarse que su exterior estuviera seco.

Resultado:

saliva + estomago	: PCB - <i>Negativo</i>
saliva + piel	: PCB - <i>Positivo</i>
saliva + riñón	: PCB - <i>Positivo</i>
saliva + piel + GB	: PCB - <i>Positivo</i>
	: beta glucans - <i>Positivo</i>

De estos resultados, podemos ver que el gato ha acumulado PCB en la piel, que ha viajado hacia los riñones para ser excretado, y que los glóbulos blancos en la piel estaban removiéndolos actualmente (Fagocitando). Los glóbulos blancos no perdieron su beta glucans. **Nota:** En los pacientes humanos con cáncer, en el sitio del tumor, vemos que los glóbulos blancos no fagocitan el PCB (se encuentran *Negativos* para este) y no contienen

beta glucanes. **P:** ¿Cómo se puede explicar esta diferencia? **R1:** El gato esta en la etapa temprana donde la eliminación por los glóbulos blancos todavía es posible y hay suficiente beta glucanes para observarse por medio del Syncrometer®. **R2:** Esto representa una especie diferente. **R3:** El gato puede no tener otras toxinas, generalmente encontradas en pacientes con cáncer necesarias para deshabilitar a los GB.

Resultados: (continuación)

saliva + piel : asbesto - *Positivo*
 saliva + piel + GB : asbesto - *Positivo*
 : ferritina - *Negativa*

De estos resultados podemos ver que el asbesto continua siendo fagocitado por los GB da do que la ferritina ho ha recubierto los GB.

Denuedo esto contrasta con los resultados de los pacientes con cáncer. Las mimar preguntas y respuestas se pueden aplicar.

Resultados: (continuación)

saliva + piel : benceno - *Positivo*
 saliva + piel : tulio - *Positivo*
 : gadolinio - *Positivo*
 : lantano - *Positivo*
 saliva + piel + GB : benceno - *Positivo*
 : Tm, Gd, Ho, La - *Positivo*

Observe que el gato tiene las cuatro sustancias que detienen la fagocitosis que si funcionan en los humanos. La fagocitosis no se ha detenido. Las mismas preguntas y respuestas son aplicables, como se estableció anteriormente.

Conclusiones: Los animales asociados con los humanos también obtienen los mismos contaminantes. Podemos esperar que aparezcan en ellos enfirmeda des similares a corto plazo.

Exp. 151 El Resfriado Común

Objetivo: Explorar las causas de un resfriado "diario".

Materiales: Juego de parásitos y patógenos, juego de tejidos, juego de metales.

Parte A. Método: Obtenga una muestra de saliva de una persona que recién se "resfrió", pidiendo al sujeto que mastique una pieza de toalla de papel de 10x10 cm. Una vez puesto en una bolsa de plástico, añada ¼ de cucharadita de alcohol etílico y una cucharada de agua. Esto puede ser copiado en una botella de agua para obtener perfecta esterilización en el manejo y recolección de muestras para estudios posteriores.

Busque en la saliva el virus de la influenza, variedades de Salmonera, Shigella, Escherichia coli, para establecer cual bacteria de los alimentos esta haciendo su papel en el "resfriado".

Busque Adenovirus, Virus Sinicial Respiratorio, variedades de Streptococcus, y especialmente Streptococcus G para establecer cual "bacteria resfriado" es el que representa un papel en este "resfriado".

Ahora busque la presencia de hongos, moho del sorgo, levadura con en oncogén RAS o sin el, Podredumbre parda de la patata.

Busque estos minerales en su forma inorgánica, utilizando los niveles normalizados de absorción atómica: cobre, cobalto, vanadio, germanio, crómico III y IV, níkel.

Busque por diferentes “factores de crecimiento” y oncogenes tales como fibronectina, factor de crecimiento de fibroblastos, cFos.

Busque por los parásitos comunes, tales como *Fasciolopsis buski*, *Fasciola*, *Eurytrema*, *Clonorchis* y *Ascaris*.

Parte B. Busque las mismas entidades en la sangre colocando el portaobjeto de la sangre junto con la muestra de saliva.

Parte C. Repita este estudio, lo mas que le sea posible, en los días sucesivos, obteniendo una muestra de saliva diaria.

Nota: La colección de muestras de saliva se puede realizar por adelantado y manteniéndolas refrigerada añadiendo alcohol solamente. Las botellas con las reproducciones no deben ser refrigeradas.

Conclusiones: Durante un “resfriado” o “gripe” las duelas adultas se matan, al mismo tiempo que *Ascaris*, resultando en un crecimiento de hongos, liberando el virus de la gripe, factores de crecimiento, etcétera, como se puede ver la saliva representa el “cuerpo entero”. Pronto la sangre contendrá algunas de estas. Mas tarde la sangre y la saliva, ambas sé en cuentan libres de estas. El ataque esporádico al sistema inmune por nuestros parásitos es bien conocido por los científicos, pero su verdadera naturaleza no se ha comprendido.

P: ¿Se mataron las duelas y el *Ascaris* antes de “desarrollar” da resfriado o después? Un experimento en el cual un juego de muestras de saliva de una persona se prueban en diferentes momentos podrá ayudar a esta contestar esta pregunta.

Exp. 152 Matando Bacterias de los Alimentos con Audífonos

Objetivo: Observar la acción mortal de un generador de frecuencias de salida a travez de audífonos en los periodos de los parásitos, bacterias, virus, y priones de proteina.

Materiales: Juego de parásitos, juego de bacterias y virus péptido prion de proteina, generador de frecuencia, leche entera, mantequilla, audífonos pequeños, dos ligas, vasos de polietileno.

Parte A. Método: Busque los diferentes periodos de los parásitos, huevecillos u larvas de *Ascaris*, y bacterias en un vaso de leche entera recién servida del cartón y la mantequilla. Utilice un vaso desechable de los del tipo de polietileno de 8 o 10 onzas. Etiquetero como vaso A.

Corte los dos cables del audífono dejando sus puntas visibles para que sea posible conectarlas a la salida del generador de frecuencia con pinzas de conexión. Identifique el cable *Positivo* para ser conectado a la salida del generador de frecuencia. Ajuste el generador de frecuencia a 45 KHz, con una salida *Positiva*. Amplitud de 13 voltios. Estos ajustes se deben determinar por adelantado utilizando un osciloscopio. Coloque los dos audífonos en ambos lados de la mantequilla; apretando las con ligas, no desempaque la mantequilla. Encienda el generador de frecuencia después de haber hecho las conexiones. Después de un tiempo de intervalo (5 minutos o menos). Apáguelo y remuévalo.

Ahora sumerja un audífono en la leche entera, justo por abajo de la superficie dejando el otro audífono colgando.

Después de 5 minutos, remueva los audífonos, apague el generador de frecuencia. Limpie el audífono y pruebe nuevamente con la leche entera y la mantequilla para los patógenos que se encontraron anteriormente.

Resultados: Todos deben estar negativos.

Parte B. Repita el experimento utilizando el otro audífono y un segundo vaso de leche entera, igual que la primera, etiquetada "B".

Resultados: Todos los patógenos deben estar Negativos igual que antes.

Parte C. Ahora repita el experimento, pegue con cinta adhesiva el audífono por fuera del vaso de plástico o utilizando una liga. Repita con el otro audífono.

Resultados: Todos los patógenos deberán estar Negativos al final.

Parte D. Cambie la frecuencia de 30 KHz, repita cualquiera de los experimentos anteriores.

Resultados: Todos los patógenos deben resultar Negativos.

Parte E. Repita el experimento aplicando el audífono en la parte externa de un envase de polietileno de leche de 1 litro o 150 g. de mantequilla.

Resultados: Todos los patógenos deber resultar Negativos.

Exp. 153 Diferenciar Entre el Lado Izquierdo y Derecho

Discusión: Los lados izquierdo y derecho del cuerpo tienen inervación con acetilcolina en ambos lados del cerebro. ¿Es la acetilcolina destinada al lado izquierdo de alguna manera diferente a la acetilcolina del lado derecho? Asumiendo que no hay diferencia, surge una pregunta, ¿Por qué el lado derecho no resuena con el lado izquierdo? Ambos lados están inervados con acetilcolina, resuenan en los minutos pares, específicamente al mismo tiempo.

¿podría haber diferencias estructurales y funcionales entre el lado derecho e izquierdo?

Si un condensador (1 pF) se añade a un órgano del lado izquierdo, entonces se comporta como un órgano del lado derecho.

Recordando la relación: $f_{R, \text{Izquierdo}} = \frac{1}{2\pi\sqrt{LC}}$

donde $f_{R, \text{Izquierdo}}$ es la frecuencia resonante de un órgano del lado izquierdo L es el condensador y C es el inductor.

Además, la relación: $C_T = C_1 + C_2 + C_3 + \dots$

para un circuito paralelo. Podemos ver que incrementando C en un circuito paralelo se añade al total. Esto incrementa la condensación total disminuyendo la frecuencia resonante. Podemos adivinar y asumir que hemos disminuido la frecuencia resonante en orden de producir un órgano del lado derecho. También adivinamos y asumimos que una frecuencia de resonancia baja es fácil de localizar (pronto) si se comienza a energizar a bajas frecuencias y se eleva.

