

# Představení technologie vln v genetice

---

Autor: Гаряев Пётр Петрович, ruský genetik.  
Peter P. Garyaev

2012



URL: <https://youtu.be/POjORzdyW6A>

E-mail : [gariaev@mail.ru](mailto:gariaev@mail.ru)

Skype: wavegene3

Tel: +7(985)4340425

Přeložil rudolf vávra / [info@vlnovagenetika.cz](mailto:info@vlnovagenetika.cz) / [vlnovagenetika.cz](http://vlnovagenetika.cz) v roce

2022

## Tabulka materiálu

Obsah.....	2
Úvod .....	2
Metoda .....	4
Instalace .....	7
Výsledky .....	8
Mutace rostlin .....	8
Náprava cukrovky .....	8
Rehabilitace skupiny nemocných lidí.....	9
Paměť dávných forem .....	10
Skenování metabolických parametrů.....	11
Dorůstání zubů u dospělých.....	11
Zpomalení procesu stárnutí .....	12
Duchové DNA .....	13
Vizualizace replikace DNA .....	14
Přenos genetické informace na dálku .....	14
Paměť vody.....	15
Oprava genu pro cystickou fibrózu.....	16
Závěr .....	18

## Úvod

Co je hlavním zájmem běžného člověka? Je to být zdravý a žít dlouho. Například: Pokud má člověk špatné srdce, obvykle následuje infarkt, mrtvice, špatná funkce mozku. Je možné vypěstovat nové srdce místo transplantace se všemi problémy, které s tím souvisejí: naděje na nalezení dárce, rizika transplantace a nakonec předčasná smrt, možná i bez nalezení vhodného dárce.

Dnes existuje obrovský průmysl založený na transplantacích orgánů. Musíme přiznat, že je to děsivé odvětví. V některých zemích jsou lidé zabíjeni, aby jim byly odebrány orgány. V jiných případech jsou chudí lidé vybízeni k tomu, aby za výhodnou cenu prodali své orgány, například ledvinu nebo oko. To je špatný způsob. Hnutí, které zastupují a které se rozrůstá o mnoho odborníků po celém světě, je lingvistická a vlnová genetika. Je stará již 80 let, protože náš geniální předchůdce, ruský genetik A. G. Gurwitsch, navrhl teorii bioenergetického pole již ve 20. letech 20. století. Tvrdil, že náš genetický aparát má vlnový ekvivalent.

Na tomto místě teoretickou diskusi dočasně přeručíme. Řeknu vám, co lze dnes udělat na základě využití teorie a vybavení, které se zrodilo zde v Rusku, v rámci vlnové lingvistické genetiky. Jedním z našich prvních úspěchů byla například úspěšná regenerace slinivky břišní. V roce 2002 to bylo provedeno zde a v Kanadě a v roce 2004 se toho ujali kolegové pod mým vedením v Nižním Novgorodu. To je Velmi praktické: místo užívání léků se slinivka, která již neprodukuje inzulin regeneruje.

Pak se nám podařilo zregenerovat zuby, i když se při tom vyskytly určité potíže.

Nakonec jsme ukázali možnost skutečného přenosu jednoho genu. K regeneraci slinivky jsme museli přenést tisíc genů a přenést je na dálku. Zde jsme však vyvinuli metodiku přenosu jediného genu, genu BLBP, který se podílí na programování kmenových buněk. Podařilo se nám ji přenést na vzdálenost několika metrů z kmenových buněk dárce do kmenových buněk příjemce. V současné době se do manipulace s kmenovými buňkami investují miliardy dolarů. Mohu však říci, že se jedná o strategický omyl a že všechny tyto peníze jdou do vniveč. Ukázka je hotová a článek se chystá k publikaci. Všechny tyto procesy využívají lasery.

Naše nejnovější práce se týká opravy mozkové kůry a míchy. Mnoho lidí trpí poraněním míchy nebo zničením mozkové kůry po mrtvici. Neurony jsou zničeny a výměna je narušena. Osoba ochrne nebo zemře. Podařilo se nám naprogramovat kmenové buňky a zavést je do krevního oběhu. Tyto kmenové buňky zaujmou své místo v mozku a začne regenerace mozkové kůry. Dochází k diferenciaci kmenových buněk na neurony. Nikdo před námi to neudělal. Byli jsme první a tato technologie má obrovskou budoucnost. Můžeme regenerovat jakýkoli orgán, a tím prodloužit život člověka. Navíc je možné omladit a zastavit stárnutí. Můžeme to s jistotou předpokládat, protože existují organismy, které nestárnou nikdy, ale také naše kmenové buňky nestárnou téměř vůbec. Bez ohledu na to, kolikrát se kmenová buňka rozdělí, se nezmění: nedojde k odumření buňky ani mitochondrií. Tyto buňky jsou nesmrtelné, bohužel stejně jako rakovinné buňky. Všechny mají tu zvláštnost, že se dělí donekonečna, aniž by stárly. Nelze se vyhnout další otázce: Má smysl žít donekonečna? Pravděpodobně ne. Ale žít několik set let je užitečné. Přestože se vyskytnou problémy s přelidněním. To není otázka pro lékaře, biology ani genetiky. Je to sociální otázka, ale je to možné. Možná se to týká jen určitých skupin lidí, kteří jsou obzvlášť nadaní. Je to v podstatě sociální otázka. O tom se zde nebudeme bavit.

