

Mentiras, Vacunas y Fármacos ¡Alto al Engaño!



¡El Conocimiento Protege, La Ignorancia Daña!

Andrea Santander

Marca Roja

En China, a los médicos que fallaban en mantener sanos a sus pacientes NO se les pagaba y se les dejaba una marca con pintura roja en la puerta principal de su casa. Esto mismo es lo que estoy haciendo con estos médicos que le han fallado a la gente que cree en ellos ciegamente, exponiendo su salud y su vida, y que tarde o temprano terminan víctimas de estos personajes sin escrúpulos, para los que importa más el dinero en su cuenta bancaria que la salud y la vida del paciente al que engañan conscientemente, y a quien se supone deberían ayudar a sanar.

El sistema de salud y los médicos -maquinaria y engranajes-, bailan al compás de la música que dirigen los laboratorios fabricantes de fármacos y vacunas, la mafia farmacéutica (FarMafia), y ya es hora que usted se entere que las cosas no funcionan como tan ingenuamente creíamos todos.

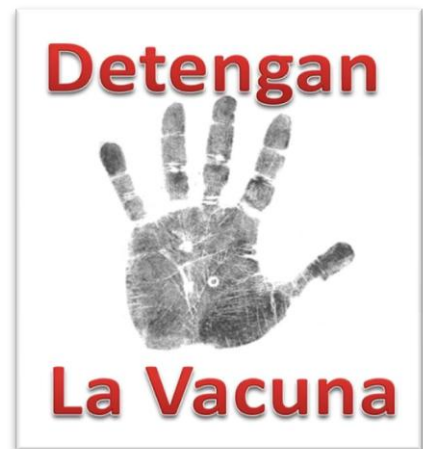
Yo acuso a este sistema de estar viciado. Yo señalo con mi dedo a la llamada "gran farma" y le pinto en su puerta una **MARCA ROJA** para que todos sepan que le HA FALLADO a la humanidad que confió en ella.

Yo denuncio a viva voz los engaños de la industria farmacéutica para que todos los que elijan seguir medicándose, de ahora en adelante, lo hagan con pleno conocimiento de las consecuencias que les esperan por permitir que los dañinos productos de estas empresas inescrupulosas ingresen en su cuerpo o en el de sus hijos.

Esta **MARCA ROJA** es una advertencia, un llamado de atención, un símbolo de alerta, para que nadie cruce la línea sin ser advertido antes de los peligros que conlleva aceptar ingerir o recibir cualquier fármaco o vacuna.

Marca Roja

Marca Roja: MENTIRAS, VACUNAS Y FÁRMACOS
¡ALTO AL ENGAÑO!



Andrea Santander ha investigado el tema de las vacunas y fármacos, sus resultados nocivos en la salud de las personas, y ha escrito, traducido y difundido material relativo a estos temas. Desde el año 2010 hasta el 2013 ha escrito para el periódico alternativo "El Guardián de la Salud" (www.guardiansalud.cl) y desde el año 2009 es vocera del "Movimiento Ciudadano Detengan La Vacuna", Chile (detenganlavacuna.wordpress.com).

"El Movimiento Detengan La Vacuna es una red ciudadana sin fronteras que surgió espontáneamente con la intención que tuvimos algunos chilenos por transmitir la información que los medios de comunicación masiva censuraban en todo el mundo. Ya sabemos quienes manejan esos medios, así que optamos por usar los canales que nos ofrecía internet y espacios como blogs, foros, twitter, facebook, etc."

Marca Roja

Avanzando en mis investigaciones comprendí que la desidia y el comportamiento negligente del grueso de la población se debían en gran medida a la sistemática fluoración (medicación forzada con fluoruros por medio del suministro de agua potable) y vacunación. En Chile, la fluoración del agua potable comenzó en 1953 y la vacunación en 1949, convirtiéndonos en el primer país latinoamericano en acatar tales condenas arbitrarias a la salud física y mental, hechos que son sólo posibles cuando la población permanece en la ignorancia.

El libro que tiene en sus manos fue escrito con la intención de darle a usted la posibilidad de salir del desconocimiento de estos temas, un inicio para poder empezar a cambiar las cosas, pues quien tiene acceso a mayor información tiene herramientas para exigir explicaciones y cambios de las normativas que hacen posible el daño a la salud –por ejemplo– a los parlamentarios que son los que amarran todos estos asuntos empujados siempre por el lobby de las farmacéuticas.

En este libro encontrará las pruebas que demuestran que el flúor y las vacunas –entre muchos otros– son nocivos y que nunca han servido para lo que nos hicieron creer.

A finales de la Segunda Guerra Mundial, el gobierno de EEUU envió a Charles Eliot Perkins, un investigador trabajando en química, bioquímica, fisiología y patología, a tomar a su cargo las vastas plantas químicas de (I.G.) Farben en Alemania, donde se entera que los Alemanes estaban controlando a la población en cualquier área que quisieran a través de la medicación masiva del agua potable con fluoruro sódico. Dosis repetidas de pequeñas cantidades de fluoruro reducirán en el tiempo el poder individual de resistir la dominación mediante envenenamiento progresivo, narcotizando una cierta área del cerebro y haciéndolo sumiso a la voluntad de aquellos que deseen gobernarlo. Alemanes y Rusos agregaron fluoruro sódico al agua potable de los prisioneros de guerra para hacerlos estúpidos y dóciles.

Debido a una maliciosa re-educación pública (léase: lavado de cerebro), el fluoruro que alguna vez fue un producto de desecho pasó a ser el ingrediente activo de plaguicidas, raticidas, fungicidas, anestésicos, tranquilizantes, medicamentos psiquiátricos y un vasto número de productos industriales y domésticos, entre los que se cuentan las pastas dentales, la sal y el teflón, el mismo presente en recubrimientos de ollas, sartenes, parrillas eléctricas, sandwicheras y diversos aparatos usados para calentar o cocinar alimentos.

Марса Роја

ÍNDICE



PALABRAS DE LA AUTORA	21
INTRODUCCIÓN	23
EL DRAMA DE MI HERMANO	26
MARCA ROJA EN LA PUERTA.....	28
MI INVESTIGACIÓN.....	29
MÉDICOS ÍNTEGROS QUE SE ATREVIERON A DENUNCIAR LAS MENTIRAS DEL SISTEMA	34
Dra. Viera Scheibner	34
Dra. Ghislaine Lanctot.....	34
Dra. Rauni Kilde.....	35
Dr. Andrew Moulden	37
Las vacunas están causando deterioro del flujo sanguíneo (isquemia), enfermedades crónicas, enfermedad y muerte para todos nosotros.....	38
12-IMAM Sistema de Medición de daño Cerebral.....	43
RESPUESTA INMUNOLÓGICA DE GLÓBULOS BLANCOS CAUSANDO ENFERMEDAD	43
ELECTRODINÁMICA DE FLUIDOS CORPORALES – CAUSANDO ENFERMEDAD.....	47
FLÚOR EN CHILE: LA RAZÓN DE UNA POBLACIÓN DÓCIL Y OBEDIENTE.....	51
EL CONSUMO DE TÉ AGRAVA LA FLUORACIÓN	52
LA FRACASADA INICIATIVA DE PROHIBIR EL TÓXICO Y NOCIVO FLÚOR EN EL AGUA CHILENA.....	53
EL FLÚOR TE ENVEJECE	54
EL MINSAL CONSIDERA SÓLO UN PROBLEMA ESTÉTICO LA FLUOROSIS	54
DESIGUALDAD ANTE LA LEY	55
USTED ESTÁ SIENDO ENVENENADO CON FLÚOR	57
SÍNTOMAS Y SIGNOS DEL SÍNDROME DE TOXICIDAD CRÓNICA POR FLÚOR	58
EL FLÚOR QUE USTED BEBE EN EL AGUA ES UN DESECHO TÓXICO PELIGROSO DE LA MINERÍA	59
CAMPAÑA PARA DETENER EL FLÚOR	63