Pero si se añade un inductor, también en paralelo, la total inductancia se hace pequeña, por abajo del valor añadido, así que ahora la frecuencia resonante es mayor. Observamos que los órganos del lado izquierdo no cambian al derecho al añadir un inductor, sino que se mantiene en el lado izquierdo. Evidentemente hay un margen en la cantidad de

inductancia permitida que esta por ser añadida, probablemente porque el total no se afecta por esta.

De estos dos resultados, podemos conducir que el lado derecho tiene una frecuencia resonante menor que el izquierdo (y más fácil de escuchar). Esto asume que estamos trabajando con un circuito paralelo. Si fuera un circuito en serie, la conclusión sería opuesta. También se asume que hemos establecido una relación entre el plato del Syncrometer® y los órganos del cuerpo (aquellos puestos en el plato).

Si comenzamos con un órgano del lado derecho, añadiendo un condensador, no se cambia por el izquierdo. Asumiendo que hemos logrado disminuir la frecuencia, no podemos esperar obtener un derecho si el lado derecho es mayor en frecuencia. Si añadimos un inductor obtenemos un órgano del lado izquierdo. así hemos elevado la frecuencia. De este resultado podemos concluir nuevamente que el lado izquierdo tiene una frecuencia de resonancia mayor que la del lado derecho (y es menos fácil escucharla).

Estos dos experimentos tienen las mismas suposiciones (un circuito paralelo y una misma relación) pero tienen una diferencia independiente de la otra. Se llega a la conclusión de que el lado izquierdo tiene una frecuencia resonante mayor. Si estuviéramos utilizando con un circuito en serie los resultados serían opuestos.

La conclusión tentativa que encontré es que hay una diferencia estructural o funcional entre los dos lados, haciendo al lado izquierdo mayor en la frecuencia de resonancia (no como el que se localizo mas rápidamente).

La siguiente pregunta que surge puede ser: ¿Cuál es la diferencia estructural o funcional entre los dos lados?

R1: El lado izquierdo tiene una menor condensación, o menor inducción.

R2: El lado derecho tiene una mayor inducción o mayor condensación.

Dado que la condensación depende de toda él arrea y es inversamente proporcional al engrosamiento de la apertura, podemos cuestionamos si ¿la membrana celular es más amplia en el lado izquierdo que el derecho? La naturaleza de la membrana celular podría ser diferente afectando la constante (K) in $C = \frac{KA}{d}$ así la condensación es menor en el

lado izquierdo. O él arrea completa (A) puede ser menor en el lado izquierdo. Si A es determinada por él numero de células, quiza hay menos células en el lado izquierdo, las células no se pueden considerar exactamente como esferas; él arrea superficial de una esfera es $A = \frac{4}{3} \pi r^2$. Células mas pequeñas tienen relativamente superficies mas grandes. Quiza el tamaño de la célula es mayor en el lado izquierdo, dando un total de arrea menor.

Lo contrario podría ser verdad si estas suposiciones son erróneas.

Exp. 154 La Acetilcolina Aparece en los Minutos Pares

Objetivo: Mostrar que la acetilcolina se libera en los minutos pares.

Materiales: Cloruro de acetilcolina (AcCh), Radio reloj, juego de tejidos, juego de tintes azo.

Método: Coloque un portaobjeto de tejido en un plato y cloruro de acetilcolina en el otro plato del Syncrometer[®]. Ajuste el radio reloj con pantalla digital de minutos y segundos frente a usted. Primero pruebe el órgano por la presencia de tintes azo. Evite tales órganos. Enseguida, busque resonancia en 2 minutos de periodo de tiempo. Estará *Positivo* en el tiempo :00 cuando un minuto par aparezca en la pantalla. Se volverá *Negativo* al :00, cuando el minuto impar aparezca en la pantalla al cabo de un minuto.

Busque en otros órganos. Observe que en todas pasa lo mismo.

Busque en los órganos que son puramente simpáticos (medula espinal) y puramente parasimpáticos (nervio vago, plexo de Auerbach). La acetilcolina no aparece puramente en los órganos del sistema nervioso simpático. La AcCh aparece en los órganos del SNP (Sistema Nervioso Parasimpático) pero la cronometría no es clara. En otros órganos la AcCh aparece regularmente en minutos alternos. En la tarde la AcCh se vuelve irregular y esencialmente desaparece. Aparece nuevamente en la mañana con un patrón irregular. Los órganos enfermos no muestran la presencia de AcCh. Busque en estos la presencia de Fasciolopsis buski. Recuerde que los órganos del lado izquierdo y derecho muestran su acetilcolina independientemente.

Nota: Este neurotransmisor fácilmente cambia en pequeñas cantidades, en pruebas repetidas. Esto sugiere que los canales de conductancia se cierran así como el cuerpo se adapta a la estimulación excesiva. Puede que necesite descansos frecuentes. Este neurotransmisor puede responder normalmente a un estímulo magnético o eléctrico.

Exp. 155 La Epinefrina Aparece Continuamente

Repita el experimento anterior utilizando epinefrina en lugar de acetilcolina. Observe que los órganos izquierdo y derecho tienen L-epinefrina en cada minuto.

P: Dado que la epinefrina está presente incluso cuando la AcCh no lo está, podemos esperar que se utilicen diferentes receptores por la corriente del Syncrometer[®].

Es tentador pensar que los dos principales sistemas nerviosos son responsables de separar los eventos metabólicos dentro de un minuto cuantitativo. ¿Es su liberación cronometrada en su origen. ¿Llamadas células nerviosas o terminales nerviosas? ¿O son los sitios receptores cronometrados con respecto a su apertura y cierre?

Si hay un solo reloj para ambas secciones del SNC (Sistema Nervioso Central) y SNS (Sistema Nervioso Simpático). ¿Dónde está? Que tal si el SNS que se origina de la espina torácica o los riñones; ¿hay ahí radio-transmisiones del reloj?

Si el reloj se puede mover con metales magnéticos (los lantánidos pueden cambiar la cronometría del ADN). ¿Puede ser el reloj por sí mismo un elemento magnético, tal como

el iridium o magnetita? La magnetita es óxido de hierro (Fe_3O_4) y este presente en el "polvo cósmico" en cantidades detectables por el Syncrometer®.

Si el holmio compite con el iridio, y el iridio es excretado, entonces habrá una deficiencia de iridio, a menos que exista una reserva de la cual pueda recuperarse.

Si el iridio es el receptor del campo magnético o la tierra, su ausencia en un órgano que atrae la contaminación puede desbalancear el radio de la fuerza del polo norte al polo sur en nuestros tejidos. El receptor del polo norte podría estar causando una deficiencia en el dominio de las ganancias y el ADN se acelera. Esto puede ocurrir solamente en el sitio del tumor.

Nota 1: Al probar con L-epinefrina, esta parece "llevarse" la resonancia. Esto puede significar que el cuerpo se adapta a la corriente del Syncrometer® al cerrar los canales receptores. Reduzca estas pruebas.

Nota 2: Los órganos enfermos pueden no mostrar la presencia de L-epinefrina así como la acetilcolina para los periodos de tiempo, sugiriendo niveles bajos de estos neurotransmisores o muchos pequeños número de canales conductores en uso.

Exp. 156 Los Lados Izquierdo y Derecho no se Distinguen en Ciertos Tiempos

Objetivo: Mostrar que en los minutos impares los lados izquierdo y derecho no se distinguen. Este es el minuto que no hay AcCh; solo aparece la epinefrina.

Materiales: L-epinefrina (de las utilizadas en inyección en el equipo de emergencias), o el componente puro. Juego de portaobjetos de tejidos.

Método: Prepare juegos de portaobjetos o copias de botellas de órganos que haya etiquetado derecho e izquierdo, habiéndolos chequeado cada uno en su propio cuerpo.

Durante un minuto par, pruebe la resonancia entre los órganos del lado izquierdo y derecho. Debe ser *Positivo* si cada órgano tiene AcCh. Pero si un órgano está inactivo en la presencia de AcCh, como en la mañana o la tarde, o debido a "enfermedad" los dos lados no resonarán.

Durante un minuto impar, pruebe la resonancia entre el mismo juego de órganos del lado derecho e izquierdo. Será *Positivo*. Ahora, solo L-epinefrina está presente en ambos, pero estos resonarán a menos que un lado esté "enfermo". En este caso busque algún parásito.

Repita con otros juegos.

Conclusiones: Los lados izquierdo y derecho no participan cuando el SNS está produciendo L-epinefrina, o los tejidos la están recibiendo.

Nota: Es posible que el SNP esté liberando AcCh sin considerar los lados izquierdo o derecho, así como el SNS. Pero desde que el SNP no funciona en los minutos impares (AcCh no aparece en los minutos impares) se puede distinguir el resultado en el minuto impar. Sin embargo, no se puede distinguir los resultados durante el minuto par. Causando que los lados izquierdo y derecho sean indistinguibles en ciento grado.

Comentario: 1: El poder que controla el SNC sobre el lado izquierdo y derecho no se ha probado.

2. La ausencia del lado izquierdo y derecho debido al control del SNS no ha sido probada.

3. La contribución del SNP no se ha encontrado aun, con respecto a los lados izquierdo y derecho.

P: Es muy común ver el lado derecho e izquierdo cambiarse cuando los tintes azo están presentes. ¿Esta la presencia del tinte afectando la liberación de epinefrina o la liberación de AcCh?

