
Гринштейн М.М.

«Заплата» для ДНК

Аннотация

В статье рассмотрена техника диагностики и лечения геновирусных заболеваний путем выявления и последующего восстановления (репарации) аномальных хромосом.

Оглавление

Введение
Хромосомный набор
Заключение
Литература

Введение

Одна из технологий, используемых автором в последнее время при исследовании любых заболеваний, заключается в рассмотрении состояния хромосомного набора конкретных систем и/или органов. Перейдя к наиболее частому использованию этого метода, автор нигде не описал его особенности. В результате, при ознакомлении с опубликованными в интернете моими статьями, уважаемый мною ученый-медик мягко заметил, что медицина говорит о 23-х парах хромосом в хромосомном наборе человеческого организма. При этом 22 пары являются аутосомами, то есть парными хромосомами, одинаковыми у мужских и женских организмов, а 23-я пара характеризует принадлежность к женскому полу (XX) или к мужскому (XY). Во всех же моих статьях рассматривается хромосомный набор, состоящий из 46 хромосом, что, как видит читатель, не соответствует утверждениям классической медицины. Правомерности такого подхода с позиций информационно-волновой медицины (ИВМ), а также вопросу репарации ДНК рассматриваемым методом и посвящена настоящая статья.

Хромосомный набор

Если представить хромосомный набор, рассматриваемый с позиций ИВМ, в виде набора, состоящего из 23-х пар, то он будет выглядеть следующим образом:

Таблица 1

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23
24	25	26	27	28	29	30	31	32	33	34	35	36	37	38	39	40	41	42	43	44	45	46

Прежде всего, следует отметить, что 23-я пара в качестве индикатора пола легитимна только в общем геноме. Если рассмотреть хромосомный набор, например, глаз мужчины и женщины, то 23-я пара никакого отношения к половым признакам иметь не будет. Тем не менее, по нашему мнению, большинство парных хромосом не являются аутосомами. Это объясняется тем, что практически большинство органов и систем несут на себе половые признаки. Следует также заметить, что и в мужском и в женском организме отсчет хромосом начинается с верхней строки. При наличии в хромосомном наборе аномальных хромосом понятие «аутосомы» теряет свой смысл.

Напомним читателю, что такое аномальные хромосомы с позиции ИВМ. ИВМ рассматривает геном человека как генетическую структуру, состоящую из двух частей. Гены первой из них обеспечивают нормальное развитие организма человека от рождения до смерти - онтогенез. Вторая часть представляет собой группу болезнетворных генов, различных для каждого человека – патогенез. Они накапливаются в геноме в течение многих лет под влиянием внешних или внутренних неблагоприятных условий. Механизм образования таких генов представляется нам как мутации соответствующих хромосом первой части генома и перевод их в аномальное состояние. Гены, соответствующие аномальным хромосомам, переходят в разряд болезнетворных. Нами установлено, что в составе программы, заложенной в любом гене, существует информационно-волновая структура, названная нами "геновирусом".

Важно понимать, что геновирусы, рассматриваемые с позиции ИВМ, не являются «биологическими субъектами», а лишь набором информационно-волновых структур. Иными словами, геновирусы – это информационно-волновые болезнетворные структуры, которые вызывают в организме те же патологические очаги, что и адекватные им по излучению группы живых вирусов.

Обнаружение аномальных хромосом начинается с проверки хромосомного набора центральной нервной системы (ЦНС) при известном диагнозе заболевания. Если в этой структуре обнаруживается соответствующая аномальная хромосома, то она обязательно будет также присутствовать и в более мелких, подчиненных ЦНС структурах, то есть в таких, как промежуточный мозг, гиппокамп, кора головного мозга. После ЦНС проверке подлежит вегетативная нервная система, а затем и периферическая. Таким образом, можно выявить все системы и органы, содержащие в хромосомном наборе аномальные хромосомы.

Таблица 2

№ пп	Заболевание/болезненное состояние	Источник	№ хромосомы	Примечание
1	Онкология	Ген;	9	29 – два аденовируса, онковирус, цитомегаловирус, вирус корона; 34- все ДНК и РНК вирусы
		болезнетворные излучения холодильника;	9,29	
		излучения айфона	9,34	
2	Диабет 1 типа	Ген; Вирусная атака	16	Два аденовируса
3	Тремор	Ген; Болезнь Паркинсона	20	Два аденовируса, вирус корона, вирус ретро, вирус коксаки, вирус семейства герпес
4	Гипертоническая болезнь	Ген; Почечная недостаточность; Сердечная недостаточность	26, 42	26-систолическое давление, 42- диастолическое давление
5	Геопатогенная болезнь (ГП-болезнь)	Геопатогенные зоны и их излучения	27, 31, 33	Воздействие в пренатальном состоянии
6	БАС	Геопатогенные зоны и их излучения	27,31,33,35	Последняя стадия ГП-болезни
7	Нарушение двигательной функции отдельных органов	Дисфункция местных мотонейронов	32	Аденовирус, цитомегаловирус, РС-вирус
8	Болезнь Альцгеймера	Ген	37	ДНК-вирусы
9	Эпилепсия	Ген	38	Вирус семейства герпес, корона-вирус, вирус ретро, вирус коксаки
10	Болезнь Паркинсона	Ген	39	Вирус семейства герпес, корона вирус, вирус ретро, вирус коксаки
11	Полипы, доброкачественные опухоли	Вирусы	40	Аденовирус, парагриппозный вирус, корона-вирус