MÉDICOS, EL CABALLO DE TROYA DE LA FARMAFIA	64
FINANCIAMIENTOS DE LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA.....	65
CONFLICTOS DE INTERÉS	65
LOBBY FARMACÉUTICO EN CHILE PRESIONANDO VACUNAS	65
MÉDICOS CON CONFLICTOS DE INTERÉS	65
MÉDICOS PAGADOS POR LA INDUSTRIA DE VACUNAS	66
FARMAFIA CHILENSIS	66
DRA. MARCELA POTIN S.....	67
DR. MARIO CALVO ARELLANO	67
DRA. ERNA RIPOLL.....	68
DRA. ALMA MUÑOZ.....	68
DR. RODRIGO VERGARA.....	68
DRA. CECILIA PERRET	69
DRA. KATIA ABARCA.....	69
DRA. MARIA TERESA VALENZUELA	69
MÉDICOS DEL CAVEI EN NEGOCIO DE VACUNAS	71
DR. LUIS FIDEL AVENDAÑO	71
DR. MIGUEL O´RYAN	71
ÉTICA versus DINERO	72
RECOMENDACIONES QUE NO SE CUMPLEN.....	72
BÉLGICA: MULTA O CÁRCEL	73
FRANCIA: MÁS CÁRCEL	73
REGALOS CON LÍMITE	73
LA GRAN FARMA NO ES LA BENEFICENCIA	73
CAMBIO DE TERMINOLOGÍA PARA MANIPULAR	73
CORRUPCIÓN DE LOS CONCEPTOS	74
TODO AL REVÉS.....	76
¿VALE LA PENA EL COSTO?	76
NUEVOS SIGNIFICADOS DEL CONCEPTO “EVENTO”	76
EVENTOS ADVERSOS EN MEDICINA.....	77
ERRORES RELACIONADOS A MEDICAMENTOS	77
EVENTOS BIOTECNOLÓGICOS (TRANSGÉNICOS)	78

ALERTA TRANSGÉNICOS	79
EL FRAUDE DE LA "EQUIVALENCIA SUSTANCIAL"	80
MODIFICACIÓN GENÉTICA	80
ES LO MISMO... PERO NO ES IGUAL	81
LECHE Y HORMONAS MONSANTO	81
ESTUDIO INDEPENDIENTE DEL DR. PUSZTAI	81
UNA BOMBA CAE EN EL PROYECTO OGM	82
REPRESALIAS	82
VALIENTES DISIDENCIAS.....	82
TECNOLOGÍAS DE RESTRICCIÓN DE USO GENÉTICO	83
TERMINEMOS CON LOS TERMINATOR	83
MONSANTO/TERMINATOR	84
TERMINATOR 2	84
DESENMASCARANDO A BILL GATES	84
CONTRADICCIÓN VITAL.....	85
BILL GATES NO ES HUMANITARIO	86
EL "BUEN CLUB" REPTILIANO.....	86
MÁS VACUNAS... ¡NO, GRACIAS!	87
BILL GATES Y EL BANCO DE SEMILLAS DE SVALBARD	87
BURLA TRANSGÉNICA	89
BILL GATES Y SECUACES ASOCIADOS	90
CGIAR Y "EL PROYECTO"	90
GATES, ROCKEFELLER Y REVOLUCIÓN VERDE EN ÁFRICA.....	91
NUEVO ORDEN MUNDIAL	92
Illuminati, Bilderberg y Nuevo Orden Mundial	93
Asesor del Minsal en Comisión Asesora en Vacunas del Nuevo Orden Mundial	95
Carlos Slim.....	97
EL NUEVO ORDEN MUNDIAL Y LAS VACUNAS EN SUDAMÉRICA.....	98
LA VERDAD DETRÁS DE CAMPAÑA DE MIEDO A LA MENINGITIS	100
MENACTRA (SANOFI) Registro ISP N°B-2221/11	100
REACCIONES ADVERSAS.....	100
PREVENAR (WYETH) Registro ISP N°B-2088/09	100

REACCIONES ADVERSAS.....	101
ATAQUE AL SISTEMA INMUNITARIO.....	101
CAVEI: MÉDICOS ASESORES DEL MINSAL, PRESIONADORES DE VACUNAS	101
CAVEI RECOMIENDA VACUNAS AL MINSAL	101
CAVEI RECOMIENDA AL MINSAL USO DE VACUNA NEUMOCOCICA EN CHILE.....	102
LAS VACUNAS RECOMENDADAS POR EL CAVEI	103
CONFLICTOS DE INTERÉS	104
DR. LUIS FIDEL AVENDAÑO	104
DR. MIGUEL O´RYAN	105
DRA. CATTERINA FERRECCIO	105
DR. RODRIGO VERGARA.....	106
DRA. JUANITA ZAMORANO	106
DRA. MARÍA TERESA VALENZUELA	106
DR. ENRIQUE PARIS ENTRA AL BAILE	107
CONFLICTOS DE INTERÉS	107
MINSAL CONTRADICE TODO	108
El conocimiento protege, la ignorancia daña	109
¡CUESTIÓNELO TODO!.....	110
¡DESPIERTE, que esto NO ES CIENCIA FICCIÓN!	111
LAS ENFERMEDADES SON MENSAJES DEL CUERPO	112
¡NO A LOS TRANSPLANTES!	112
LOS MENSAJES DEL CUERPO	113
LA ERA DE LOS “EXPERTOS”	114
CUÁNDO SURGEN LAS VACUNAS COMO ARMAS BIOLÓGICAS	114
VACUNAS INSALUBRES.....	114
MILITARES EXPERTOS EN VACUNAS	115
FUERTE DETRICK: CENTRO DE PRUEBAS DE ARMAS BIOLÓGICAS.....	115
¡DESPIERTE!.....	117
VACUNAS MASONAS.....	118
EL GRAN FRAUDE DE PASTEUR	119
ANTOINE BECHAMP: DESPLAZADO EN LA HISTORIA POR PASTEUR.....	120
VACUNAS: ÚNICA CAUSA DE POLIO	123

OMS Y EL ENCUBIERTO PLAN DE ESTERILIZACIÓN DE MUJERES	125
¿TODAVÍA CREE EN LA ORGANIZACIÓN MUNDIAL DE LA SALUD (OMS)?	125
Y SE OFENDEN CUANDO LES LLAMAMOS “MAFIA”	126
GARDASIL Y CERVARIX: PELIGROSAS VACUNAS PARA EL VIRUS DEL PAPILOMA HUMANO (VPH)	127
PARA LA FARMAFIA NUNCA ES LA VACUNA	129
VERDADES INCONVENIENTES QUE NO NOS CUENTAN	129
ENGAÑO NOBEL	130
DR. HARALD ZUR HAUSEN	130
EL LOBBY FARMACÉUTICO EN CHILE PRESIONANDO ESTAS PELIGROSAS VACUNAS	131
OTRA VEZ ABARCA, O´RYAN Y VALENZUELA.....	131
DRA. KATIA ABARCA.....	131
DR. MIGUEL O´RYAN	132
DRA. MARÍA TERESA VALENZUELA	132
CAMPAÑAS PUBLICITARIAS ENGAÑOSAS EN CHILE.....	133
VACUNAS INFANTILES, PELIGROSAS E INNECESARIAS	134
VACUNAS PAI	135
CALENDARIO DE VACUNACIÓN INFANTIL.....	135
TRIPLE VÍRICA Y AUTISMO	136
VACUNA PARA LA MENINGITIS	136
NIÑOS MÁS SANOS SIN VACUNAS	137
PREGUNTAS SIN RESPUESTA.....	137
RECUERDE	138
SÍNDROME DEL BEBÉ GOLPEADO ES PROVOCADO POR VACUNAS	138
ESTUDIOS MÉDICOS	140
LA EPIDEMIA DE SARAMPIÓN QUE NUNCA EXISTIÓ.....	143
EDUCACIÓN SOBRE PELIGROS DE LA VACUNA	145
Dra. Viera Scheibner	147
VACUNA H1N1 Y SÍNDROME DE GUILLAIN-BARRÉ (SGB)	148
INGREDIENTES BASE DE LAS PELIGROSAS VACUNAS	148
Elementos Químicos	148
FORMALDEHÍDO	148
POLISORBATO 80	148