Technologie jsou na první pohled velmi jednoduché. Jsou však výsledkem více než dvacetiletého výzkumu. Na tom spolupracovali embryologové, fyzikové a dokonce i lingvisté-matematici. Ale hlavně fyzikové, protože tato technologie je založena na poznatcích kvantové fyziky. Perspektivy jsou tak neomezené a v zásadě na tom pracuje a spekuluje mnoho lidí.

Zaznamenáváme různé biologicky aktivní produkty ve formě jejich kvantových ekvivalentů, které je mimo jiné možné zavádět do vody. To je dnes velmi velký problém, když homeopaté dělají velmi vysoká ředění různých účinných přípravků, až v této zředěné vodě nezůstane nic, a přesto si zachovává své účinné schopnosti. Totéž platí pro homeopatické granule. Z miliardy molekul pomocné látky může zůstat jedna molekula účinného přípravku. Přesto je aktivní. A proč tomu tak je? Je to důsledek toho, co Gurvitch předpověděl o chromozomech: Tuto předpověď lze zobecnit na jakýkoli produkt: Každý produkt má svůj kvantový ekvivalent. Pokud jste schopni řídit tento kvantový ekvivalent, můžete jej zaznamenat ve snadno použitelných formách a také ho uložit.

Tímto způsobem odpadá nutnost vyrábět léky ve velkém množství. Potřeba vyrábět léky ve velkém množství se tak stává zbytečnou. To je někdy velmi užitečné a nechci házet kamenem do zahrady farmakologů. Jen je třeba, aby došlo k dohodě mezi farmakologií a námi, propagátory vlnové genetiky, kteří disponují technologií pro záznam těchto kvantových ekvivalentů.

## Metoda

Co je to za technologii? Musíme si o tom trochu promluvit. Lidé musí pochopit, že se neobjevil jen tak uprostřed pouště. Tato technologie nám zabrala 26 let výzkumu a je založena na kvantové fyzice a zejména na genetice. Musím zdůraznit, že genetický aparát nepřenáší pouze genetické zvláštnosti, jak si mnozí lidé myslí. Naše chromozomy jsou tu jen proto, aby se naše děti mohly podobat mamince a tatínkovi. Jedná se o zásadní, nikoli však jedinečný aspekt. Hlavní roli hraje regulace metabolismu, která začíná na molekulární úrovni DNA, a vnitřní fyziologická komunikace. Základem všeho je genetický aparát.

To je to, co se dělalo předtím a co jsme dělali potom, a je nezbytné to pochopit, protože zdraví lidí je ve velkém ohrožení, protože nezralá teorie genomu nás přivedla ke katastrofálním úspěchům, jako jsou geneticky modifikované potraviny a syntetické bakterie, například ty, které vznikly v laboratořích Craiga Ventora, který jako první sekvenoval lidský genom. Bylo na to vynaloženo téměř 20 miliard dolarů. Kde se tedy stala chyba genetiků a mikrobiologů, která nás přivedla k červené čáře, za níž nás čeká strašlivá budoucnost? Tato chyba vedla ke katastrofálnímu rozšíření GMO.

Ve skutečnosti je to důsledek nesprávného používání principů genetiky, že homo sapiens je na pokraji vyhynutí. Těmto principům nerozuměli zakladatelé molekulární genetiky: Marshal Nierenberg a Francis Crick v 70. letech 20. století. Začalo to už v padesátých letech, kdy Watson a Crick objevili dvojistou spirálu DNA a domnívali se, že chytli dobrého pána boha za vousy a pochopili principy genetiky. Poté se přidal Marshal Nierenberg a v roce 1968 získal Nobelovu cenu za objev modelu genetického kódu. Jedná se o přibližný způsob

fungování tohoto kódu. Chyba byla následující: Proteinový kód je jen malou částí celého programu genetického aparátu.

Tito vědci odhalili syntézu bílkovin, z nichž jsme všichni postaveni (70 % vody, bílkovin a DNA. Mozek je z 90 % tvořen vodou). Ukázalo se, že k této syntéze se používá pouze 1 % veškeré DNA. Zbytek DNA byl bez váhání označen jako "odpad".

To byla první chyba, velká chyba, strategická chyba. Bylo to omluvitelné, protože v té době nikdo nechápal účel tohoto "odpadu". Nierenberg učinil velký objev. Bylo by však nutné nedat mu Nobelovu cenu, nebo mu dát dvě: Udělal chybu, a kdyby ji pochopil, zasloužil by si dvojnásobnou cenu. Aniž bych zabíhal do podrobností, řeknu jen, že tyto kódy, nazývané kodony, se dělí na dvě skupiny: 50 % z nich kóduje přesně a jednoznačně bílkoviny, zatímco druhých 50 % kóduje neurčitým způsobem. Tyto kodony jsou homonymní. V lidské řeči se homonyma píšou stejným způsobem,

ale mají odlišný význam. Ve větě je to kontext, který určuje jejich význam. Tyto sekvence kodonů byly nazvány metaforickým textem. Ale ve skutečnosti na tom není nic metaforického: jsou to skutečné texty. Tento rozpor homonymního kódování lze snadno odstranit: genetický aparát využívá zákony lingvistiky k odstranění dvojznačnosti homonymního kódování. Orientuje se podle kontextu celé věty. Část je pochopitelná jen tehdy, když znáte celek. Nierenbergova velká chyba spočívala v tom, že přehlédl skutečnost, že homonymní kodon může kódovat dvě různé aminokyseliny.