PRECAUCIÓN: Considerando La complejidad del tema de los lados así como la cronometria (minuto par impar), es de mayor importancia probarse a sí mismo primero con un juego de al menos 5 tintes en cualquier órgano donde desee realizar esta investigación.

Exp. 157 Los Lados Derecho e Izquierdo son Absolutos y Sistémicos

Objetivo: Observar si otros órganos están divididos en lados izquierdo y derecho, incluso si estos están conectados entre sí.

Materiales: Portaobjetos de piel, arteria, venas, vasos linfáticos, colon, cerebro, sangre, linfa, hígado, páncreas, un par de monedas (de plata).

Método: Coloque una moneda en el plato izquierdo del Syncrometer® (este plato tiene su interruptor en el circuito). Coloque el portaobjeto de piel en el otro plato del Syncrometer®. Coloque el portaobjeto de piel en el otro plato del Syncrometer®. Coloque la segunda a moneda en su brazo, presione firmemente con un rollo de papel (o cinta adhesiva). Coloque el rollo de papel (doble una toalla de papel sobre si misma y enróllela) en posición vertical en la mesa y coloque su antebrazo sobre esta, usted tiene que mantener su brazo en esta posición y utilizar la agarradera y el probador como siempre, sin necesidad de ayuda. (Ponga la moneda encima del rollo de papel primero). Si tiene equilibrado su brazo derecho, tome nota de esto.

La pregunta es: ¿Podrá la piel de su brazo derecho resonar con la piel del portaobjetos?

Pruebe la resonancia durante un minuto par, como se muestra en la pantalla del radio reloj digital. Si resuena etiquete el portaobjetos de piel para este lado. Así mismo, pruebe el otro lado. Probablemente no resonara si es muy temprano en la mañana o en la tarde. Repita con otros órganos. Estos tal vez no resuenen debido a la enfermedad interna; busque por parásitos.

Conclusión: El cuerpo determina su lado izquierdo o derecho incluso en órganos que cruzan la línea media o son continuos. **P1:** ¿Cómo puede explicarse esto? **R1:** Se envían mensajes cerebrales a cada lado por separado y estamos detectando la corriente que fluye como resultado de estos mensajes. **R2:** Otras fuentes del flujo de corriente pueden ser los tejidos por si mismos, el corazón o otros órganos pero esto afecta los dos lados diferentemente, basados en una propiedad intrínseca del tejido. Por ejemplo el lado derecho se permite solamente en ciertas corrientes mientras que el lado izquierdo las permite en otras. Estas se mueven simultáneamente.

Especulación 1. El lado derecho del cerebro envía acetilcolina hacia el lado izquierdo del cuerpo mientras que el lado izquierdo del cerebro las envía hacia el lado derecho simultáneamente.

La acetilcolina justo al llegar a cualquier tejido actúa abriendo los canales de conducción, llamados mayor permitiendo al sodio, glucosa y aminoácidos neutros entrar en las células. Cuando estos canales se abren podemos escuchar la corriente del Syncrometer® al pasar a través de ellos. (La evidencia de esto fue obtenida en 1990 en una investigación no publicada). Utilizando bloqueadores de los canales específicos y agonista.

La AcCh inicia al tiempo :00 de un minuto par y se detiene aparentemente en 60 segundos.

Podemos concluir que los lados izquierdo y derecho son un fenómeno dinámico, controlado por el sistema nervioso proveniente del cerebro. Dado que el sistema parasimpático también tiene nervios en muchos órganos, y produce acetilcolina, podemos preguntarnos cual sistema nervioso realmente determina el SNS evidentemente no lo hace.

Exp. 158 Encuentre Su Ritmo Metabólico

Objetivo: Encontrar su "Ritmo metabólico" o su principal "Ritmo energético".

Materiales: Un par de monedas idéntico tal como una moneda de plata (de la misma variedad) o un pedazo del material del plato; juego de portaobjetos de tejidos que incluya el ganglio simpático, ganglio espinal, nervio periférico, nervio medular, radio-reloj digital con cronometro.

Método: Coloque una moneda sobre su piel y manténgala ahí con cinta adhesiva de manera que no se despegue. Coloque otra moneda idéntica en el plato del Syncrometer®. Coloque un portaobjeto de tejido en el otro plato. Busque la resonancia y anote *Positivo* o *Negativo* (para encendido y a pagado) en los diferentes tiempos del reloj.

Resultados: Todos los tejidos incluyendo los nervios y ganglios espinales comienzan a resonar al tiempo :00 a muy cerca de este. Este periodo *Positivo* dura exactamente un minuto, que es seguido por otro minuto *Negativo*. El minuto *Positivo* siempre es par como se muestra en la pantalla de un reloj digital, significando esto que continua un minuto impar.

Parte A. Remueva el portaobjeto de tejido y observé que el periodo de resonancia puede seguirse en cualquier parte de la piel sin utilizar el tejido en el plato.

Conclusión: La resonancia simultanea de todos los órganos del cuerpo al recibir AcCh crea un "Ritmo" de lado a lado que puede ser detectado fácilmente en cualquier localización de la piel. Colocando solamente un portaobjetos de un órgano en el plato del Syncrometer® le permite encontrar su ritmo. Esto indicara su presencia en su cuerpo durante un minuto de AcCh.

Parte B. Detectar tejidos que tienen una cronometria opuesta, esto es Positiva en los minutos impares (en la pantalla de un reloj digital).

a) Ponga un portaobjeto del ganglio simpático en el plato del Syncrometer®. Observe que su cronometria es opuesta a los anteriores. Esto significa que se puede escuchar durante el tiempo que el ritmo regular es *Negativo*. Actualmente esta *Positivo* constantemente.

b) Busque en otros tejidos hasta que encuentre uno que se cambie. En estas localizaciones busque tintes azo y otros tintes. Encontrara que esta *Positivo* para los tintes.

Exp. 159 Los Imanes Influyen en la Cronometria del Metabolismo

Objetivo: Ver la influencia del polo norte de un imán al cambiar el tiempo a :00

Método: Ponga un imán de polo norte pequeño (menos de 1 cm de diámetro) sobre la línea central de la espina dorsal observando que el tiempo :00 cambia en un órgano. Después de 10 segundos o mas, el tiempo se cambiara a la izquierda (contrario a las manecillas del reloj). Permítanos asumir que esto significa temprano, sin embargo, puede significar 50 segundos tarde.

Remueva el imán y descanse el cuerpo hasta que el tiempo cambie de nuevo a :00. Ahora coloque un magneto de 1.5 cm. al lado izquierdo a derecho de la espina dorsal. El tiempo cambia y ahora se mueve hacia la derecha siguiendo (las manecillas del reloj). Recuerde que los ganglios simpáticos están alineados a un lado de la medula espinal en una larga fila.

Conclusiones: Parece ser que el campo magnético puede influir que cambie el tiempo de nuestros principales eventos metabólicos. Estos eventos ocurren en el citoplasma y pueden representar ciclos de oxidación-reducción (ver Exp. 142), así como otras posibilidades.

El sistema nervioso simpático produce L-epinefrina al mismo tiempo que el SNC y los ganglios espinales producen acetilcolina. Parece que estos dos sistemas responden de manera diferente al campo magnético. Surgen varias preguntas.

P1. ¿Si de alguna manera las funciones del cuerpo son controladas por el campo magnético de la tierra, no podemos esperar que las personas que viven en el hemisferio norte tengan diferentes características metabólicas que la gente que vive en el hemisferio sur (o viajan allí)? ¿Qué podría crear esta diferencia? ¿Si la fuerza actual ha sido transferida por el cuerpo con una millonésima o milésima parte de los gauss. Podría esto "crear" alguna diferencia debido a la localización geográfica?

P2. ¿Si la fuerza magnética a muestra alrededor puede ser transferida por el sistema nervioso, como se transmite esto al cuerpo, como una señal que cambia sus principales eventos metabólicos?

P3. ¿Si él "invertir" el metabolismo se puede hacer al ingerir tintes así como por los dos sistemas nerviosos, podrían los dos estar envueltos en la absorción de ciertas longitudes de onda de luz?

Especulación: Si es así quizá reflejando diferentes colores en (o cerca) de la espina dorsal podría mostrar diferentes efectos en el metabolismo.

Exp. 160 Escoger el Mejor Tiempo para Probar

Objetivo: Encontrar su tiempo de acetilcolina, para utilizarse como tiempo normalizado (tiempo-positivo) para probar.

Discusión Probarse a sí mismo para cualquier cosa, necesitara usar sus canales de conducción de AcCh para la corriente del Syncrometer®. En forma similar cuando se pruebe a otros individuos se debe escoger el periodo de AcCh. Esto da uniformidad al probar a todas las personas. Habra irregularidades temprano en la mañana, tarde y noche.

Materiales: Juego de muestras de tejidos.

Método: Coloque cualquier portaobjetos en el plato del Syncrometer®. Pruebe para obtener resonancia. Si no hay, espere que cambie el tiempo para que las encuentre. Pruebe nuevamente. Estará ahora en su periodo de acetilcolina. Alternativamente use un radio-reloj y seleccione los minutos pares. Este portaobjeto debe ser *Positivo* para AcCh durante este tiempo. Sera también *Positivo* para L-epinefrina, pero la corriente para AcCh suena mas y es más fácil trabajar con ella. Los tiempos *Positivos* de otras personas deberán ser iguales a los suyos.