CLORURO DE SODIO	148
CLORURO DE CALCIO	148
GLUTAMATO MONOSÓDICO (MSG)	149
FOSFATO DE POTASIO	149
FENOXIETANOL	149
POLIOXIDONIO	149
SPAN85	149
TIMEROSAL	149
Elementos Biológicos	150
SUERO BOVINO	150
ESCUALENO	150
DPT	150
MMR (TRES VIRUS o TRIPLE VÍRICA)	150
POLIO	150
Hib	151
Hepatitis B	151
TEJIDO DIPLOIDE HUMANO	151
¿CÓMO EVADIR LA VACUNACIÓN?	151
SERES HUMANOS COMO MATERIA PRIMA	152
El Polisorbato 80 Causa Infertilidad	154
COMPUESTOS NEUROTÓXICOS DE VACUNAS, AHORA VIENEN TAMBIÉN EN GOTAS PARA LOS OJOS 154	
TIMEROSAL	154
POLISORBATO 80	155
TAMIFLU (OSELTAMIVIR) PRODUCE PELIGROSOS TRASTORNOS NEUROPSIQUIÁTRICOS	156
Precauciones - <i>Problemas neuropsiquiátricos</i>	158
ALERTA: TALIDOMIDA EN CHILE	159
LA FATÍDICA HISTORIA DE LA TALIDOMIDA	159
LA GRAN FARMA Y LA OMS RESUCITAN LA TALIDOMIDA	160
BOMBAS LACRIMÓGENAS SON NOCIVAS PARA LA SALUD	161
ISP SACA DEL BAÚL ESTUDIO DE 1973	162
CONVENCIÓN DE ARMAS QUÍMICAS	162
COMPOSICIÓN DE LACRIMÓGENAS ACTUALES	162

AGENTES DE CONTROL DE REVUELTAS (RCA).....	163
HISTORIA DE LOS RCA	163
CARACTERÍSTICAS DE ESTOS AGENTES	164
PARACETAMOL (ACEAMINOFENO) CAUSA DAÑO HEPÁTICO GRAVE	164
PRODUCTOS CON ACETAMINOFENO.....	165
¿Conocía usted estas advertencias sobre el uso del paracetamol?	166
EFECTOS ADVERSOS DEL PARACETAMOL	166
PROTECCIÓN A LAS VENTAS.....	166
DESENMASCARANDO A PRO-VACUNAS DISFRAZADOS DE ESCÉPTICOS.....	167
ATAQUE A DETRACTORES	167
DR. ANDREW WAKEFIELD	167
Aclaremos quién es el Dr. Andrew Wakefield	167
EL GUARDIÁN DE LA SALUD	168
PADRES QUE DECIDEN NO VACUNAR	168
CONTRA LAS TERAPIAS ALTERNATIVAS	168
SE ESCUDAN EN CUESTIONADÍSIMOS PRO-VACUNAS.....	169
1 de cada 2 niños	169
Dr. Paul Offit	169
ESTADÍSTICAS SIN FUENTES	169
JAMÁS UN GRUPO CONTROL CON NO-VACUNADOS	169
DEFIENDEN EL TIMEROSAL MATA NEURONAS	170
¿QUÉ DICE EL LABORATORIO QUE INVENTÓ EL TIMEROSAL?	170
¿QUIÉNES SON LOS CHARLATANES ENTONCES?	171
SUS AFIRMACIONES EN TWITTER	171
SUS INVEROSÍMILES CHAMULLOS	171
FINALMENTE SE RECONOCEN PRO-VACUNAS	172
CONTAGIO DE MIEDO: NO SE PASE PELÍCULAS.....	173
HOLLYWOOD FARMAFIOSO	173
SEPA QUE LOS VIRUS NO ESTÁN NI VIVOS NI MUERTOS.....	174
MENSAJE SUBLIMINAL	174
CRÓNICA DE LA PANDEMIA QUE NUNCA FUE.....	175
LA OMS CAMBIA DEFINICIÓN DE PANDEMIA	176

UN CUENTO DE MIEDOS ZOMBIS y GRIPE: LAS VACUNAS SON ARMAS BIOLÓGICAS	176
LA CONSPIRACIÓN DE LA GRIPE PORCINA	179
PATENTES DE VACUNAS Y MATERIAS PRIMAS ANIMALES	181
El Dióxido de Titanio ataca nuestro ADN	184
EL PELIGRO DE LOS ANTIGRIPALES Y ADELGAZANTES CON FENILPROPANOLAMINA	186
¿Y la autoridad qué dice?.....	187
RESOLUCIONES CANCELADAS	188
FDA RECHAZA AVASTIN COMO TERAPIA PARA CÁNCER MAMARIO, PERO SIGUE SIENDO RECETADO	188
ESTUDIOS CONTRADICTORIOS.....	189
AVASTIN EN CHILE.....	189
EXIJO UNA EXPLICACIÓN.....	190
ADVERTENCIA	190
GRAVES EFECTOS ADVERSOS	191
¿QUÉ DICEN LAS AUTORIDADES?	191
ISP APRUEBA EN CHILE PELIGROSO TERATOGENICO PARA TRATAR ESCLEROSIS MÚLTIPLE	191
¿ES POSIBLE CURAR DESTRUYENDO?	192
NUNCA TANTA MARAVILLA	192
OTRO TERATOGENICO MÁS EN EL MERCADO	193
ANTICONCEPTIVOS PARA UNA SOCIEDAD HIPÓCRITA	194
ANTICONCEPTIVOS, HORMONAS Y MENTIRAS.....	194
CONTRAINDICACIONES	194
LO QUE QUIEREN DECIR SIN DECIRLO	194
DISMINUCIÓN DE LA MASA ÓSEA.....	195
HIPOCRECÍA Y MENTIRAS.....	195
PASTILLAS QUE NO SE TRAGAN	195
ANTICONCEPTIVAS DE LA MUERTE EN CANADÁ	195
FDA ADVIERTE A BAYER	196
ANTICONCEPTIVOS DE LA MUERTE EN CHILE	196
SINTOMAS DE COÁGULOS	196
OTROS EFECTOS SECUNDARIOS.....	196
CRONOLOGÍA DE LA COLUSIÓN	196
EL LINDANO ES UN NEUROTÓXICO QUE PUEDE CAUSAR LA MUERTE	197

CANCELACIÓN DE REGISTRO DE PRODUCTOS CON LINDANO.....	198
CANCELACIÓN... DE LA CANCELACIÓN.....	199
CHAMPIX: SEGUIR FUMANDO ES MENOS NOCIVO	200
VARENICLINA.....	200
ISP ESTABLECE INCLUIR INFORMACIÓN POST-VENTA.....	200
AGENCIAS REGULADORAS EN ALERTA.....	201
CÁNCER	201
DAÑOS AL FETO	201
EL PACIENTE DEBE SABER	201
EFFECTOS ADVERSOS.....	201
EXPERIENCIA POST-MARKETING.....	202
EL FÁRMACO MÁS SEGURO ES EL QUE NO SE INGIERE	202
BACTERIA ESCHERICHIA COLI: USO Y ABUSO	203
BACTERIA E. COLI LIMPIA RESIDUOS NUCLEARES.....	203
E.COLI COMO ARMA BIOLÓGICA	204
INGENIERÍA GENÉTICA DE TOXINAS.....	204
GANANCIAS DE LA FARMAFIA CON CRISIS DE LOS PEPINOS	205
EL ASPARTAMO DE SU BEBIDA ES EXCREMENTO DE E.COLI.....	205
PRODUCCIÓN DE ASPARTAMO	206
ASPARTAMO: LO MÁS PELIGROSO USADO EN ALIMENTOS	206
JUSTIFICACIONES DE LA INDUSTRIA.....	207
NUEVO ESCÁNER DEL AEROPUERTO DAÑA EL ADN, CAUSA CÁNCER Y GUARDA IMÁGENES DE PASAJEROS DESNUDOS	208
PELIGROS PARA LA SALUD	209
EL ESCÁNER DESNUDA Y GUARDA LAS FOTOS	210
LA ERA DE LA LOCURA POR EL CONTROL DE LAS PERSONAS	211
NUEVOS DATOS BIOMÉTRICOS Y FACIALES	211
CAMISA DE FUERZA EN PASTILLA	212
METILFENIDATO (RITALIN).....	212
ARADIX = RITALIN.....	213
EL FRAUDE DEL TRASTORNO DE DÉFICIT ATENCIONAL E HIPERACTIVIDAD	213
DR. FRED A. BAUGHMANN.....	214