Syntéza musí být jednoznačná, zatímco kód je jedinečný. Chybná volba na této úrovni by vedla k jisté smrti organismu. Genetický aparát řeší tento problém velmi jednoduše: ribozom jako dobrý nano-bio-počítač přečte celou větu RNA, jako by to byl text, a přiřadí přesný význam homonymnímu kodonu, který je v pozici pro výběr jedné z možných aminokyselin. Když si Nierenberg všiml jednoho z těchto homonymních kodonů, pak spolu s Crickem prohlásili, že molekulární podstata této výroby se jim zdá nepochopitelná. Ve skutečnosti není nepochopitelná molekulární povaha, ale význam genetických textů. Unikala jim duševní podstata.

Tuto vadu pak nenápadně skryli. Crick o tom skutečně napsal poznámku, kde popsal třetí nukleotid v tomto kodonu, který může být cokoli. Stručně řečeno, vytvořil na toto téma kouřovou bariéru a bylo zapomenuto. Na téměř 40 let se na něj zapomnělo. V této nejasnosti dodnes vězí mnoho lékařů, biologů a genetiků. To vedlo k dramatickým důsledkům, které jsem zmínil výše. Tyto GMO potraviny, které byly vyrobeny na základě chybné genetické teorie, používáme zcela bezmyšlenkovitě. Do genetického aparátu jsou vnášeny cizí geny, které mění význam těchto genů. Výsledkem je produkce nežádoucích bílkovin, které narušují metabolismus a v některých případech mohou člověka jednoduše zabít.

Ukážu vám tuto tabulku kódů, kde se tyto nejednoznačnosti v kódování objevují.

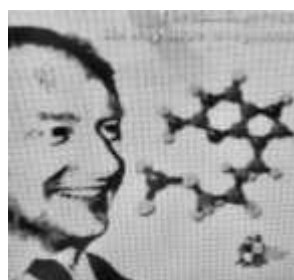
**НЕОДНОЗНАЧНЫЕ СООТВЕТСТВИЯ  
И СИНОНИМО-ОМОНИЧЕСКАЯ  
ДВУМЕРНОСТЬ ГЕНЕТИЧЕСКОГО КОДА**

СИНОНИМИЧНОСТЬ	Asr	Glu	Lys	Gln	Gln	Gis	Leu	Phe	Ileu	Met
	GA <sub>C</sub>	GA <sub>A</sub>	AA <sub>C</sub>	AA <sub>A</sub>	CA <sub>C</sub>	CA <sub>A</sub>	UU <sub>C</sub>	UU <sub>C</sub>	AU <sub>A</sub>	AU <sub>G</sub>
	GA <sub>U</sub>	GA <sub>G</sub>	AA <sub>U</sub>	AA <sub>G</sub>	CA <sub>G</sub>	CA <sub>U</sub>	UU <sub>G</sub>	UU <sub>U</sub>	AU <sub>C</sub>	AU <sub>U</sub>
	Arg	Ser	Trp	Stop	Tyr	Stop				
	AG <sub>A</sub>	AG <sub>C</sub>	UG <sub>G</sub>	UG <sub>A</sub>	UA <sub>C</sub>	UA <sub>A</sub>				
	AG <sub>U</sub>	AG <sub>G</sub>			UA <sub>U</sub>	UA <sub>G</sub>				

ОМОНИМИЧНОСТЬ

Nukleotidy, které činí tyto kodony homonymními, jsou zobrazeny světle šedým písmem. Na horním řádku jsou uvedeny páry aminokyselin, které mohou být zachovány homonymním kodonem.

A pak tu byli kamarádi Nierenberg a Crick, kteří představili napůl vymyšlený model genetického kódu.



Kdyby Nierenberg pochopil význam této nejednoznačnosti kódu, měl by dostat dvojnásobnou Nobelovu cenu, stejně jako Crick, protože by to byl objev, který by zcela převrátil genetiku. Toho si nikdo nevšiml nebo to bylo

nepochopeno z jiného důvodu zastřen. To se (nikdy) nedozvíme. Crick však před svou smrtí napsal knihu s názvem "Šílené hledání". V této knize uvedl, že v tomto genetickém kódu nevidí žádný smysl. Krátce před svou smrtí to upřímně přiznal. Dnes za tyto chyby platíme.<sup>e</sup>

Ale lingvistika a vlnová genetika, kterými se zabývám již 26 let, nám umožňují dostat se z této slepé uličky a dávají nám naprosto dobré výsledky.

## Instalace

Toto je naše pracoviště. Jedná se o náš nejskromněji vypadající laser. Nejedná se o žádné udělátko, ale o výsledek práce nositelů Nobelovy ceny Townese, Prochorova a Bassova.

Bassov je jedním z těch, kteří pracovali ve FIAN (Fyzikální ústav), a já jsem měl tu čest pracovat tam v oddělení optiky Landberg, spolu s velkými odborníky na lasery. Ukázalo se, že naše chromozomy jsou také různé lasery, které vyzařují světlo.

koherentní světlo<sup>1</sup>. Naše chromozomy vyzařují slabé viditelné koherentní světlo v UV až IR oblasti. Zde si můžete na obrazovce prohlédnout naši práci ve FIAN. Máme vyrobený laser založený na molekulách DNA. Byli jsme první, kdo tuto možnost prokázal, a to navzdory mnoha skeptickým názorům. Zdálo se, že molekula DNA je příliš složitá na to, aby měla vlastnosti laseru. S pomocí akademika Bassova jsme to demonstrovali v časopise "Quantum Electronics".