Exp. 161 Excluirse Usted Mismo de su Prueba

Objetivo: Para realizar pruebas en otras personas. Para realizar pruebas en productos u objetivos que no sean parte de su cuerpo.

Materiales: Agua polarizada con campo magnético norte y sur, 1 pF, 1 μ H, juego de porta objetivos de tejidos, cloruro de acetilcolina, L-epinefrina.

Método: Encuentre el tiempo *Positivo* (AcCh presente) en cualquier tejido. Coloque 1 pF en el plato opuesto. La resonancia continua, remueva el 1 pF y reemplácelo con 1 μ H en el plato opuesto la resonancia se detiene. Encuentre el tiempo *Positivo* pura L-epinefrina. Encuentre el componente electrónico que detenga la resonancia.

Resultados: Excluyendo los canales de conducción de su propia AcCh y L-epinefrina, usted tiene mejor oportunidad de probar objetivos y otras personas exactamente.

Conclusiones: Siempre coloque 1 pF y 1 μ H en el plato izquierdo, sin tocarse entre si y sin colgarse de las orillas. Remuévalos si sé esta probando a si mismo.

Frecuencias de Patógenos

La mayoría de los organismos listados a continuación están muertos en portaobjetos preparados. Sin embargo, siguen presentando un ancho de banda aproximadamente de 5 KHz. Esto puede deberse a la realización de pruebas con un generador de frecuencias económico (Tenna modelo 72-380) que sólo tenía una precisión de hasta 100 Hz. También podría deberse al uso de más voltaje del necesario (2-3v), como cuando entra una emisora de radio potente a sus propias frecuencia y otras también cercanas. Se realizaron algunas de las pruebas con un sintetizador de frecuencias (HP 3324A) en un nivel potencia inferior (3 mV), de manera que algunos de los anchos de banda se describen como mucho más estrechos.

Si la misma persona vuelve a probar para determinar la presencia los mismos especímenes con los mismos equipos en unos días, los resultados serán absolutamente idénticos (dentro de un margen de 1 Hz) el 90% de las veces. Se desconoce el motivo por el que algunos de los resultados no sean idénticos. Sin embargo, las personas diferentes, e incluso la misma persona en épocas diferentes del año, puede observar que el ancho de banda medido cambia en hasta 3 KHz (todavía menos del 1% de cambio) en un sentido o en otro.

Algunos especímenes tienen más de una gama descrita; esto podrá ser característico del organismo o podrá deberse a tener un organismo sin documentar en el mismo portaobjetos del microscopio.

Los lugares en blanco representan organismos para los cuales existen portaobjetos preparados, pero cuyo ancho de banda no ha sido determinado.

Puede oírse la resonancia de un portaobjetos preparado de un organismo a una distancia de aproximadamente 5 KHz (arriba o abajo) de su fuerza máxima, de manera que el "ancho de banda verdadero" podría ser más estrecho que el descrito.

Cuando los organismos están muertos, matados en su cuerpo por algún medio, no queda resonancia que pueda detectar su Syncrometer[®].

Por lo tanto surge la pregunta de ¿por qué los portaobjetos siguen exhibiendo capacidad de resonancia? Mi respuesta tentativa es que los portaobjetos fueron preparados después de "fijar" los patógenos con cuidado para que conservaran detalles de su estructura y así seguir teniendo capacitancia. Quizá esto no ocurriría si fueran matados "naturalmente" de manera que se desnaturalizaran sus proteínas rápidamente. Pero se necesita investigación para aclarar esto.

Ancho de Banda de Familias de Organismos

En general, cuanto más pequeño sea el organismo más baja será la frecuencia y más estrecho será el ancho de banda. El siguiente gráfico muestra las grandes familias estudiadas y su lugar en el espectro.

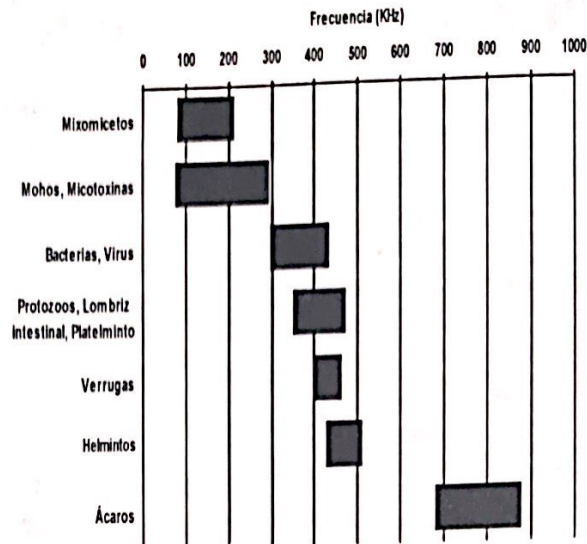


Gráfico de anchos de banda correspondientes a familias de organismos

Frecuencias de Moho y Toxinas de Moho

Otros mohos y toxinas de moho	KHz
Aflatoxina	177,188
* <i>Aspergillus, mycelium</i>	75-301
* <i>Chaetomium</i>	54-210
<i>Cytochalasin B</i>	77,91
<i>Ergot</i>	295
<i>Griseofulvin</i>	288
* <i>Penicillium, mycelium</i>	48-409
*Podredumbre Parda de la Patata	9.6-435
Moho de jarabe de sorgo	277 (125-288)**
<i>Sterigmatocystin</i>	88,96,133,126
Zearalenona	100

*obtenida con sintetizador HP

Mixomicetos	KHz
<i>Argyria</i>	81
<i>Lycogala</i>	126
<i>Stemonitis</i>	211
<i>Plasmodiophora brassicae</i>	

****Nota:** Mi muestra de sorgo original se hizo a partir de jarabe de sorgo en 1993, almacenándose en un frasco de cristal. Su frecuencia se determinó en aquel momento (277). Esta misma muestra se puso en una unidad de almacenaje en el año 2000. La sustancia almacenada era resonante a entre 125,2 y 288,5 KHz usando el sintetizador HP. Se preparó una nueva muestra de sorgo a partir de un jarabe de sorgo recién comprado en un frasco de polietileno de ½ onza en el año 2000. Era resonante a entre 125,2 y 287,6 usando el mismo sintetizador HP. La variedad electrónicamente almacenada fue probada de nuevo mediante un generador de frecuencias BK, dando la gama de entre 125,2 y 287 KHz. Estos datos demuestran lo estables que pueden ser estas mediciones. La frecuencia original de 277 fue seleccionada de una gama cuyos valores se han perdido.

Bacterias y Virus

Incluyendo lugares en que los hallé comúnmente.

	Frec. Baja (KHz)	Frec. Alta (KHz)	Usar gen. de frec. con desplazamiento Positivo durante 3 min @
Acetobacter aceti			
Adenovirus emerge de <i>Ascaris</i> matado	393	393	393
Adenovirus (2º rango)	371,45	386,90	
Agrobacterium tumefaciens			
Alcaligenes faecalis			
Alpha streptococcus	369,75	385,4	380,375
Azobacter chroococcum			
Bacillus anthracis cusa ántrax ganado (diente)	393,5	398,05	395,364,368
Bacillus anthracis (2º rango)	363,2	365,3	
Bacillus anthracis (3er rango)	359,4	370,5	
Bacillus anthracis - esporas	391,45	386,95	388
Bacillus cereus	373,65	375,85	374,5
Bacillus megaterium			
Bacillus sterothermophilus			
Bacillus subtilis - esporas			
Bacillus subtilis var. niger	371,85	387,1	385,380,375
Bacteria - cápsulas (cepa capsular)	416,05	418,75	417,5
Bacterial - cápsulas	362,4	357,6	360
Bacteroides fragilis hallado con <i>Ascaris</i>	324,3	325,0	325
Bacteroides fragilis (2º rango)	325,7	326,0	
Beta streptococcus (diente)	380,6	387,4	385
Blepharisma	405,65	407,45	406,5
Bordetella pertussis "Tosferina" (diente)	329,85	332,25	331
Borellia burgdorferi Efermedad de Lyme	378,95	382,0	380
Branhamella (<i>Neisseria</i>) catarrhalis (tiene agujero en 398)	394,9	396,7	396
Brucella abortus			
Nerviaciones Negras de la Col			
Campylobacter - frotis fetal	365,3	370,6	368
Campylobacter pyloridis	352,0	357,2	355
Candida albicans (polvo puro) levadura común	384,2	388,4	386
Caulobacter vibrioides			
Central - esporas (frotis de bacilo)	372,45	378,65	376
Chlamydia trachomatis	379,7	383,95	381
Clostridium acetobutylicum	382,8	391,15	389,384
Clostridium botulinum (diente) causa intoxicación por alimentos	361,0	364,55	362
Clostridium perfringens			
Clostridium perfringens - esporas	394,2	398,1	396
Clostridium septicum	362,05	365,6	364
Clostridium sporogenes			
Clostridium tetani (diente) causa tétano			
Corynebacterium diptheriae (diente) causa difteria	340	344	342
Corynebacterium pseudodipthericum			
Corynebacterium xerosis	315,65	316,8	316,0