CUANDO EL QUE CUESTIONA ES PELIGROSO PARA EL SISTEMA	214
BENJAMIN RUSH	215
EL MUNDO AL REVÉS	215
SOLUCIONES PARA NO MEDICAR A LOS NIÑOS.....	215
LA“BIBLIA” DE LA PSIQUIATRÍA.....	215
CARACTERISTICAS PARA DIAGNÓSTICO.....	216
SUBTIPOS	217
SÍNTOMAS Y TRASTORNOS ASOCIADOS	217
HALLAZGOS DE LABORATORIO	217
LÁPIDA AL TDAH.....	217
EL HIPNÓTICO RAVOTRIL	218
CLONAZEPAM.....	218
BENZODIAZEPINAS.....	218
NOMBRES GENÉRICOS	219
NOMBRES DE MARCAS	219
EFECTOS ADVERSOS MÁS FRECUENTES DEL CLONAZEPAM.....	219
CLONAZEPAM EN CHILE	219
CONTROL DE ESTUPEFACIENTES Y PSICOTRÓPICOS.....	219
DROGAS LEGALES VS DROGAS ILEGALES	220
PSIQUIATRAS INVENTANDO ENFERMEDADES.....	220
OBJETIVO: CONTROLAR EMOCIONES HUMANAS	221
DROGA PARA HACER CRECER PESTAÑAS PROVOCA DAÑOS FETALES Y ABORTOS	221
BOTOX PARA MIGRAÑAS PRODUCE NIÑOS TELETÓN	223
CÓMO FUNCIONA	223
HISTORIA Y DESARROLLO DEL BOTOX.....	224
REACCIONES ADVERSAS.....	224
BOTOX ES TERATOGENICO (PRODUCE NIÑOS TELETÓN)	224
CONTRAINDICACIONES	225
EFECTOS ADVERSOS	225
EMBARAZO	225
CÁNCER, MUTACIÓN DE ADN Y DAÑO A LA FERTILIDAD.....	225
PELIGROSO PARA TRANSPORTAR	225

LA NANOTECNOLOGÍA ES DAÑINA	226
DEFINIENDO NANO-TECNOLOGÍA	226
NANOTECNOLOGÍA PRESENTE EN NUESTROS ALIMENTOS.....	227
Nuevos riesgos de las nuevas propiedades de los nano-materiales	228
NANO-ALIMENTOS	229
Desarrollos de nano-tecnología que ya son aplicados sin que usted sepa.....	229
NANO-SEMILLAS	229
NANO-PARTÍCULAS DE PESTICIDAS	230
NANO-ALIMENTOS PARA POLLOS	230
NANO-VACUNAS	230
NANO GRAN HERMANO	230
NANO-ALIMENTOS	230
NANO-ENVASES	231
BACTERIAS/SENSORES	231
INDUSTRIA TEXTIL	231
PELIGRO DE EXPLOSIONES DE NANO-PARTÍCULAS.....	232
MÁQUINAS EN MINIATURA QUE SE AUTO-REPLICAN	233
La nanotecnología entra en la cadena alimentaria.....	233
Nadie sabe cuántos cientos de nano-alimentos ahora están a la venta	233
Aditivo Alimenticio Licopeno sintético	234
Materiales en contacto con alimentos	234
Empaques alimenticios	234
Empaques alimenticios	234
Tratamiento para el crecimiento de plantas	234
NANO-TECNOLOGÍA EN LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA.....	235
NANO-VACUNAS	235
NANO-CABALLOS DE TROYA	236
Entrega focalizada de medicamentos usando nanopartículas	236
PARTÍCULAS “INTELIGENTES”	236
NANO-FÁRMACOS	236
NANO-FARMACOS EN DESARROLLO.....	238
NANO-CAPARAZONES	238

NANOPOROS	238
TECTODENDRÍMEROS	238
SISTEMA DE NANO-PARTÍCULA DE DROGA PARA ADMINISTRACIÓN ORAL	239
NANO-DROGA PARA ADMINISTRACIÓN NASAL	239
NANO-DROGA PARA ADMINISTRACIÓN OCULAR	239
NANOPARTICULAS DE ORO	239
Empresas que usan nanotecnología	239
Por qué las nano-partículas plantean nuevos riesgos	240
Los primeros datos indican que la nano-exposición puede perjudicar nuestra salud	240
Nano-materiales en uso comercial plantean graves riesgos ecológicos	241
RECOMENDACIONES GENERALES	242
¿CÓMO NOS PROTEGEMOS ENTONCES?.....	243
MI PROPUESTA	243
Recomendaciones saludables	244
Lista de evitables a toda costa	245
BREVE CRONOLOGÍA DE ENGAÑOS HISTÓRICOS	246
BIBLIOGRAFÍA	253

“Es detestable esa avaricia espiritual que tienen los que, sabiendo algo, no procuran la transmisión de esos conocimientos”

- Miguel de Unamuno -

"No crea ni por un minuto que su médico tiene todas las respuestas y las últimas investigaciones farmacéuticas en la punta de la lengua. No las tiene. La mayoría de los médicos tienen poco que ofrecerle por encima de la publicidad que leyeron en un panfleto del representante del laboratorio que los visita" -Dr. Joseph Mercola-

PALABRAS DE LA AUTORA

Dedico este libro a todos los valientes alertadores que se atrevieron a alzar la voz para denunciar las mentiras de la engañosa industria de los fármacos y la FARMAFIA¹ en todo el mundo, a todos los que siguen alertando a la gente sobre los peligros (ocultos por diseño) de los fármacos y vacunas, y a todos los que forman parte de esta cadena de personas a favor del despertar de la conciencia humana, la que nos permite hoy tener la verdad a disposición de todos los que deseen conocerla.

Agradezco a estos médicos que se han atrevido a investigar y denunciar las mentiras de la industria farmacéutica de forma inspiradora: Dr. Leonard G. Horowitz, Dra. Rauni-Leena Luukanen-Kilde, Dra. Suzanne Humphries, Dra. Sherri Tenpenny, Dra. Viera Scheibner, Dra. Ghislaine Lanctot, Dr. Andrew Moulden, Dra. Rima Laibow, Dr. Russell Blaylock, entre muchos más.

Agradezco especialmente a la imprescindible periodista Austriaca Jane Burgermeister, quien fue la primera que nos alertó de lo que se intentaba en Europa el año 2009 con el plan de liberar una pandemia, y quien me apoyó incluso personalmente para superar bloqueos de diversa índole que enfrenté en Chile, en plena batalla informativa durante la falsa “pandemia” de influenza porcina de la corrupta Organización Mundial de la Salud (OMS).

Finalmente agradezco a todos quienes después de abrir los ojos y despertar del engaño imperante, me han escuchado y nos han ayudado a difundir la verdadera información en blogs, Facebook, Twitter, YouTube, Vimeo, foros y todo medio conectado a las redes sociales vía internet, y mediante difusión en forma personal hablando de estos temas a todos con quienes están dispuestos a escuchar, lo que constituye un verdadero trabajo de hormigas.

Andrea Santander

¹ **FARMAFIA:** Palabra derivada de FARMA + MAFIA y que se refiere a una asociación con características de mafia o cartel —al más puro estilo de los llamados carteles de la droga—, que comprende el monopolio de grandes distribuidores, la industria global productora de fármacos y la organización médica mundial, incluyendo organismos internacionales que se suponía debían proteger a la población y velar por sus derechos, regulando a los productores de fármacos. Medicina "organizada" o complejo industrial médico/farmacéutico que es un "extenso mosaico de grupos de especial interés que ejercita una desproporcionada influencia para maximizar ganancias y perpetuar el status quo en los campos de la medicina" (Dr. James Carter, Racketeering in Medicine, The suppression of alternatives).



En China se tenía la costumbre de pagar al médico de la familia como retribución por mantener a todos sus miembros sanos. Pero, si eventualmente alguno caía enfermo, el primero en ser señalado era el médico por fallar y no se le pagaba. Como si fuera poco, se le hacía una marca con pintura roja en la puerta de su casa para que todos se enteraran que era un “mal practicante” de la medicina.

INTRODUCCIÓN

Desde que empecé a investigar, exponer y difundir la información que tiene que ver con el fraude de las vacunas y los fármacos, ya tenía en cuenta que todo esto obedecía a un plan mundial de sometimiento de la humanidad², para controlar y reducir a una población que si es muy grande resulta imposible de manejar por parte de una “Elite”, y tenía muy claro que para que despertara el resto de los ciudadanos de la Tierra era imprescindible hacer una entrega de información en forma urgente. Pero desde que estamos en un sistema que ha designado “expertos” para cada materia, resulta impensable para muchos que alguien que no es médico (o, en otras palabras, un “repetidor” dogmático del sistema) tome literatura médica (y de todo tipo), se salga de la fila y cuestione las falacias que encuentra.