Nyní se blížíme k praktické demonstraci našich úspěchů. Co mohou genetické vlnové informace, přečtené pomocí tohoto helio-neonového laseru s červeným světlem, s přesnými kvantovými vlastnostmi spojenými s polarizací fotonů udělat?



Takový laser je schopen přečíst genetickou informaci DNA a převést ji na širokopásmový elektromagnetický signál v důsledku interference mezi konkurenčními laserovými paprsky. Toto je hologram pohybující se vlny Denise Youkovského, který je základem naší práce. Kromě toho existuje model lokalizovaného světla, kdy se světlo stává elektromagnetickou vlnou. Toto elektromagnetické vlnění, které zachycujeme a zaznamenáváme, obsahuje genetickou informaci.

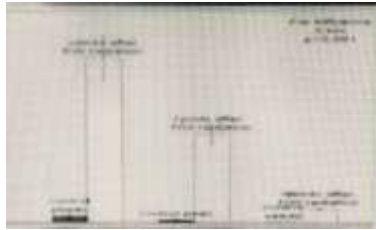
---

<sup>1</sup> Koherentní světlo je pro přirozené světlo tím, čím je procítěná píseň pro písničky několika zpěváků.

## Výsledky na

### Mutace rostlin

A to je praktický výsledek:



Tyto výsledky jsou "negativní" v tom smyslu, že jako zdroj informací je použit znehodnocený genetický aparát konkrétní rostliny. Během tohoto procesu dochází k poškození DNA. Biochemikům to nevadí, protože se tím nezabývají. Nevěnují pozornost odpadní části DNA. To není náš případ.

V tomto grafu bílé sloupce označují počet vyvolaných mutací. Černé sloupce jsou kontrolní skupiny.

Rostliny jsme vkládali na vzdálenost 7 km. Tato vzdálenost může teoreticky cokoli. Tyto rostliny, které jsme ozařovali, umíraly. Jednalo se o kvazimutagenezi, protože nebyla způsobena přerušením genu, ale něčím jiným. Pochopili jsme, jak s tímto zařízením pracovat.

### Oprava diabetu

A tady jsou další výsledky: Toto bylo provedeno v kanadském Torontu, kam jsme byli pozváni. Dokázali jsme, že je možné regenerovat slinivku zničenou toxinem. Provedli jsme to na desítkách krys a poté na lidech.

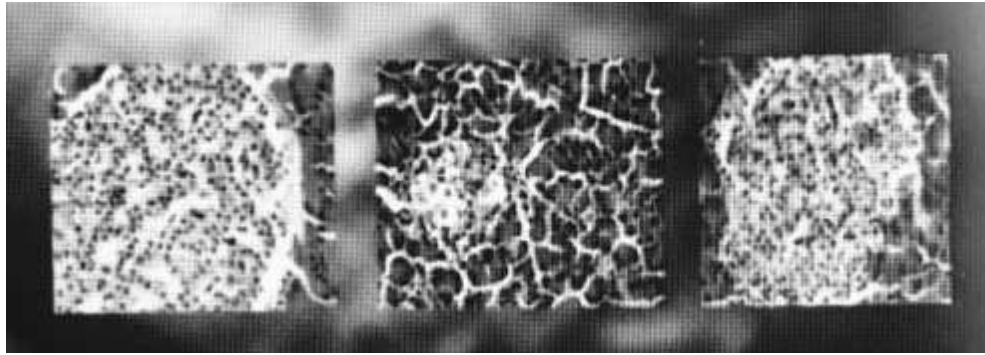
Po zničení slinivky břišní se dostaví cukrovka. Na tomto grafu vidíte, jak hladina cukru v krvi stoupá. Po určité době krysa zemře, pokud jste jí neposkytli informace ve formě vlny, aby mohla

regenerovat slinivku břišní. Tato informace pochází ze zdravé slinivky krysího mláděte stejného plemene, jehož DNA byla odebrána a překódována naším laserem. Jakmile byly nemocné krysy vystaveny našemu elektromagnetickému signálu s fraktálním spektrem, jehož nosnou frekvencí je 650 kHz, zaznamenali jsme, že hladina cukru v krvi poměrně rychle klesla.



Horní dva grafy odpovídají vzdálenosti oslunění 20 km. Ty nižší jsou ve výšce 3 m. Hladina cukru v krvi klesá. To je historická skutečnost, protože se nám podařilo slinivku regenerovat. To jsme publikovali v monografii. Experiment jsme zopakovali po Torontu v Nižním Novgorodu v roce 2006 společně se skupinou lékařů.

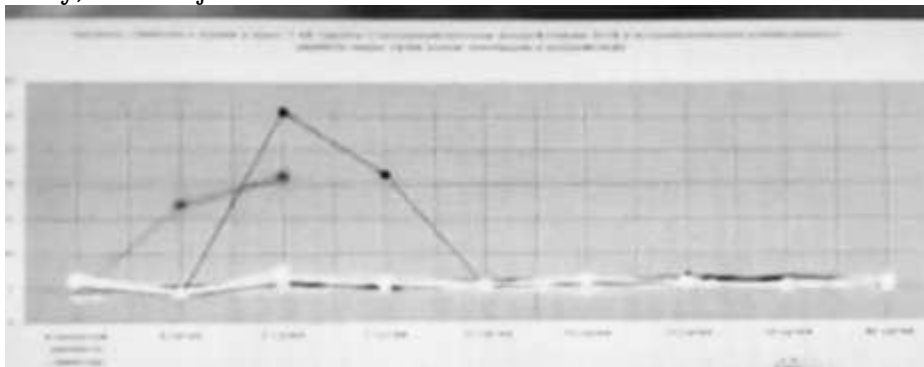




Nahoře histologický řez slinivkou břišní. Zleva doprava normální játra, játra zničená injekcí aloxanu a regenerovaná játra.