	Frec. Baja (KHz)	Frec. Alta (KHz)	Usar gen. de frec. con desplazamiento Positivo durante 3 min @
Coxsackie virus B-1 hallado con <i>Bacteroides fragilis</i>	360,5	366,1	364
Coxsackie virus B-4 hallado con <i>Bacteroides fragilis</i>	361,45	363,7	362,5
Coxsackie virus B-4 (2º rango)	363,9	364,9	
Crithidia fasciculata			
Cytomegalovirus (CMV) antígeno	408,35	410,75	409
Cytophaga rubra	428,1	432,2	430
Diplococcus diphtheriae	357,95	364,0	361
Diplococcus pneumoniae	351,65	368,45	365,360
Eikanela corrodens	379,5	384,3	382
Enterobacter aerogenes bacteria intestinal	374	374	374
Epstein Barre virus (EBV)	372,5	382,85	380,375
Erwinia amylovora	347,2	352,1	350
Erwinia carotovora	368,1	377,0	373
Escherichia coli (E. coli) bacteria intestinal	356	356	356,393
Escherichia coli (E. coli) (2º rango)	392	393	
Gaffkya tetragena causa infecciones respiratorias	344,85	352,5	350
Gardnerella vaginalis infección de tracto ovárico y genital	338,0	342,55	340
Haemophilus influenzae meningitis bacteriana, infecta articulaciones	336,41	336,41	336
Hepatitis B antígeno	414,55	420,8	418
Herpes simplex 1	291,25	293,05	292,345,5
Herpes simplex 1 (2º rango)	345,35	345,75	
Herpes simplex 2 (frotis fresco)	353,9	362,9	360,355
Herpes Zoster	416,6	420,2	418
Histomonas meleagridis (hígado)	376,55	378,7	377
Histoplasma capsulatum	298,3	304,85	302
VIH	365	365	365
Influenza A y B (vacuna antigripal)	313,35	323,9	320,315
Bacterium Sphaerotilus de Hierro			
Klebsiella pneumoniae causa pulmonía	398,45	404,65	401,419
Klebsiella pneumoniae (2º rango)	416,9	421,9	
Lactobacillus acidophilus (diente)	346,05	351,65	349
Leptospira interrogans	397,05	401,1	399
Mandíbula Abultada			
Antígeno de sarampión	369,5	373,0	371
Micrococcus luteus			
Micrococcus roseus			
Antígeno de paperas	377,6	384,65	382
Mycobacterium para TB			
Mycobacterium phlei	409,65	410,65	410,0
Mycobacterium smegmatis			
Mycobacterium tuberculosis (infecc. nodular) causa tuberculosis	430,55	434,2	432
Micoplasma	322,85	323,9	323,5,346
Micoplasma (rango 2)	342,75	349,3	
Neisseria gonorrhoea - causa gonorrea	333,85	336,5	334
Neisseria sicca			
Nocardia asteroides hallado en enfermedad de Parkinson	354,95	355,35	355,1,368
Nocardia asteroides (2º rango)	363,7	370	
*Prion, péptido escapa del virus de gripe matado	510	554	

	Frec. Baja (KHz)	Frec. Alta (KHz)	Usar gen. de frec. con desplazamiento Positivo durante 3 min @
*Prion, péptido (igual que anterior, de almacenaje electrónico)	506	551	
Propionobacterium - acnés	383,75	389,0	387
Proteus mirabilis	320,55	326,0	324,349
Proteus mirabilis (2º rango)	345,95	352,1	
Proteus vulgaris patógeno de tracto urinario	408,75	416,45	413,336,328
Proteus vulgaris (2º rango)	333,75	339,15	
Proteus vulgaris (3er rango)	327,2	329,5	
Pseudomonas aeruginosa hallado en heridas abiertas	331,25	334,6	333
Pseudomonas fluorescens			
Virus respiratorio sincitial	378,95	383,15	380
Rhizobium leguminosarum			
Salmonella enteritidis infección intestinal	329	329	329
Salmonella paratyphi	365,05	370,1	368,385
Salmonella typhimurium intoxicación por alimentos, nerviosismo, apatía	382,3	386,55	355,386,390
Serratia marcescens	349,45	352,1	351
Shigella dysenteriae problemas intestinales	390,089	390,089	390,089
Shigella flexneri depresión	394	394	394
Shigella sonnei invade tumores	318	318	318
Sphaerotilus natans	388,4	393,45	391
Spirillum itersonii			
Spirillum serpens	378,35	382,8	380
Spirillum sinuosum			
Spirillum volutans			
Esporas en mancha de espora de bacteria			
Staphylococcus aureus (cultivo)	376,27	380,85	
Staphylococcus aureus (portaobjetos) fuente de infección de dientes, causa flemones, enfermedad cardíaca, invade tumores	381	381	378,381
Staphylococcus epidermidis infecta piel y membranas mucosas			
Streptococcus lactis ocurre en leche	382	387	385
Streptococcus mitis infección pulmonar, infección de diente, flemones, causa agarrotamiento de rodillas	313,8	321,1	318
Streptococcus pneumoniae causa pulmonía y enfermedad del oído interno	366,85	370,2	368
Streptococcus pyogenes (diente)	360,5	375,3	373
Streptococcus sp. grupo G (diente)	368,15	368,85	368
Esporas subterminales bacilo - frotis	385,15	385,95	
Esporas terminales bacilo - frotis			
Virus del mosaico del tabaco (tabaco)	427,15	429,55	428
Treponema pallidum causa sífilis	346,85	347,4	347
Troglodytella brassari	377,75	385,2	383,419
Troglodytella brassari (2º rango)	416,9	422,2	
Veillonella dispar	401,75	405,2	403
Vibrio (fotobacteria) fischeri			

*hallado por sintetizador HP

Lombriz, Duela, Animales Unicelulares

	Frec. Baja (KHz)	Frec. Alta (KHz)	Usar gen. de frec. con desplazamiento Positivo durante 3 min @ para matarlos
Acanthamoeba culbertsoni			
Acanthocephala (adulto)	471	477	475
Acanthocephala (adulto) **(2º rango)	421,1	430,6	
Acanthocephala - huevos	479	480	
Anaplasma marginale	386,4	388,0	387,422
Anaplasma marginale (2º rango)	415,3	424	
Ancylostoma braziliense (adulto)	397,6	403,25	401
Ancylostoma caninum	383,1	402,9	400,393,386
Ancylostoma duodenale - macho			
Anguillula aceti			
Ascaris - huevos	404,45	405,6	
Ascaris - larvas en pulmón lombriz común de gatos y perros	404,9	409,15	408
Ascaris lumbricoides (m y f)			igual
Ascaris megaloccephala (macho)	403,85	409,7	408
Babesia bigemina			
Babesia canis frotis			
Balantidium coli - quistes	458,8	462,9	460
Balantidium sp. trofozoitos (de conejillo de indias) ciliato parasítico			
Besnoitia (secc. pulmonar) protozoo	352,8	361,4	358
Capillaria hepatica (sección. de hígado)	424,25	430,65	428
Chilomastix quistes (rata)	388,95	390,7	389,426
Chilomastix - quistes (rata) (2º rango)	425,2	427,3	
Chilomastix mesnili (trofozoitos)			igual
Chilomonas, montura completa	393,75	400	398
Clinostomum metacercaria			
Clonorchis metacercariae			
Clonorchis sinensis	425,7	428,75	427
Clonorchis sinensis - huevos			
Cryptocotyle lingua (adulto)	409,95	416,0	414
Didinium			
Dientamoeba fragilis	401,35	406,05	404
**Dipetalonema perstans (microfilaria en sangre humana)	413,7	416,6	413,415,417
Dirofilaria immitis Lombriz de corazón de perro	408,15	411,15	409
Echinoporyphium recurvatum	418,55	423,9	421
Echinostoma revolutum	425,5	429,65	428
Eimeria stiedae			
Eimeria tenella			
Endamoeba gingivalis - trofozoito	433,8	441,0	438
Endolimax nana - trofozoitos y quistes	394,25	397,1	396,432
Endolimax nana - trofozoitos y quistes (2º rango)	430,5	433,35	
Entamoeba coli quistes			
Entamoeba coli trofozoitos	397,0	400,35	398
Entamoeba histolytica trofozoito	381,1	387,8	385
Enterobius vermicularis	420,95	426,3	423

	Frec. Baja (KHz)	Frec. Alta (KHz)	Usar gen. de frec. con desplazamiento <i>Positivo</i> durante 3 min @ para matarlos
Eurytrema pancreaticum	420,35	422,3	421
Eurytrema pancreaticum - fases			
Fasciola hepatica	421,35	427,3	425
Fasciola hepatica cercariae	423,8	430,6	427
Fasciola hepatica - huevos	422,0	427,6	425
Fasciola hepatica metacercariae			
Fasciola hepatica miracidia	421,75	424,7	423
Fasciola hepatica redia	420,6	427,5	425
Fasciolopsis buskii - adulto	427,7	435,1	434
Fasciolopsis buskii - huevos	427,35	435,45	434
Fasciolopsis buskii - huevos sin incubar			
Fasciolopsis cercariae	429,5	436,25	434
Fasciolopsis miracidia	427,35	435,2	434
Fasciolopsis redia	427,3	433,0	432
Fischoedrius elongatus	441,75	443,2	442
Gastrothylax elongatus	451,9	457,1	455
Giardia lamblia (trofozoitos)	421,4	426,3	424
Giardia lamblia - quistes			
Gyrodactylus	378,75	381,8	380
Haemonchus contortus	386,8	395,5	393
Haemoproteus			
Hasstle sig. tricolor (adulto)	448,05	455,1	453
Heterakis			
Hypodereum conoideum	424,45	429,55	427
Iodamoeba butschlii - trofozoitos y quistes	437,85	448,5	445,402
Iodamoeba butschlii trofozoitos y quistes (2º rango)	398,15	404,75	
Leishmania braziliensis	400,05	405,1	403
Leishmania donovani	398,0	402,65	400
Leishmania mexicana	400,2	403,8	402
Leishmania tropica	402,1	407,4	405
Leucocytozoon	397,45	402,55	400
Loa loa	360,551	360,551	361
Macracanthorhynchus	438,85	442,8	440
Metagonimus Yokogawai	437,35	442,1	440
Monocystis agilis			
Myxosoma	409,6	416,95	414
Naegleria fowleri	356,9	364,35	362
Naegleria fowleri (sec. cerebral)			
Necator americanus (larvas infecc.)			
Notocotylus quinqeserialis			
Onchocerca volvulus (tumor)	436,3	442,1	440
Paragonimus Westermanii - adulto	437,8	454,2	452,447
Passalurus ambiguus	428,8	444,15	441,437
Pelomyxa carolinensis			
Plasmodium cynomolgi	417,3	424,5	422
Plasmodium falciparum - frotis	372,3	373,8	373,0
Plasmodium vivax frotis	438,15	445,1	442
Platynosomum fastosum - adulto			