Digo que, por ejemplo, cada egresado de escuelas de medicina es un “repetidor” simplemente porque fue adiestrado para repetir lo que le enseñaron es “la única verdad” y es esa creencia la que dificulta el pensamiento crítico del médico, de todo profesional y del público en general, pues son sometidos a un ADOCTRINAMIENTO con dogmas incuestionables por diseño. Miremos cómo es posible que alguien logre un título profesional, partiendo desde la escuela básica.

La gente adoctrinada es acondicionada en el sistema imperante para ser un buen repetidor. El que repite más al pie de la letra, quien entrega el eco más clonado a sus profesores es quien obtiene las más altas calificaciones, mientras el que no se adapta a ese verdadero lavado de cerebro que dura algunos años, simplemente es reprobado. El sistema no está diseñado para

² <http://real-agenda.com/2013/12/06/la-politica-de-despoblacion-global-no-es-mas-una-teoria-de-conspiracion/#sthash.xiJdBzVx.dSWGv7DB.dpbs>

que la gente piense por sí misma. La creatividad es suprimida y la mente de todo individuo “estudiante” es moldeada para ser un eslabón más en la cadena, una abeja más de la colmena o un esclavo más que es enseñado a obedecer, cumplir órdenes sin cuestionar nada, a cambio de una paga que él cree firmemente es parte de su “libertad”. ¿Pero cómo podría alguien considerarse “libre” si ni siquiera piensa por sí mismo y no se da cuenta que su vida está prácticamente decidida desde la cuna hasta la tumba?

¿Desde cuándo nos inhabilitamos para pensar por nosotros mismos y formar nuestras propias opiniones?

¿Por qué no podríamos cuestionarlo todo?

¿Por qué no podríamos opinar y tomar decisiones que tienen que ver con nuestro propio cuerpo y vida?

La respuesta es simple. Si se le permitiera al ser humano sacar su verdadero potencial, no habría mano de obra, no habría ovejas en el corral, no existiría la base de la pirámide y –por tanto- no podría haber controladores sobre ellos.

Este sistema no fue creado pensando en la libertad y bienestar humano, muy a pesar de lo que usted creía. Este sistema está diseñado como una matrix de mente de colmena donde cada individuo debería hacer lo que se espera de él, hablar y actuar como se le programe en la mente, después de todo es considerado como una pieza más de una enorme maquinaria que se beneficia de sus energías, hasta que se canse, se muera y llegue otro a reemplazar la vacante para remar dentro del galeón.

Para mí resulta indispensable que pensemos y reflexionemos en la información que se nos entrega. Cada vez se hace más urgente investigar, atar cabos sueltos y cuestionar los dogmas con los que nos han despojado de nuestro poder como ciudadanos del planeta Tierra.

Avanzando en mis investigaciones comprendí que la desidia y el comportamiento negligente del grueso de la población se debían en gran medida a la sistemática fluoración (medicación forzada por medio del suministro de agua potable) y vacunación. En Chile, de hecho, la fluoración del agua potable comenzó en 1953 y la vacunación en 1949, convirtiéndonos en el primer país latinoamericano en acatar tales condenas arbitrarias a la salud física y mental, hechos que son sólo posibles cuando la población permanece en la ignorancia.

El libro que tiene en sus manos fue escrito con la intención de darle a usted la posibilidad de salir del desconocimiento de estos temas, un inicio para poder empezar a cambiar las cosas, pues quien tiene acceso a mayor información tiene herramientas para exigir explicaciones y cambios de las normativas que hacen posible el daño a la salud –por ejemplo- a los parlamentarios que son los que amarran todos estos asuntos empujados siempre por el lobby de las farmacéuticas.

En este libro encontrará las pruebas que demuestran que el flúor y las vacunas –entre muchos otros- son nocivos y que nunca han servido para lo que nos hicieron creer. Teniendo la posibilidad de elegir con conciencia, evitándose daños a usted y su familia, ya estará cambiando las cosas, y si además ayuda a diseminar esta información, hará posible que haya más personas despiertas haciendo valer sus derechos y los dictámenes arbitrarios podrían ser cambiados por la voz de muchos exigiéndolo.

Si usted no lo sabía hasta ahora, lamento informarle que la fluoración del agua o de cualquier elemento comestible humano provoca sumisión y apatía ¿Será el flúor la causa de la mentalidad del chileno promedio que le lleva a pensar casi para todo: “pero qué le vamos a hacer” o “las cosas son así y no se pueden cambiar”? Me lo pregunto porque en el año 1954, C. E. Perkins, químico del fatídico Laboratorio I.G.Farben, admitió públicamente que el Flúor es para reducir la Resistencia de la gente a la autoridad.

La fluoración del agua potable es herencia de Adolf Hitler, quien enviaba a incondicionales a colocar el tóxico compuesto en las reservas de agua bebestible de las zonas pobladas, y que sometería sin mayores oposiciones gracias al efecto estupidizante del Flúor.

Debido a una maliciosa re-educación pública (léase: lavado de cerebro³), el fluoruro que alguna vez fue un producto de desecho pasó a ser el ingrediente activo de plaguicidas, raticidas, fungicidas, anestésicos, tranquilizantes, medicamentos psiquiátricos y un vasto número de productos industriales y domésticos, entre los que se cuentan las pastas dentales, la sal y el teflón, el mismo presente en recubrimientos de ollas, sartenes y aparatos usados para calentar o cocinar alimentos.

Cuando uno llega a saber que la industria farmacéutica, la verdadera industria del cáncer, tiene por cimienta la gran mentira de Luis Pasteur, mentira que reveló poco antes de morir pero que sus cercanos ocultaron –ver en nota más adelante–, sólo entonces es posible entender todo el encubrimiento que han hecho. Pero ya es tiempo de ventilar los sistemáticos engaños de esas inescrupulosas industrias que han llegado a ser monstruosas maquinarias de corrupción, desempoderamiento y limitación humana, verdaderas fábricas de enfermedades y muerte sobre la faz de nuestro Planeta-Hogar, la Tierra.

Para quienes aún no se enteran de lo que realmente está ocurriendo en el mundo y que las cosas no funcionan como suponíamos y confiábamos, les informo que existe una planificación de largo plazo en todos los aspectos: financiero, médico, político, religioso y militar, para “pacificar” –en el sentido de neutralizar– al ser humano. La conspiración contra la humanidad no es teoría y a estas alturas muchos sabemos y estamos al tanto de los planes Illuminati⁴ de su “Nuevo Orden Mundial”⁵ que no permitiremos establecerse. Este libro es un compromiso con la verdad, un voto por la integridad y un llamado para que ésta vuelva a instalarse desde donde nunca debió emigrar.

“Hoy día a los investigadores se les "orienta". Los disidentes son encarcelados, maniatados y reducidos al silencio. A los médicos "alternativos" se les tilda de locos, se les retira la licencia o se les encarcela también. Los productos alternativos rentables han caído igualmente en manos de las multinacionales gracias a las normativas de la OMS y a las patentes de la Organización Mundial de Comercio. Las autoridades y sus medios de comunicación social se ocupan de alimentar entre la población el miedo a la enfermedad, a la vejez y a la muerte. De hecho, la obsesión por vivir más o, simplemente, por sobrevivir ha hecho prosperar

³El “lavado de cerebro” o “re-educación” pública se logra fácilmente a través de los llamados “expertos. El llamado “padre de la relaciones públicas”, Edward Bernays, usó sus habilidades para convencer a la opinión pública sobre los falsos beneficios del flúor en el agua y afirmó: **“Usted puede conseguir prácticamente que cualquier idea sea aceptada si los médicos están a favor. El público está dispuesto a aceptar, porque un médico es una autoridad para la mayoría de las personas, independientemente de lo mucho que sepa o no sepa”** (Bryson, 2004).

⁴El origen de los Illuminati hay que buscarlo en las diversas escuelas esotéricas creadas a partir del siglo XVI.

⁵ Ver pág.52

incluso el tráfico internacional de órganos, sangre y embriones humanos. Y en muchas clínicas de fertilización en realidad se "fabrican" multitud de embriones que luego se almacenan para ser utilizados en cosmética, en tratamientos rejuvenecedores, etc. Eso sin contar con que se irradian los alimentos, se modifican los genes, el agua está contaminada, el aire envenenado... Es más, los niños reciben absurdamente hasta 35 vacunas antes de ir a la escuela. Y así, cada miembro de la familia tiene ya su pastillita: el padre, el Viagra; la madre, el Prozac; el niño, el Ritalin. Y todo esto ¿Para qué? Porque el resultado es conocido: los costes sanitarios suben y suben, pero la gente sigue enfermando y muriendo igual."