Aloxan ničí Langerhansovy buňky, které syntetizují inzulin. Po regeneraci získáme slinivku s normálními buňkami.

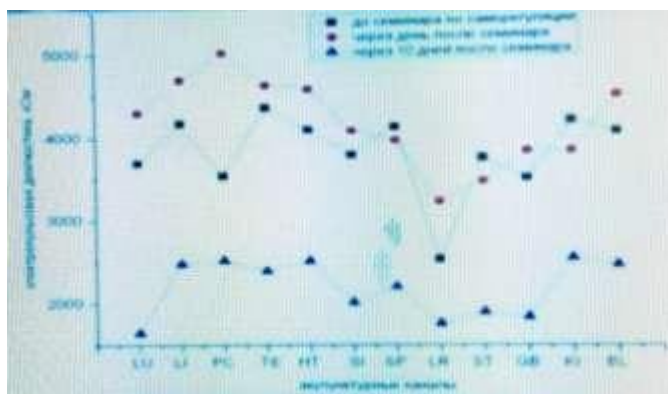
Jedná se o další bezprecedentní experiment, srovnatelný s pokusem o dálkový přenos genů. Dosud nikdo nevyvolal vlnovou imunitu. Dokázali jsme to: Když krysám vstříknete aloxan, zabije je, protože jim zničíte slinivku. Pokud však izolujete krysy těsně po injekci pomocí vlnového signálu vytvořeného z normální slinivky, zablokujete účinek aloxanu.



Vidíme, že po injekci a opalování žily krysy normálně 40 dní.

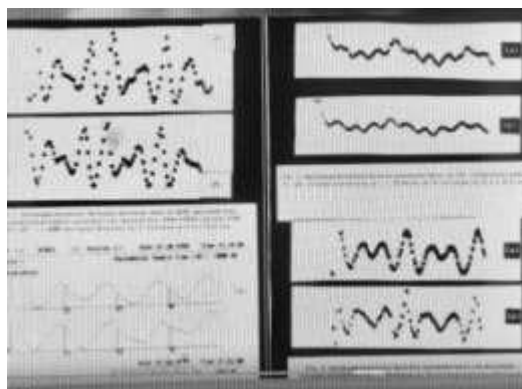
### Rehabilitace nemocné lidské skupiny

Další experiment na skupině desítek pacientů. Normální fungování životních funkcí celé skupiny bylo obnoveno izolací lidské skupiny.



### Paměť dávných forem

Zde je obzvláště zajímavý jev související s novou formou paměti. Je založen na jevu Fermiho-Pasty-Oulamovy zpětné vazby. Aniž bych zabíhal do podrobností, připomínám, že tento jev existuje také v základech genetického aparátu.



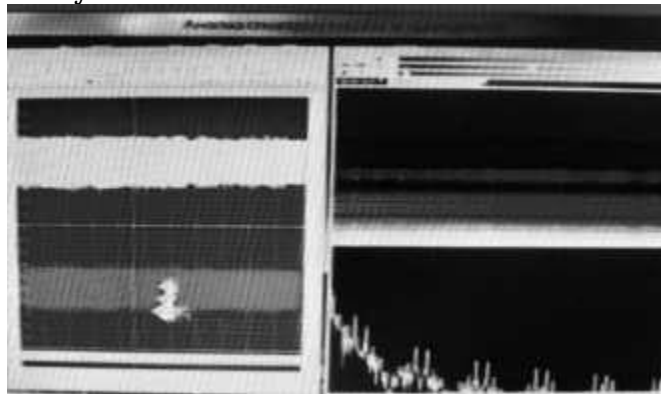
Když je nutné rekonstruovat orgán nebo tkáň, aktivuje se právě tato paměť rekonstrukce. Například když krab přijde o jedno z klepet, jeho organismus se zeptá na tuto paměť starých forem, aby mohl obnovit svůj ztracený orgán. To se děje i s játry, která obnovují amputovaný lalok. Proto se obracíme k paměti dávných forem s žádostí o získání informací umožňujících regeneraci. To se provádí na molekulární úrovni, jak ukazuje tento pohled.

Zeptáte se: "*Jak se toto čtení paměti provádí?*" Existují totiž určité vlnové procesy, které umožňují čtení těchto vzpomínek. Jedná se o proces solitonů: určitý typ vlnění, který se odehrává v molekulách DNA a RNA.



### Skenování metabolických parametrů

Zde vám ukážu, jak toto zařízení, tento laser, dokáže extrahovat informace zobrazené na obrazovce. Čtyři části obrazovky vyjadřují nejen genetické parametry, ale také metabolické parametry.



Laserový paprsek totiž snímá veškeré informace v buňkách nebo tkáních, včetně molekul DNA.

### Obnovení růstu zubů na adrese

Zde je případ, kdy jsme regenerovali zuby ženě, která byla zcela bezzubá. Když jsme zavedli informace z kapky krve jejího devítiletého vnuka, kterému vypadávaly mléčné zuby, vyvolali jsme růst těchto tří zubů.



Zatímco jsme tuto ženu poměrně účinně léčili na cukrovku. Žena toto vzplanutí nečekala a stále nosila zubní protézu. Zuby vylezly velmi rychle a byly vychýleny protetickými deskami. To vedlo k tomu, že způsobily otok čelistí a další problémy.