	Frec. Baja (KHz)	Frec. Alta (KHz)	Usar gen. de frec. con desplazamiento Positivo durante 3 min @ para matarlos
Pneumocystis carnil (pulmón)	405,75	409,15	407
Prosthogonimus macrorchis (huevos)	396,85	404,75	401
Sarcina lutea			
Sarcocystis	450,55	454,95	452
Schistosoma haematobium	473	473	473
Schistosoma japonicum cercaria	366,3	366,9	366,6
Schistosoma japonicum miracidia	365,3	365,4	365,35
Schistosoma japonicum, hembra	364,2	367,2	366
Schistosoma japonicum – huevos	364,5	365,2	365
Schistosoma mansoni	353	353	353
Schistosoma mansoni, macho	352,0	354,1	
Schistosoma mansoni, hembra	353	354,9	
Schistosoma mansoni, hembra,**(2º rango)	482,7	483,6	
Stephanurus dentalus (huevos)	457,35	463,1	461
Stigeoclonium	404,25	415,25	412,407
Strongyloides (larvas filariformes)	398,4	402,0	400
Strongyloides – hembras parasíticas			
Toxocara (huevos)			
Toxoplasma (cepa humana)	395,0	395,0	395
Trichinella spiralis (músculo)	403,85	405,57	404,5
Trichomonas muris			
Trichomonas vaginalis	378,0	383,6	381
Trichuris sp. (macho)	388,3	408,9	406
Trypanosoma brucei	423,2	431,4	429
Trypanosoma cruzi (tejido cerebral)	460,2	465,65	463
Trypanosoma equiperdum	434,6	451,25	448,442,438
Trypanosoma gambiense	393,75	398,7	396
Trypanosoma lewisi (frotis sanguíneo)	424,5	426,0	425
Trypanosoma rhodesiense	423,5	428,55	426
Urocleidus	442,35	450,0	447

**hallado por E. Hüther, M.D., repetido por HRC

Frecuencias de Verrugas

(La mayoría provienen de portaobjetos hechos en casa.)

	Frec. Baja	Frec. Alta	Use gen de frec durante 3 min @
Verruga BS	402	406	404
Verruga CC	426	432,35	430
Verruga FR	459,3	464,75	462
Verruga HA	434,8	444,1	442,437
Verruga HRCm	438,9	448,55	446,441
Verruga papilloma plantar humano	404,7	406,75	405
Verruga virus de papilloma humano	402,85	410,7	407
Verruga JB	418,75	422,4	420
Verruga L arm	343,65	345,95	344
Verruga papilloma de frotis de cuello de útero	404,05	404,6	404,3

Frecuencias de Tejidos

	Frec. Baja	Frec. Alta
*Músculo compuesto (Wards)	1564,3	1643,8 KHz
*Vesícula	2,447	2,560 MHz
*Globus pallidus (portaobjetos cerebral)	6,375	9,072 MHz
*Timo (Wards 93W4122)	2,847	2,938 MHz
*Ovario	1644,3	1687,6 KHz
*Crista ampularis (Wards 93W3777) oído interno		3, 295, 380 Hz
*Cochlea, conejillo de indias (Wards 93W3775) oído interno		4, 597, 225 Hz

*hallado con sintetizador HP

Helmintos

Las solitarias están segmentadas. El primer segmento es la cabeza, denominada *escolex*. Las solitarias crecen añadiendo un segmento nuevo a su cuerpo.

Las solitarias pueden tener anchos de banda muy grandes (gama de frecuencias), ¡y varía según la longitud del espécimen! Es como si cada segmento nuevo tuviera una frecuencia única y ligeramente más baja.

No use in generador de frecuencias de onda sinusoidal para matar las solitarias. Si accidentalmente mata los segmentos centrales en vez de ir subiendo desde abajo, ¡es concebible que fomente la dispersión! Use exclusivamente un zapper (con desplazamiento *Positivo* total).

	Frec. Baja	Frec. Alta
Cisticerco fasciolaris	436,4	440,05
Diphyllobothrium erinacei (Mansoni) (scolex)	467,25	487,55
Diphyllobothrium erinacei huevos		
Diphyllobothrium latum (scolex)	452,9	472,3
Dipylidium caninum (compuesto de proglotido)	439,55	444,3
Dipylidium caninum (scolex)	451,95	472,15
Echinococcus granulosus	451,6	461,5
Echinococcus granulosus (quistes)	441,15	446,5
Echinococcus granulosus (huevos)		
Echinococcus multilocularis	455,85	458,35
Heterophyes heterophyes		
Hymenolepis cysticercoides	478,0	481,75
Hymenolepis diminuta	445	481,15
Hymenolepis diminuta huevos		
Hymenolepis nana huevos		
Moniezia (scolex)	430,35	465,2
Moniezia expansa (compuesto)	430,35	465,2
Moniezia expansa huevos		
Multiceps serialis	453,6	457,8
Solitaria de paloma		
Taenia pisiformis (cisticerco)	475,2	482,1
Taenia pisiformis huevos (ova)	465,2	469,7
Taenia saginata (cisticerco)	476,5	481,05
Taenia saginata huevos		
Taenia solium (cisticerco)	475	475
Taenia solium (scolex)	444,0	448,9
Taenia solium huevos		

Frecuencias de Ácaros

Ácaro	KHz
Demodex folliculorum ácaro de folículo	682
Dermatophagoides ácaro de polvo	707
Ácaro de harinas	718
Ornithonyssus ácaro de ave	877,878
Sarcoptes scabiei picor	735

Frecuencias Varias

	KHz
Algas verde azuladas	256
Bryozoa cristatalla	396
Mucor mucedo	288
Rhizobium meliloti	330
Rotifer	1151

Es fácil hacer portaobjetos en casa cuando usted o alguien de su familia está enfermo. Determinar las frecuencias de estas enfermedades le ayuda a identificarlas (use el Gráfico de Frecuencias de Patógenos) y también le informa de si están regresando de manera crónica.

Patógenos no identificados	Frec. Baja	Frec. Alta
Un virus de resfriado HRC	395,8	395,8
Hongo EW	362,0	364,9
Hongo JWB	397,2	400,75
Caries dental	384,3	387,2
Caries dental (N)	367,9	375,05
Caries dental (N) (2º rango)	326,95	331,5
Caries dental (N) (3er rango)	293,2	297,4
Placa dental I	378,8	383,05
Placa dental I (2º rango)	294,7	298,25
Placa dental I (3er rango)	233,1	238,2
Placa dental II	384,95	387,05
Placa dental II (2º rango)	278,75	284
Placa dental II (3er rango)	212,15	218
Placa dental II (4º rango)	340,15	344,8
Placa dental II (5º rango)	305,5	310,35

Suministros Utilizados para la Realización de Pruebas

Estos son la mayoría de los especímenes de patógenos y sustancias de prueba usados en la investigación descrita en este libro. Se indican las fuentes cuando se conocen.

Abreviaturas correspondientes a las fuentes: W, Wards Natural Science, Inc., Rochester, NY 14586; CB, Carolina Biological Supply, Burlington, NC 27215; SB, Southern Biological Supply Co., McKenzie, TN 38201; F, Fisher Scientific EMD., Burr Ridge, IL 60521; BM, Boehringer-Mannheim Biochemicals, Indianapolis, IN 46250; CAL, Calbiochem-Novabiochem Corporation, San Diego, CA 92121; BA, Bachem Fine Chemicals Inc., Torrance, CA 90505; S, Sigma-Aldrich Chemical Co., St. Louis, MO 63118; SP, Spectrum Chemical Co., Gardena, CA 90248; J, Janssen Pharmaceutical N.V., Geel, Belgium; ICN, ICN Pharmaceuticals, Inc. Biomedical Division, Costa Mesa, CA 92626; AC, Acros Organics, New Jersey, USA, AL, Aldrich Chemical Co., Milwaukee, WI 53201; A, Alphaslab, Inc., Salt Lake City, UT 84101.