-Dra. Ghislaine Lanctot⁶, autora de "La Mafia Médica", Flebóloga Canadiense, quien se atrevió a buscar respuestas en tratamientos « alternativos » y revisión de material médico. La publicación de su mencionado libro le significó la cancelación y retiro de su título médico por parte del Colegio Médico Canadiense, ante la negativa de Lanctot de retractarse de sus afirmaciones sobre las nocivas vacunas. Lanctot propone una mirada hacia el interior de cada persona y llama a dejar de obedecer a « autoridades » externas y seguir sólo a la interna de cada uno.

EL DRAMA DE MI HERMANO

Mis investigaciones me hicieron comprender que tuve un hermano que fue diagnosticado a los 8 años de edad con déficit atencional e hiperactividad, una enfermedad que no existe (su descubridor en el lecho de muerte terminó confesando que fue un invento⁷) y que fue medicado con el fatídico Ritalin (metilfenidato⁸) que con el tiempo terminó causándole una epilepsia que no existía antes de la medicación. Posteriormente fue medicado con más fármacos para supuestamente "controlar" la epilepsia provocada por medicamentos, pero los ataques nunca fueron detenidos. Los episodios de violencia intrafamiliar comenzaron a aparecer y el diagnóstico cambió a esquizofrenia. Neurólogos recomendaron a mis padres que permitieran intervenir su cerebro para "desconectar el centro de la violencia", procediendo a taladrar su cabeza en el centro frontal. Al cabo de un par de años la lobotomía había quedado prácticamente sin efecto, pues es posible que el cerebro encuentre la forma de volver a conectarse. Al par de años la violencia volvió y más potenciada, sumados los ataques de epilepsia, las caídas en la calle y los consiguientes golpes en la cabeza. Después de más de 30 años de medicamentos, varias internaciones en hospitales psiquiátricos y detenciones policiales por riñas, mi hermano terminó asesinado en la calle como un desconocido.

Después de muchos años viviendo el infierno como testigo directo de ese drama provocado por fármacos, no quisiera que nadie más pasara por cosas similares, pero que veo siguen ocurriendo a vista y paciencia de todos porque la gran mayoría no cuestiona a la **gran farma** y sus productos tóxicos diseñados para enfermar y mantener una "clientela" de por vida, literalmente hasta la muerte.

¡DESPERTEMOS!

⁶ Sitio web: personacratia.com

⁷ Leon Eisenberg, el psiquiatra que "descubrió" el TDAH (Trastorno de Déficit de Atención e Hiperactividad) confesó 7 meses antes de morir que "el TDAH es un ejemplo de enfermedad ficticia". <http://www.spiegel.de/spiegel/print/d-83865282.html>

⁸ Ver "Camisa de fuerza en pastilla, Metilfenidato (Ritalin)", Pág. 177

Se nos ha hecho creer por demasiado tiempo (y aún hay gente que lo sigue repitiendo automáticamente y creyéndolo) que las neuronas no se reproducían, que nacíamos con determinada cantidad y jamás se multiplicaban ni regeneraban. ¿Cuál era la lógica de esa mentira aplicada a estas CÉLULAS HUMANAS? ¿Se ha preguntado qué factor era el que supuestamente afectaba a estas células, impidiendo su normal proceso de reproducción? La respuesta es simple pero nada de agradable: con esta idea, pasaba inadvertida la sistemática intoxicación y muerte de neuronas en grandes cantidades por causa del mercurio instalado como “tapaduras” en muelas por parte de los dentistas, que también se creyeron la mentira de la supuesta “bondad” de ese mata-neuronas que además viene en vacunas, desde que el laboratorio Eli Lilly sintetizó y patentó el fatídico Timerosal. A medida que se va desgastando la amalgama, se va ingiriendo con los alimentos o es liberado al torrente sanguíneo el tóxico mercurio con el mascado del popular “chicle”.

Abra los ojos y note que el envenenamiento está a la orden del día en todo, mientras usted permanece en el limbo de la creencia ingenua por haber *asimilado* los cuentos de hadas que le contaron desde niño.

Hay una guerra biológica allá afuera y aún la gran mayoría de la población sigue envuelta en las nieblas de la credulidad ante las versiones oficiales y la obediencia ciega a los llamados a vacunarse y a tragarse las campañas de miedo y desempoderamiento humano, por hábito, acostumbamiento y condicionamiento.

Mientras cada uno de nosotros no piense correctamente -sin cuestionar nada-, todo seguirá exactamente igual, y la cárcel de la ignorancia se mantendrá donde mismo. No lograremos salir de esta matrix holográfica de engaños y mentiras, sustentadas en el miedo que sólo es posible debido a una imperdonable **falta de información**.

Mi compromiso con la verdad es tal porque si yo hubiese permanecido adormecida como la gran mayoría, hubiese agradecido que alguien me pasara la información para abrir los ojos y hacer algo por salirme de la prisión mental y escapar de las garras de ese monstruo fabricante de enfermedades y muerte que se sustenta en la ignorancia y la credulidad ciega.

Es mi objetivo que despierten cada día más personas que ignoran la conspiración y el fraude para la salud que son en realidad las tóxicas vacunas y fármacos en general. Tengo en pleno funcionamiento mi cerebro, mi mente, mi alma y mi espíritu, y el cuestionamiento siempre ha sido parte de mi vida. Estoy por activar las neuronas -aturdidas por la TV- de los que creen todo lo que se les dicen en el adoctrinamiento diario de los noticieros desinformativos. Continuaré alertando y difundiendo la verdadera información hasta que caiga el imperio siniestro de la farmafia y el Nuevo Orden Mundial que usa y abusa del ser humano para fabricar sus insalubres vacunas.

¿Sabía usted que la industria de vacunas usa fetos abortados humanos para elaborar las fatídicas vacunas? Los llama “tejido diploide humano”, en sus terminologías para denominar materia prima. Y ¿Sabía que una de las empresas que fabrica bebidas “Cola” usa fetos humanos abortados para ENDULZAR su pócima de brujas?

¿Sabía usted que la teoría de los microbios de Pasteur es un gran fraude sobre el que se levanta la gran farma? ¿Sabía que Pasteur reconoció su “equivocación” en su lecho de muerte, pero que los que manejan los hilos del mundo decidieron enterrar a Pasteur con su última

confesión? Entérese de una buena vez de todo y despierte del letargo y el desconocimiento, que mientras más horas vea informativos en la TV más desinformado estará.

¡Es hora de despertar! Tenemos que recuperar el timón de este barco llamado “Tierra” y lanzar a los piratas fuera de borda. Lo invito a que tome usted los datos de este libro para seguir con su propia investigación. Google le ayudará.



MARCA ROJA EN LA PUERTA

En China a los médicos que fallaban en mantener sanos a sus pacientes NO se les pagaba y se les dejaba una marca con pintura roja en la puerta principal de su casa. Esto mismo es lo que estoy haciendo con estos médicos que le presentaré en este libro, que le han fallado a la gente que cree en ellos ciegamente y que tarde o temprano terminan víctimas de estos personajes sin escrúpulos, para los que importa más el dinero en su cuenta bancaria que la salud y la vida del paciente al que engañan y a quien **se supone** deberían ayudar a sanar.

El sistema de salud y los médicos -maquinaria y engranajes-, bailan al compás de la música que dirigen los laboratorios fabricantes de fármacos y vacunas, la mafia farmacéutica (FarMafia), y ya es hora que usted se entere que las cosas no funcionan como tan ingenuamente creíamos todos.

Yo acuso a este sistema de estar viciado

Yo señalo con mi dedo a la llamada “gran farma” y le pinto en su puerta una **MARCA ROJA** para que todos sepan que le **HA FALLADO** a la humanidad que confió en ella.

Yo denuncio a viva voz los engaños de la industria farmacéutica para que todos los que elijan seguir medicándose, de ahora en adelante, lo hagan con pleno conocimiento de las consecuencias que les esperan por permitir que los dañinos productos de estas empresas inescrupulosas ingresen en su cuerpo o en el de sus hijos.