### Zpomalení stárnutí

Zde vidíme další formu projevu genetické informace: Naše chromozomy jsou stroje času, jsou to biologičtí operátoři času.

Naše chromozomy žijí přítomností, dívají se do minulosti a plánují budoucnost. Třikrát s nimi manipulují, aby vytvořili organismus budoucnosti.

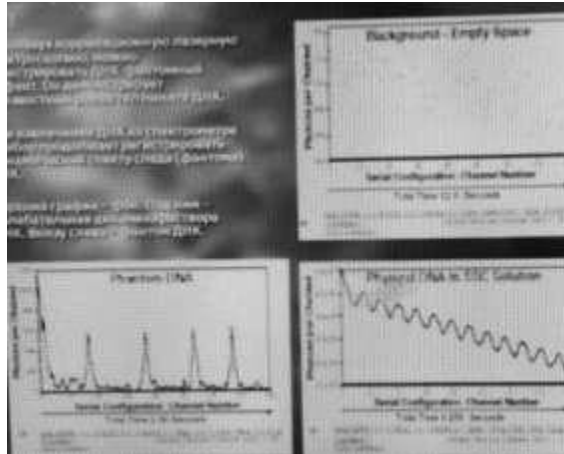
V tomto příkladu byl naklíčený hrách podroben zvláštní úpravě. Hrách umístěný ve vodě začne klíčit přibližně po třech dnech. Pokud na ně působíte s určitým množstvím vlnových informací, dochází ke zpomalení rychlosti stárnutí.



Na tomto obrázku vidíme vpravo hrách, který normálně vyklíčí za čtyři dny, a vlevo hrách, který je "zpomalený" o 30 dní. To znamená, že jsme pochopili tuto zvláštnost zpomalení procesu stárnutí. Dnes to aplikujeme na lidi. Máme technologii, která zpomaluje stárnutí lidí.

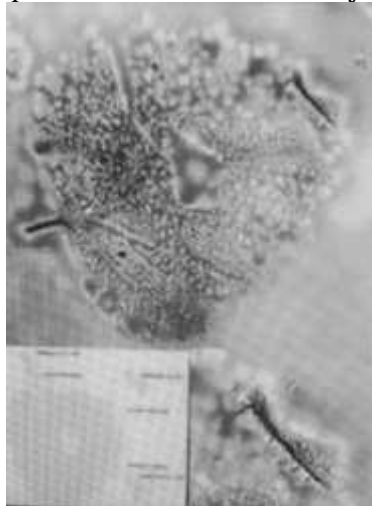
## Přízraky DNA

Na tomto obrázku vidíme fenomén ducha DNA. Nebudu se tomuto velmi důležitému tématu věnovat podrobněji. Stručně řečeno, pokud izolujete DNA laserem, DNA bude vyzařovat určité specifické záření.



Pokud je DNA z laserového paprsku odstraněna, prázdný prostor po DNA nadále svítí, jako by v něm DNA stále byla. Jedná se o fenomén ducha DNA. To naznačuje, že nezmizíme: nějaká vzrušená paměť po nás zůstává v tzv. prázdných strukturách.

K podobnému jevu dochází i při odříznutí listu rostliny.



Laserový pohled zobrazuje celý list. Řezaná část je je to, co zmizelo! Vidíme, co zmizelo! To je efekt holografické paměti: každý konec hologramu obsahuje informace o celku. To je základní kámen vlnové genetiky.

Existují i další duchové, kteří vznikají při excitaci DNA červeným laserovým paprskem.

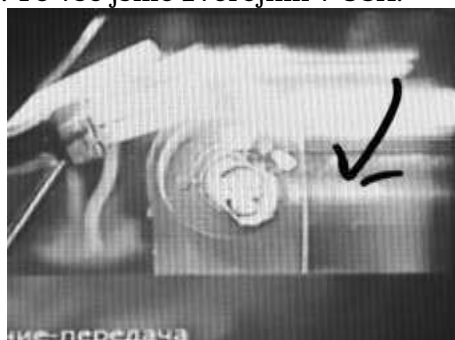


Tento duch se objevuje i po vypnutí obrazovky a zatemnění místnosti. Pak je obraz schopen zafixovat pouze stříbrný film.

To je budoucnost genetiky: touto oblastí se teprve začínáme zabývat. Jde o pojmy temná hmota a temná energie. Pozvali jsme mnoho teoretiků. Máme práci, kterou musíme udělat, práci pro toto století.

### Vizualizace replikace DNA

DNA se replikuje. Vidíme vlnové signály replikace DNA. DNA však skenuje okolní prostor a také vytváří repliky. To vše jsme zveřejnili v USA.



### Přenos genetické informace na vzdálenost

Další jev, který je zde poměrně špatně viditelný. Nedávno byl zveřejněn článek Luca Montagniera, jehož informace otřásly celým světem genetiků.



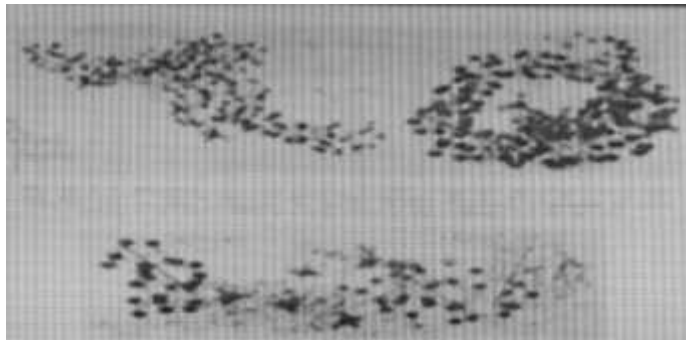
Luc Montagnier získal Nobelovu cenu za identifikaci viru HIV AIDS.