Equipos de Laboratorio

Medidor de EM: Alphaslab, Inc., 1280 South 300 West, Salt Lake City, UT 84101

Filtros de jeringuillas de 5 micras: Pall Gelman Laboratory, 600 South Wagner Rd., Ann Arbor, MI 48103-9019

Esqueleto de gato montado o desmontado: Wards o Carolina Biological Supply

Imanes minúsculos, de 5 a 10 gauss en un gausímetro recién calibrado, SHRC: Self Health Resource Center.

Un vídeo de enseñanza para la construcción y el uso de un Syncrometer[®] puede obtenerse de Self Health Resource Center. También se imparte instrucción individualizada por Self Health Resource Center. tel: 619-409-9500 fax: 619-409-9502.

No tengo ningún interés económico ni tampoco ninguna influencia en las empresas listadas en este capítulo, salvo que tengo parientes en Self Health Resource Center.

Patógenos (bacterias y virus)

Bacterias en alimentos

Shigella dysenteriae (W)
Shigella flexneri
Salmonella typhimurium (W)
Shigella sonnei (CB)
Escherichia coli, *E. coli* (CB)
Salmonella paratyphi (CB)
Salmonella enteritidis

Bacterias que causan tumores

Clostridium aceto-butyllicum (W)
Clostridium botulinum (W)
Clostridium perfringens (CB)
Clostridium septicum (W)
Clostridium sporogenes (CB)
Clostridium tetani (W) (C)

Bacterias y virus asociados con *Ascaris*

Adenovirus
Coxsackie B₁ virus
Coxsackie B₄ virus
Mycobacterium avium/cellulare
Rhizobium leguminosarum de legumbre
 tubérculo de raíz (W)

Bacterias asociadas con fases de solitaria

Streptomyces albus
Streptomyces griseus
Streptomyces venezuelae

Bacterias y virus varios
 cFOS, peptide (CAL)
Gaffkya tetragena (W)
 Antígeno de Hepatitis B de vacuna
 VIH transcriptasa inversa (rec) (BA)
 Antígenode influenza A y B de vacuna
 antigripal
 JUN, péptido (CAL)
Lactobacillus acidophilus (W)
Lactobacillus casei (CB)
 Micoplasma, antigén
 RAS, péptido (CAL)
Rhizobium meliloti
Staphylococcus aureus
Streptococcus alpha
Streptococcus beta
Streptococcus faecalis
Streptococcus lactis (W)
Streptococcus mitis (W)
Streptococcus pneumoniae
Streptococcus pyogenes (W)
Streptococcus, Grupo G (W)

Hongos y Micomicetos

Anacystis (W)
Aspergillus mycelium conidioforos (W)
Chaetomium perithecia (CB)
Phoma lingam Pata negra de crucíferos (CB)
Plasmodiophora brassicae (W)
 Podredumbre Parda de la Patata (CB)
Penicillium mycelium conidioforos (W)
Achlya moho de agua (CB)
 Algas verde azuladas mixtas (W)
Mucor mucedo esporangias y cigotas (W)

Nerviaciones Negras de la Col (CB)
Anabaena heteroquistes (W)
Pneumocystis carinii (W)
Schizosaccharomyces octosporus
 Moho de sorgo, hecho en casa
Saccharomyces cerevisiae levadura de
 pan hecha en casa o en portaobjetos
Saccharomyces células germinadas de
 Levadura (CB)

Parásitos

Helmintos y Fases

Cisticerco fasciolaris (CB)
Diphyllobothrium erinacei (mansoni) scolex (CB)
Diphyllobothrium latum scolex (CB)
Dipylidium caninum scolex (W)
Echinococcus granulosus arena hidátide (CB)
Echinococcus multilocularis (CB)
Hymenolepis diminuta (W)
Hymenolepis nana huevos (W)
Moniezia scolex (CB)
Multiceps serialis (CB)
Taenia pisiformis compuesto (W)
Taenia saginata (CB)
Taenia solium (CB)
Taenia solium cisticerco
Taenia solium scolex (CB)
Taenia species huevos (W)

Duelas

Fasciola hepatica cercaria
Fasciola hepatica metacercaria
Fasciola hepatica redia
Fasciolopsis buskii adulto
Fasciolopsis buskii cercaria
Fasciolopsis buskii huevos
Fasciolopsis buskii miracidia
Fasciolopsis buskii redia

Portaobjetos de Tejidos

sec de tejido adiposo humano (W)
 apéndice humano (CB)
 Arteria mallory humana (CB)
 conducto biliar mamífero (W)
 CS humano completamente seco y molido o compactado (W)
 capilares mamíferos (W)
 sec de colon humano (W)
 córnea de mono (CB)
 encía dental (W)
 duodeno humano (CB)

Clonorchis sinensis huevos
Clonorchis sinensis metacercaria
Clonorchis sinensis adulto
Eurytrema pancreaticum adulto
Fasciola hepatica adulto
Fasciola hepatica huevos
Fasciola hepatica miracidia
Fasciola metacercaria
Hasstilesia tricolor (duela de conejo)
Paragonimus Westermanii (W)

Varios

Acanthocephala (CB)
Ascaris huevos
Ascaris lumbricoides
Ascaris megalcephala
Ascaris, fase pulmonar, larvas
Besnoitia
Dipetalonema perstans, microfilaria (CB)
Dirofilaria immitis (W)
Echinoporyphium recurvatum (CB)
Macracanthorhynchus (CB)
Plasmodium malariae (sustituto de *Hasstilesia*, duela de conejo)
Schistosoma haematobium (W)
Schistosoma japonicum hembra (W)
Schistosoma mansoni adultos (W)

vena humana (CB)
 sec de glándula adrenal humano (W)
 combinación arterial "A" (copia en frasco)
 arteria, vena, capilares (W)
 sangre, frotis humano
 médula ósea, frotis humano en rojo (W)
 CS cuello uterino humano CS (W)
 tejido conectivo, blanco fibroso (W)
 arteria coronaria humana (CB)
 diafragma humano (CB)
 epiglotis (W)

médula espinal región lumbar humana (CB)
 médula espinal región sacral humana (CB)
 médula espinal región torácica humana (CB)
 médula espinal región cervical superior humana (CB)

sustancia negra (copia en frasco)
 núcleo supraquiasmático (copia en frasco)
 ganglio simpático humano (CB)
 tálamo
 corpúsculo Vater-Pacini humano (CB)

Tejidos de Tipo Tumoral

leucemia granulocítica aguda (CB)
 leucemia linfática aguda (W)
 leucemia monocítica aguda (CB)
 leucemia mielomonocítica aguda (CB)
 adenocarcinoma de mama (CB)
 adenocarcinoma de colon (CB)
 carcinoma de mama (W)
 carcinoma de colon (CB)
 fibroadenoma de mama (CB)
 enfermedad fibroquística de mama (CB)
 leucemia de células (W)
 anemia hemolítica (CB)
 hepatoma de hígado (CB)
 enfermedad de Hodgkin en bazo (CB)

granuloma de Hodgkin (CB)
 carcinoma de riñón (W)
 carcinoma de pulmón (W)
 leucemia linfática (W)
 melanoma de piel maligno (CB)
 mesotelioma (CB)
 carcinoma metastático de hígado (CB)
 cáncer metastático de hígado (W)
 leucemia mieloblástica (aguda) (W)
 leucemia mieloblástica (W)
 carcinoma de célula de avena (CB)
 cáncer de bazo humano (W)
 tumor fibroide de útero (W)
 adenoma vellosa de colon (CB)

Cromosomas

Cromosoma 14+22, sonda de ADN (BM)
 Cromosoma 18, sonda de ADN (BM)

Cromosoma Y (BM)

Productos Químicos de Investigación

1,10-fenantrolina
 1,10-fenantrolina sulfato ferroso (ferroína)
 1,2:5,6-dibenzantraceno (S)
 1,4-dioxano (S)
 1,5-diaminopentano (AC)
 1-metil-3-nitro-1-nitroso guanidina (AL)
 2',3'- o- isopropilideno - adenosina
 2',3'- o- isopropilideno - citidina
 2',3'- o- isopropilideno - inosina
 2',3'- o- isopropilideno guanosina
 2'-deoxiadenosina
 2'-deoxicidina
 2'-deoxiguanosina
 2'-deoxiinosina

2'-deoxiuridina
 5,6-isopropilideno-L ácido ascórbico
 5-fosforilribosa 1-pirofosfato
 acetil Coenzima A
 acetilcolina cloruro
 Ac-Leu-Val-fenil alanina (BA)
 Ac-muramil-Ala-D-Isoglu-OH (BA)
 adenilato ciclasasbestos (junta de tienda de recambios de automóvil)
 bcl-2 péptido, sonda (CAL)
 benzaldehído (SP)
 benceno
 benzoquinona (SP)
 beta-glucan de levadura de pan (S)