Esta **MARCA ROJA** es una advertencia, un llamado de atención, un símbolo de alerta, para que nadie cruce la línea sin ser advertido antes de los peligros que conlleva aceptar ingerir o recibir cualquier fármaco o vacuna.



Usted podrá elegir saber la verdad -por dura que resulte-, abrir los ojos de una buena vez y empezar a cambiar creencias heredadas sin revisión previa o podrá elegir no leer este libro, no escuchar ni leer nada al respecto y hacerse el desentendido. Pero la **MARCA ROJA** que estoy trazando ante su vista le recordará que al menos tuvo en sus manos la advertencia de alguien para que estuviese alerta del peligro y se informara verdaderamente antes de tomar alguna decisión relativa a su salud o a la de su familia.

“El proceso de liberación se inicia con el simple deseo de admitir la esclavitud de cualquier axioma, paradigma o estructura que agite sentimientos de impotencia y resignación en vosotros. Una vez que el carcelero ha sido identificado, podéis quitaros las cadenas que os han atado a esas estructuras de creencia tan fácilmente como las pusisteis en vuestro cuello”

–Patricia Cori, El Cosmos del alma-

MI INVESTIGACIÓN

En el año 2009 empecé a traducir material de artículos, noticias, videos y libros, relacionados con el fraude de la pandemia de gripe porcina que nunca fue, el show montado de la OMS (Organización Mundial de la Salud) y los secuaces del NWO (Nuevo Orden Mundial). Nos empezamos a comunicar con amigos y contactos en todas partes del mundo, y creamos una red espontánea de información. Esa fue la forma de saltarnos las censuras y falta de noticias en los medios masivos. Así logramos difundir información verdadera e hicimos de corresponsales desde el lugar en que nos encontráramos.

Así empecé mis investigaciones en Chile y logré recopilar miles de archivos, los que empecé a liberar a través del sitio web de nuestra agrupación, el **Movimiento Ciudadano Detengan La Vacuna**⁹. Al ver que ningún medio que se dice llamar de “información” masiva la estaba entregando y -peor aún- cuando comprobé que sólo alimentaban el miedo de la población, decidí hacerme vocera del Movimiento Detengan La Vacuna y dar la cara si fuese necesario. Empezamos a publicar la información -casi en tiempo real- proveniente de esa red mundial en nuestro blog para quien quisiera acceder a ella.

⁹ <http://detenganlavacuna.wordpress.com>

Dediqué tiempo exclusivo a esa labor informativa y cuando llegó la hora de las fatídicas vacunas a los trabajadores de la salud, en la desesperación ante los bloqueos de todos los medios de comunicación chilenos, se nos ocurrió una idea de último minuto: redactar un mail de emergencia, apoyado con videos y enlaces a la información que habíamos estado recopilando por meses antes que llegaran las vacunas el 2010 a Chile. Lo enviamos a todos los hospitales, clínicas, escuelas de enfermeras, paramédicos, servicios de salud del gobierno, etc. Envié miles de correos electrónicos a los profesionales de la salud chilenos, para que se informaran antes de aceptar las vacunas hechas a la carrera.

El resultado no se dejó esperar, y aunque recibimos varios insultos y respuestas de férreos *zombis* pro-vacunas, recibí muchos pedidos de ampliar la información del mail. Así me contacté con diversos profesionales médicos, enfermeras, paramédicos, auxiliares, etc., con los que tuve una estrecha colaboración. De este modo se incrementaron mis vías de información y siempre terminaba recibiendo (manteniendo siempre en el anonimato a mis informantes) documentos, planes oficiales e informaciones relativos a la vacuna H1N1 en Chile.

Simultáneamente comenzó el cuestionamiento a las órdenes de vacunaciones masivas a los profesionales de la salud, por parte de ellos mismos y –más tarde- ellos alertarían a la gente en la medida que podían antes de vacunarlos.

Con esos contactos me enteré de decenas de casos de niños convulsionando en clínicas, casos de Síndrome de Guillain-Barré (SGB) y parálisis en Hospitales, muertes incluso. Pero como las políticas en los servicios de salud se endurecieron, costó que se siguieran filtrando documentos y pruebas por miedo a represalias (léase despidos y sumarios, la forma que encontraron para callar a los profesionales de la salud, tanto del sector público como del privado).

En ese tiempo llegó a mí el caso de Max Ibacache, el niño de 7 años que presentó SGB después de haber sido vacunado con la H1N1. Su padre me contactó y la presión que ejercimos vía redes sociales tarde o temprano terminó rompiendo la censura y el bloqueo a nuestras denuncias. Logramos que saliera el caso a la luz por los medios que hasta ese momento habían guardado un hermético silencio sobre los efectos indeseados de las vacunas de la gripe porcina. Esa era la prueba a las advertencias que veníamos haciendo, y más tarde salieron más denuncias de parálisis por vacunas. Así fue como la gente comenzó a buscar información, mientras los índices de vacunaciones empezaron a bajar drásticamente, lo que constituyó un gran logro si consideramos que Chile siempre fue uno de los países con altísima vacunación.

¿Sabía usted que Chile es el único país que disfrazó la gripe porcina cambiando su nombre? La gripe porcina, al poco tiempo pasó a llamarse gripe “humana” – únicamente en Chile, como ya llamaban a la gripe común años atrás–, por el hecho que las ventas de la industria de carne de cerdo se estaban yendo a pique. Por otra parte, fue una maniobra distractiva para que la gente aceptara la vacuna en vista que las aguas estaban tan revueltas y la población ya miraba con recelo dichas vacunas.

Durante la campaña informativa en tiempos de vacunación tuvimos que superar toda clase de insultos y amenazas por parte de cadenas de farmacias, laboratorios fabricantes de vacunas e incluso de Ministerios del Gobierno de Chile, y lo puedo afirmar con toda certeza porque teníamos rastreo de todos y cada uno de los mensajes, y dábamos con los perpetradores aunque usaran accesos desde otros Ministerios o Instituciones para enmascarar su identidad. Y todo eso no hizo más que confirmar lo que denuncié: que un enorme armatoste -con ramificaciones infiltradas por doquier- mueve sus engranajes para evitar ser derribado.

Podrán patear y hacer lo que quieran, pero ya es inevitable el fin de su imperio de corrupción, mentiras, enfermedades y muerte. La conciencia humana en todo el planeta ha despertado y no volverá a dormirse. Mi compromiso con la verdad me impulsa a trabajar incansablemente por despertar a los dormidos, y somos miles (si no millones) los que por medio de nuestras redes sociales y por todo medio posible estamos difundiendo la verdadera información.

¿HASTA DÓNDE LLEGA LA MADRIGUERA DEL CONEJO?

Yendo detrás de documentación sobre vacunas, terminé encontrando también extensa información relativa a fármacos, y mi reacción fue la misma que seguramente usted tendrá ahora al enterarse que el sistema no funciona como creíamos. Le entrego en este libro la información de los más relevantes.

Cabe mencionar que varios de estos artículos fueron publicados por el periódico “**El Guardián de la Salud**”¹⁰, aunque en un formato muchísimo más reducido por un tema de espacio.



Aprovecho la instancia para agradecer a ese periódico la invitación que me hizo hace un par de años a través de su fallecido Director, Ronald Modra, para difundir la verdad sobre la farmafia. Mis agradecimientos a su Directora actual, Ruth Modra, por su apoyo a mi labor y por atreverse a seguir publicando hasta el día de hoy mis artículos de investigación.

El ser humano recuperará su poder

¿Por qué siempre que quienes estamos despiertos tenemos que ser quienes presentemos las PRUEBAS demostrando que las vacunas son malas, dañinas y que no cumplen con lo que vienen prometiendo por 200 años, mientras la “gran farma” nunca nos convence de lo contrario con sus “investigaciones” dirigidas, unilaterales y sin base científica comprobable en forma independiente?

Encuentro que la parcialidad con que se trata este tema es increíble. Siempre se tiende a ver los cuestionables y mañosos artículos publicados en revistas médicas que refuerzan la mentira

¹⁰www.guardiansalud.cl

de las vacunas tan descaradamente como “incuestionables”, cuando en realidad son MUY cuestionables.

Las empresas fabricantes de vacunas no son la beneficencia ni menos organizaciones humanitarias. Son el NEGOCIO más rentable y la industria más poderosa (hasta ahora) que existe sobre el planeta Tierra, y eso la gente parece no verlo, especialmente quienes defienden el dogma con que les han programado su limitada y nada crítica manera de pensar.