Udělal to, co jsme již před časem udělali my: přenesl genetickou informaci plazmidu pomocí zařízení vlastní konstrukce, bez použití laseru. Vnesl do vody informaci o určitém kousku DNA, který byl dobře identifikován.

Informoval vodu. Po sérii ředění voda neobsahovala žádný materiál DNA. Pokud by se do vody přidaly prekurzory DNA, nukleotidy, uspořádaly by se a na základě informací zaznamenaných vodou by reprodukovaly původní DNA.

### Paměť vody

Tento experiment jsme reprodukovali, ale bohužel zde není vidět. Ano, potvrzujeme, že je možné přenést informaci DNA do vody. Jedná se o velký experimentální úspěch. Montagnier pro to neměl vysvětlení, ale geniální vědec Bulionkov zjistil, že voda může být strukturována do shluků, jsou schopny se organizovat stejným způsobem jako DNA a proteiny.



Toto dílo pochází z roku 1982 a bylo zapomenuto, jak se v Rusku často stává. Byla to naprosto brilantní předpověď. Článek je publikován v časopise *Cristallographie/Biophysique*. Základ těchto experimentů je konsolidován Montagnierem a námi. Montagnier vysílá malý kousek DNA, zatímco my si posíláme celý svazek DNA z celého organismu, například informace o regeneraci mozkové kůry nebo slinivky. Mohli bychom současně informovat všechny orgány. To je kolosální možnost díky lingvistice vlnové genetiky, která od základu mění celou medicínu, která už nepotřebuje léky. Používal by pouze informace od samotného pacienta.



### Oprava genu pro cystickou fibrózu

A konečně náš nejnovější náález: Zde vpravo nemocná dívka Alicia, je jí 8 let. Je nositelkou strašlivé genetické choroby. Mají ji miliony lidí. V Irsku je 30 % úmrtnost těchto dětí. Je to národní tragédie: jmenuje se cystická fibróza. (cistická fibróza). Vlevo je její sestra, které je dnes dvacet let, ale...

Toto je jeho fotografie z dětství. Cystická fibróza je způsobena genovým defektem jednoho z enzymů zodpovědných za propustnost cytoplazmatické membrány buněk pro sodíkové ionty (CFTR). Tato jednoduchá a obzvláště zhoubná mutace stačí k tomu, aby se narušila výměna uhlovodíkových produktů a zahuštila veškerý hlen v krku.

Dítě má potíže s odstraňováním hlenu z dýchacích cest a může zemřít na udušení.

Lékaři používají mukolytické přípravky, které zředí ují hlen. Tím se životnost prodlouží o několik let.

Nebo jsou operovány děti, což může stát až 500 000 dolarů. Provádíme transplantaci plic. Tím se očekává o něco delší životnost, přibližně 8 let.

Co lze tedy dělat? Gen CFTR je poškozen a tělo s tím nemůže nic dělat. Udělali jsme něco, co vypadá jako magie, kvantová magie. Existuje jistý Sergej Doronij, vynikající fyzik, pracuje v NKPI, který napsal úžasnou knihu:

*"Kvantová magie. Celá kvantová fyzika je magie. Nemohu to zde rozebírat, ale jednu citaci uvedu: Jde o zásadní článek Einstein-Podolsky-Rozen z roku 1935, jehož obsah lze shrnout takto: "Může kvantová fyzika popsat vesmír v jeho celistvosti".* Postulovali něco zcela

Prokázali, že elementární částice, jako jsou fotony, pokud jsou v propleteném stavu a pokud se rozcházejí, udržují mezi sebou spojení. Ukazují, že elementární částice, například fotony, pokud jsou v propleteném stavu a pokud se rozcházejí, udržují mezi sebou spojení. Je to, jako by existoval pouze jeden foton, který se šíří na libovolnou vzdálenost. Pokud foton vlevo změní svůj spin nebo jakoukoli jinou kvantovou vlastnost, jeho entanglovaný(zapletený) foton vpravo okamžitě změní tuto vlastnost na inverzní. Například polarizační charakteristiku, spinový stav, který je pro naši práci zásadní. Vzdálenost mezi provázanými částicemi zde nehraje žádnou roli. To vyděsilo

inženýry, protože se porušil zákon kauzality, který říká, že na počátku je příčina, po určité době následuje jeho důsledek. Zde se však příčina a následek zaměňují, jsou okamžité. První foton změní svůj spin a zároveň se jeho dvojče změní v opačném směru. Toto zjištění Einsteina dojalo a zemřel, aniž by našel vysvětlení. Ukázalo se, že genetika toho využívá. V těle existují různé způsoby přenosu informací: pomalý, rychlý a ultrarychlý, okamžitý,

Naše buňky, naše buněčná jádra jsou také ve složitém stavu mezi sebou.



Byly by propojeny "červími dírami". Nemám ten termín rád, ale používáme ho. Každá buňka ví okamžitě všechno o každé jiné buňce. Ale vědět všechno by bylo smrtící. Informace se tedy kvantifikují a vyměňují se jen část, která je pro organismus v daném okamžiku užitečná. Viděli jste to na obrázcích duchů. Jsou kvantifikovány. To je pro přenos informací naprosto nezbytné. Počet našich buněk je naprosto fantastický: téměř 200 miliard. Výměna mezi nimi musí probíhat okamžitě. Teprve pak může biosystém být životaschopný. Přestože dochází k pomalejším výměnám.