- beta-propiolactona (S)
 bisfenol-A
 butirato, cualquier sal
 calcitonina
 calmodulina
 carbamil fosfato, disodio (S)
 catalasa, hígado bovino (S)
 péptido c-Fos (CAL)
 ácido quenodeoxicólico
 ácido cólico
 éster metílico de ácido cólico
 cromio (III y VI)
 c-Fos péptido c-Fos, sonda (CAL)
 cobalto
 coenzima A (BM)
 coenzima Q10 (SP)
 cobre
 creatina
 AMP cíclico
 cicloheximida de *Streptomyces griseus*
 (inhibidor de síntesis de proteínas) (S)
 citidina (ICN)
 citocromo C de corazón de caballo (BM)
 dehidro-L-(+)-ácido ascórbico, dimer(S)
 ácido deoxicólico
 ácido D-glucurónico, sal de sodio (SP)
 dideoxi adenosina (u otros dideoxi
 nucleósidos)
 D-malato dehidrogenasa
 (descarboxilante) ("enzima
 málico") (BM)
 Ácido D-málico
 ADN de esperma de arenque (BM)
 factor de crecimiento epidérmico (EGF)
 fosfato férrico (SP)
 cadena H, ferritina (CAL)
 ferritina, bazo de caballo (CAL)
 ferritina, cadena L (CAL)
 ferroína (véase también 1,10-
 fenantrolina)
 gluconato ferroso
 fibra de vidrio (muestra de aislante)
 factor de crecimiento de fibroblasto
 (FGF)
 fibronectina FN
 formaldehído
 Fos y JUN combinados en FosJUN
 (representando el dimer) copia en frasco
 freón (CFCs)
 germanio carboxietilsesquioxido (Ge-
 132 cápsula de tienda macrobiótica,
 Jarrow Formulas)
 germanio sesquióxido (SP)
 germanio, estándar de absorción atómica
 glutatona reductasa de levadura (BM)
 glutatona, oxidada
 glutatona, reducida
 ácido glicoquenodeoxicólico (S)
 ácido glicocólico (S)
 glioxal, trimer dihidrato
 glioxalasa 1 grado IV de levadura de
 pan
 glioxalasa 11 de hígado bovino
 guanosina (ICN)
 hCG gonadotropina coriónica, hembra
 humana
 His-Cys-Lys-Phe-Trp-Trp-OH péptido,
 inhibidor de integrasa vírica (BA)
 HIV-1 rev, rec (BA)
 HIV-1 transcriptasa inversa (rec) (BA)
 holmio (lantánido elemental)
 polvo de raíz de hortensia (germanio
 orgánico)
 ácido clorhídrico (5%)
 agua oxigenada, USP (New Horizons
 Trust)
 hidroquinona (S)
 clorhidrato de hidroxilamina (SP)
 hidroxilamina, base libre (SP)
 hidroxiourea (S)
 inosina (ICN)
 inositol (SP)
 factor de crecimiento semejante a
 insulina (ILGF)
 interferon, gamma (recom) (BM)
 Interleucina-12
 isocitrato liasa de bacilo (S)
 alcohol isopropílico
 JUN oncogén
 ácido láctico

dehidrogenasa láctica (LDH), hígado de pollo
 lactoferrina, leche humana
 L-cisteína anhídrida
 plomo
 ácido L-glutámico (SP)
 ácido litocólico
 L-leucina (SP)
 L-ornitina decarboxilasa de *E. coli*
 L-tirosina (SP)
 malato dehidrogenasa de corazón de cerdo (BM)
 malato sintasa (S)
 ácido maléico
 anhídrido maléico
 ácido malónico
 malonil coenzima A, sal de litio (S)
 mercurio
 metil glioxol (véase aldehído pirúvico)
 metil guanidino
 ácido metil malónico
 NAD, ácido libre (BM)
 NADH, sal disódica (BM)
 NADP, sal disódica (BM)
 NADPH, sal tetrasódica (BM)
 niacinamida (SP) (nicotinamida)
 niacina, ácido nicotínico (SP)
 níquel
 nitrato reductasa (citocroma) (S)
 óxido nítrico sintetasa (S)
 ornitina carbamil transferasa
 Ortofosfotirosina (OPTyr)
 p53, cDNA, sonda humana (CAL)
 polvo de paratiroides (ICN)
 PCB (mezcla) en aceite de cocinar en supermercado
 pepsina
 fenol
 forbol 12-miristato 13-acetato (S)
 fosfatidil serina
 factor de crecimiento derivado de plaquetas (PDGF)
 proteasa de *Streptomyces griseus* (S)
 proteína kinasa C
 PSA- α 1-antiquimotripsina-complejo, humano
 ácido pirúvico, sal sódica (J)
 aldehído pirúvico (metil glioxal)
 oncogén RAS
 rodanesa (S)
 ácido rodizónico, sal de potasio (SP)
 riboflavina (vitamina B₂) (SP)
 complejos de vanadil ribonucleósido (S)
 ARN de levadura (BM)
 RNAsa (ribonucleasa A), tipo X-A, bovino
 RNAsa inhibidor A
 cloruro de SAM S-adenosil-L-metionina
 selenio, estándar de absorción atómica
 silicio, estándar de absorción atómica
 azida de sodio (SP)
 butirato de sodio (Fisher)
 fluoruro de sodio (mutagénico) (SP)
 selenato de sodio
 selenita de sodio
 sulfuro de sodio (mutagénico) (SP)
 espermidina, base libre (S)
 espermina, base libre (S)
 anhídrido succínico (S)
 succinil coenzima A, sal sódica (S)
 ácido tauroquenodeoxicólico (S)
 ácido taurocólico (S)
 ácido taurodeoxicólico (S)
 tiourea
 tulio (lantánido elemental)
 timidina (S)
 timidina 5-trifosfato, sal sódica (S)
 transferrina, fluoresceína humana (BM)
 factor de crecimiento transformante- α , humano (BA)
 tributirina
 fosfato tricálcico, también disponible como portaobjetos o copia en frasco
 tiramina (SP)
 uretano
 uridina anhídrica (ICN)
 vanadio
 vitamina D₂
 vitamina D₃

xantina sal monosódica (ICN)
xantina oxidasa, leche bovina

zearalenona

Tintes de Alimentos y Productos

Los números después del guión son Índice de Color (CI); los corchetes son números de CAS

- 4-amino-3-nitrotolueno (S) —37110
 Clorotoluidinas, líquido (S)
 (DAB) tinte 4-dimetil aminoazobenceno 4-isotiocianato (S) [7612-98-8], D-872
 (DAB) p-dimetilaminoazobenceno [60-11-7], CI 11020, Sigma #D-6760
 causa fosfatasa alcalina elevada
 Fast Blue BB Base (S) —37175 Azul Rápido
 Fast Blue RR Base (S) —37155, [6268-05-9], EEC No 228-441-6, F-0375 Azul Rápido
 Fast Garnet GBC Base (S) —11160 Granate Rápido
 causa muerte de ayudantes de T4; el tinte se halla de la mayoría del pescado, fresco o en conserva, y en aves.
 Fast Green FCF (S) —42053 Verde Rápido
 bloquea BUN y enzimas productoras de creatinina
 Fast Red 1 TR Sal Grado Práctico (S) —37150 Rojo Rápido 1 TR
 Fast Red AL sal (S) —37275 Rojo Rápido
 Fast Red RC sal (S) —37120 Rojo Rápido
 Fast Red TR Base (S) —37085 Rojo Rápido
 Fast Red Violet LB sal (S) — podrá ser be 32348-81-5 Sal Rápida de Rojo Violeta LB
 causa bloqueo de linfas y efusiones, inhibe destoxicación de anhídrido maléico
 Rojo Escarlata - Fast Scarlet TR Base (S) —37080
 Violeta Rápida - Fast Violet B Base (S) —37165
 Nitrotoluidines, mono (S)
 Sudán Negro - Sudan Black B Grado Práctico (S) —26150, [4197-25-5], Sigma #S-2380
 causa LDH elevado
 Sudan I—12055
 Sudan II (SP) (S) —12140
 Sudan III (SP) (S) —26100
 Sudan IV (S) —26105, Spectrum #SU120, [85-83-6], Sigma #S-8756
 Sudán Naranja - Sudan Orange G (S) —11920
 Tartrazina (amarillo ácido 23, FD + C #5) (SP)

Laboratorios de Ensayo

Estos laboratorios están dispuestos a probar alimentos y productos de consumo para determinar la presencia de contaminantes. Podrá llamarlos para obtener detalles de sensibilidad de pruebas individuales y costes. El agua potable, los alimentos y los productos cosméticos puede probarse con éxito para determinar la presencia incluso trazas de cantidades de contaminantes como benceno, metales pesados y los PCB. Una vez haya leído las notas adjuntas, llámelos para obtener información actualizada.

(Para buscar metales incluyendo lantanidos, en filtros de carbon.)

Alchemy Environmental Laboratories, Inc.

315 New York Road
Plattsburgh, NY 12903
Tel. (518) 563-1720
www.aelabs.com

(Para buscar metales ecepto lantanidos, en filtros de carbon.)

Braun Intertec Corporation

11001 Hampshire Avenue S
Bloomington, MN 55483
Tel. (952) 995-2000
www.braunintertec.com

(Para buscar benceno incluyendo lantanidos u radio activity en filtros de carbon.)

SRC Analytical Laboratories

422 Downey Road
Saskatoon, Sask. S7N 4N1 Canada
Tel. (306) 933-6932
www.src.sk.ca.com

(Para buscar metales, solventes u radio activity.)

General Engineering Laboratories

2040 Savage Road
Charleston, SC 29407
Tel. (843) 556-8171
www.gel.com

LABORATORY REPORT

DATE: _____
TIME: _____
BY: _____

TEST NO. _____
SHEET NO. _____

TESTED BY: _____
CHECKED BY: _____

TESTED ON: _____

TESTED AT: _____
TESTED FOR: _____

TESTED BY: _____
CHECKED BY: _____
TESTED ON: _____
TESTED AT: _____
TESTED FOR: _____