Примечание. Под термином «вирус», применяемым в таблице для удобства, следует понимать «геновирус», суть которого приведена выше.

Практика исследования различных болезней и болезненных состояний с позиций ИВМ показала, что аномальные хромосомы занимают, в основном, позиции от 24-й до 46-й. В таблице 2 приведены некоторые результаты, полученные автором при многолетнем исследовании ряда болезней, их источников и определения соответствующих им аномальных хромосом:

Как видно из таблицы 2, большинство аномальных хромосом находятся во второй строке таблицы 1. Описанная технология дает возможность излечения любого геновирусного заболевания путем нормализации соответствующих аномальных хромосом. Такая нормализация может осуществляться двумя путями. Первый - это изменение знака поляризации аномальных хромосом с отрицательного на положительный с помощью биолокационной техники. Второй - нормализация аномальных хромосом путем создания на конечном носителе информации специальной матрицы, содержащей соответствующую здоровую хромосому. Питательная вода, структурированная с помощью такой матрицы, является лечебным фактором, нормализующим данную аномальную хромосому. Следует заметить, что результат, получаемый первым путем, достигается за более короткое время. Оба пути обеспечивают перевод болезнетворных генов из группы патогенеза в группу онтогенеза, то есть в гены, реализующие нормальное развитие соответствующих органов и систем. Таким образом, мы получаем возможность избавления от многих заболеваний, вызываемых болезнетворными генами. Если принять во внимание, что мутация хромосомы каким-либо внешним или внутренним фактором - это есть ни что иное, как повреждение ДНК, то механизм нормализации аномальной хромосомы можно с полным правом считать репарацией ДНК, то есть ее восстановлением. Правда, аномальная хромосома может явиться не единственным патологическим очагом, нарушающим целостность ДНК. В этом случае ее нормализация не приведет к полной репарации. Однако, на наш взгляд, по сравнению с другими патогенными очагами, аномальная хромосома приносит в ДНК наибольшее разрушение.

Мне хотелось бы отметить еще одну важную особенность описываемой технологии. Дело в том, что, зная значения аномальных хромосом практически неизлечимых заболеваний, таких как болезнь Альцгеймера, болезнь Паркинсона, эпилепсия и других, можно выполнить их раннюю диагностику. Она заключается в том, что уже в самом раннем возрасте у детей можно обнаружить неактивные гены, что тоже аномальные хромосомы

указанных заболеваний. Это дает возможность поставить таких детей на особый учет с целью проведения периодической их диспансеризации.

Без всякой задней мысли напомним читателю, за что была присуждена Нобелевская премия по химии в 2015 году - именно за разработку технологий репарации ДНК. При этом Нобелевский комитет отметил вклад троих ученых «в исследование механизмов восстановления (репарации) ДНК — важной внутриклеточной системы, нацеленной на поиск и исправление многочисленных повреждений, возникающих при нормальной репликации ДНК в клетке или в результате воздействия физических или химических агентов. Нарушение работы этой системы связано с целым рядом тяжелых наследственных болезней, да и вообще, без нее сложные формы жизни вряд ли бы могли существовать». Если сравнить технологию, разработанную Нобелевскими лауреатами, с технологией, предлагаемой автором, то можно заметить, что последняя намного проще технологий, предложенных ими. Однако, к великому сожалению, эта технология пока не может быть воспроизведена специалистами классической медицины, в то время как технологии Нобелевских лауреатов могут повсеместно внедряться в практику.

Заключение

В статье показана правомерность рассмотрения хромосомного набора систем, органов, клеток и молекул ДНК в виде 46 хромосом, а не в виде 23 пар. Такой подход объясняется тем, что парадигма классической медицины не соответствует парадигме информационно-волновой медицины. Это различие обосновано в [1]. Следует также заметить, что удаление болезнетворных генов из генома человека приводит к увеличению продолжительности жизни, что является немаловажным фактором в развитии всего человечества.

Литература

1. Гринштейн М.М. «Незнакомая медицина»
<http://www.markgrin.iri-as.org/index.html>
2. Гринштейн М.М. «О чем шепчутся гены»
<http://www.markgrin.iri-as.org/index.htm>
3. Гринштейн М.М. «Об одной неизвестной болезни»
<http://www.markgrin.iri-as.org/index.html>