Tento teoretický úvod dělám proto, že naším problémem je Alicina cystická fibróza.

Böhm oznámil ještě jeden koncept. Řekl, že vesmír je hologram. Vše ve vesmíru je holografické. Jak řekl Hermés

Trismegistus, "*vše nahoře je jako vše dole a naopak*. A každá lidská bytost je rozprostřena v tomto hologramu. Nemá žádné konkrétní místo. Musíte najít způsob, jak se k tomuto hologramu připojit, abyste získali přístup k informacím jednotlivce. Tento způsob přístupu jsme experimentálně zjistili. Vypadá to jako kouzlo. Je to kvantová magie, jak říká Sergej Doronij ve své knize.

Nebud'te tímto postupem překvapeni, ale funguje.



Vyfotíme zdravého člověka. Je to obrázek Aliciny sestry v dětství. Pomocí laseru přečteme kvantovou informaci z této fotografie. Získali jsme hologram Denysioukovy mobilní vlny, který nám umožnil napojit se na hologram vesmíru, a to mechanismem, který je dosud nevysvětlitelný.

Z tohoto hologramu vesmíru jsme získali jednotlivé informace. Nahráli jsme ji jako zvukový soubor MP3, který jsme Alicii přehráli.

Už mi to bylo vyčítáno dost, protože zvukový soubor snižuje množství informací dostupných v elektromagnetickém spektru, který se tam výrazně snižuje. Ve skutečnosti to nevádí, protože tato spektra jsou fraktální a veškerá informace je v nich zachována. Každý kousek spektra tvoří celé spektrum.

Po několika dnech byla Alice zcela vyléčena. A čekám na analýzu Alicina chromozomu, protože u ní byla diagnostikována specifická mutace kvůli určitému chybně umístěnému nukleotidu. Jedná se o jedinečný případ, protože ať už bude výsledek analýzy pro mě jakýkoli, předpokládejme, že mutace byla vymazána na adrese .

Existují mechanismy pro opravu mutace transpozicí oblastí DNA. To umožňuje zablokovat defektní gen. Pokud se tato skutečnost potvrdí bude dokonalým potvrzením našich myšlenek.

Předpokládejme, že mutace jsou stále viditelné, ale dítě je vyléčené. Pak vyvstává velký teoretický problém, jak to vysvětlit: Jak je možné, že dítě má stále tuto mutaci, potvrzenou poslední genetickou analýzou, ale již nevykazuje příznaky nemoci spojené s defektním genem.

To lze snadno vysvětlit pomocí lingvistické genetiky. Funguje podle zásady: "*píšeme Chicago, ale budeme číst New York*". Syntézu určuje kontext. Tento mutovaný gen je homonymní a je exprimován v závislosti na kontextu. Na stránkách

kontext je definován strukturou DNA. Tyto struktury jsou proměnlivé: Barbara McClintocková obdržela v roce 1983 Nobelovu cenu za prokázání této pohyblivosti určitých struktur genu. Dodnes nechápeme důvody této mobility ani místa příchodu mobilních genů. Když si počátkem 50. let 20. století všimla této mobility u kukuřice, byla považována za podivínku. Ačkoli je tato mobilita špatně chápána, je vysvětlena lingvistikou a dosahuje dvou cílů:

Za prvé, při pohybu genů se mění sekvence DNA, takže se rekonstruují hologramy. Tato holografická obnova je pro organismus v embryonálním vývoji i v dospělosti naprosto zásadní. S těmito genovými skoky se pak mění i kontextové prostředí. Pokud se kontextové prostředí změnilo

jako tomu bylo u Alice, pak se význam genu mění v doplněk směrem k ní.

Od té chvíle se mutace stává pro organismus průhlednou, i když je stále na místě. To je praktické využití genetické lingvistiky.

Všechna genetická spojení lze napravit pomocí genetické vlnové lingvistiky. Všichni ti chudáci, kteří byli ozářeni v Černobylu nebo jinde, by mohli být rehabilitováni naší metodou.

## Závěr

Jako dezert vám řeknu toto: Byli jsme v Torontu, když se to stalo



v anglickém Chilboltonu na pšeničném poli nedaleko observatoře. Vlevo vidíte celkový pohled na okolí observatoře a stopy na pšenici. Vpravo je odpověď na poselství Karla Sagana, které bylo vysíláno do vesmíru z Arecibo Observatory do souhvězdí F9. Odpověď přišla o 27 let později se symetrickým vyobrazením jejich civilizace.

DNA bude fungovat, pokud je taková, jak je zobrazeno na obrázku. Ve skutečnosti je to piktoqram záření DNA, který je zobrazen. Tito lidé nám tedy říkají: "*Lidi, máte svou genetickou vědu v úzkých. Zneužíváte molekuly DNA. Nechápete, že DNA je vyzařovací prvek a zároveň anténa pro zachycení genetické informace.* Ukazují nám to a my jsme stejně tak dobře otestováni. Pokud se nám to podaří pochopit, pak dobře. Pokud to neuděláme, jsme ve slepé uličce.

Lidstvo se nachází v této fázi, zatímco lingvistika vlnové genetiky nám umožňuje z této pasti uniknout. Mohli bychom žít šťastně, dlouho a zdravě.

Takto jsem vám chtěl říct o naší práci.