En el año 2008, diez empresas controlaban el 55 % del mercado global de farmacéuticos: Pfizer, GlaxoSmithKline (GSK), Sanofi-Aventis, Roche, AstraZeneca, Johnson & Johnson, Novartis, Merck (MSD), Wyeth (engullida por Pfizer en 2009) y Eli Lilly, mientras 4 empresas controlan el 91,5% del mercado mundial de vacunas hoy día: Merck, GlaxoSmithKline, Sanofi Aventis y Wyeth.

Siempre los defensores de las vacunas al ver que están perdidos con las abrumadoras pruebas que se encuentran por montones, cambian el enfoque y empiezan a atacar a médicos, científicos y personas que sí han logrado despertar de la hipnosis colectiva y que se han salido del verdadero culto a las vacunas, demostrando que sus cerebros sí funcionan y que no son meros repetidores sin sentido de la infame mentira de los fabricantes de fármacos.

Si un ciudadano -independientemente de la carrera, profesión u oficio que tenga- cuestiona las diabólicas vacunas, saltan de inmediato a atacarle los que profitan de este negocio multimillonario, alegando que “no está capacitado” siquiera para opinar porque no es científico. Pero resulta que una persona que tiene sus facultades mentales en óptima condición SÍ ESTÁ CAPACITADO para leer documentos y encontrar los problemas que hemos encontrado a las tóxicas pócimas de bruja, más conocidas como vacunas.

Un simple ciudadano está capacitado para leer el folleto informativo que viene con toda vacuna, pero la pregunta que los fanáticos de las vacunas no nos responden nunca es: ¿Por qué ocultan a la gente esa información, antes de vacunarlos?

No estamos hablando de literatura médica, la que sí existe y que comprueba el daño que producen todas las vacunas, sin excepción. Estamos sólo mencionando el panfleto que viene dentro de la caja de cada vacuna y que “se supone” es información para el paciente, para que se informe ANTES de decidir vacunarse o no. Pero, claro, como ahora les ha bajado a los gobiernos (por sus arreglos financieros con la mafia farmacéutica) y políticos de turno, hacer “obligatorias” las vacunas, y aunque no lo sean realmente por ley, también lo expresan en sus campañas y lo dicen sus propias autoridades de salud, como una forma de PRESIONAR a la gente a aceptar por miedo las dañinas vacunas.

En todo folleto informativo o inserto que viene con cada vacuna, se acepta (por parte del propio fabricante) que no hay estudios sobre efectos en embarazadas o no se sabe si causan cáncer, si daña al feto, si produce mutación al ADN o si produce problemas de infertilidad para el vacunado. Si la gente supiera todo esto -ni siquiera mencionamos las extensas listas de los llamados “efectos adversos” que se contemplan como POSIBLES con las infames vacunas-, creo

que ellos ciertamente dudarian aceptarla en forma tan inconsciente, ingenua y en total ignorancia.

También sería bueno que los defensores de las inyecciones de tóxicos (que son la base del negocio de la fabricación de enfermos en el mundo, los eternos CLIENTES de esta mafia para desangrarlos de su dinero, salud y finalmente de sus vidas), explicaran:

¿POR QUÉ NUNCA LOS FABRICANTES DE VACUNAS HAN QUERIDO INCLUIR EN SUS ESTUDIOS A GRUPOS DE NO-VACUNADOS?

Eso ya NO ES científico ¿Dónde está la ciencia hoy día en la industria de tóxicos virulentos inyectables? Está secuestrada por esta industria inescrupulosa, que no ha dudado a la hora de deshacerse de científicos y médicos que alguna vez se levantaron contra esta mafia y les manifestaron su negativa de apoyarlos en las evidentes mentiras que ellos descubrieron en algún momento. Y digo “deshacerse” en el sentido de eliminar a estos seres humanos íntegros, asesinandolos o -en el “mejor” de los casos- quitándoles sus credenciales científicas o médicas, junto con el asesinato de imagen por medio del desprestigio, usando las más viles tretas.

Siempre que aparece un médico o científico hablando contra las insalubres vacunas, sale alguien reclamando su supuesta desacreditación para discutir siquiera el tema. Siempre alguna mano oculta publica algún sitio en internet donde hacen sus mejores esfuerzos por desacreditarlo. Siempre alguien sale diciendo SIN PRUEBAS, por supuesto, que no es médico, que estudió un puro año y ese es el fin de la discusión, porque así lo quiere la industria mafiosa de las farmacéuticas.

No me canso de entregar la verdadera información a toda la gente que tiene ánimo de escuchar, porque ya era hora que alguien comenzara a hacerlo. Nuestra negligencia colectiva es la responsable de que las cosas llegaran hasta este punto. Nuestra “flojera” inducida hizo posible que entregáramos no sólo este asunto, sino que TODOS nuestros asuntos a unos supuestos “expertos”, y entonces fue que nos deshabilitamos para opinar en cada tema. Curioso resulta entonces que estando cada uno de nosotros en posesión de un cuerpo físico, no se nos permita administrar este cuerpo, porque aparece alguien etiquetado de EXPERTO y nos dice saber qué es bueno o malo para nosotros... pero resulta que siempre aquello que nos hace mal es lo que ellos insisten en afirmar que es lo mejor, pero sólo porque actúan movidos por la codicia, la avaricia y la falta de integridad.

Le invito al desafío de enfrentar la verdad: Busque fotografías de sus hijos (familiares o suyas) ANTES de las vacunas, dibuje la plantilla del Dr. Moulden (12 medidas IMAM) y compárelas con fotografías tomadas después de las vacunaciones (semanas, meses y años). Vea ejemplos en la página siguiente.

MÉDICOS ÍNTEGROS QUE SE ATREVIERON A DENUNCIAR LAS MENTIRAS DEL SISTEMA

Dra. Viera Scheibner ¹¹

La Doctora Viera Scheibner es una eminencia en el tema vacunas y se le está intentando -una vez más- invalidar hasta el día de hoy, simplemente porque ella lleva años alertando a la gente públicamente afirmando -por ejemplo- que el síndrome del niño golpeado o la muerte súbita se deben a las vacunas.¹²



Dra. Ghislaine Lanctot

A la Dra. Ghislaine Lanctot le quitaron su título médico y licencia para ejercer la medicina, por denunciar públicamente la mentira de las vacunas. La Dra. Lanctot escribió el libro “La Mafia Médica”. Despertó ella primero de la hipnosis del adoctrinamiento del sistema que la certificó como “médico” (repetidora de lo que le hicieron estudiar en la escuela de medicina) y se rebeló a la autoridad. Tenía 6 clínicas (en EEUU y Canadá) y las cerró. Se negó a seguir pagando impuestos a un sistema que comprendió corrupto y desempoderador humano, no quiso apoyarlo más y termino presa por ello. La mafia farmacéutica se encargó de encarcelarla con sus argucias de siempre, para lo que tienen contratados los “mejores” abogados del diablo.

¹¹ Ver página 97

¹² Ver video “Vacunación, la verdad oculta” en www.youtube.com/embed/dGPYpOrsLNU?

Dra. Rauni Kilde

A la Dra. Rauni-Leena Luukanen-Kilde también la desacreditan como pueden, porque además de exponer las mentiras de las vacunas, ella las relaciona con el control mental. En su libro "Luz brillante y sombras negras" expone algunas de las más usadas formas de control mental: Drogas, hipnosis, condicionamiento por trauma, tortura psicológica, micro-chipeo, electro-shocks, campos electromagnéticos, etc. Kilde dice: "¿Por qué querría la elite mundial a cada persona de este planeta, 7 mil millones, bajo control total, control de nuestros pensamientos, control de nuestra inteligencia, control de nuestra enseñanza, control de todo lo



que piense. Yo no puedo comprender por qué hay gente que desea ese control, pero esto es sólo un hecho, y es que los militares, especialmente el servicio de inteligencia militar y también servicios secretos civiles que usan a seres humanos normales, a cualquiera, como conejillos de indias. Todos somos ratas de laboratorio. Solía hacerse sobre pacientes psiquiátricos en institutos psiquiátricos y aún se hace. Solía ser hecho, y aún se hace, con prisioneros." "...ellos tienen antenas, tienen lámparas especiales por todo el mundo occidental, tienen lámparas con diferentes frecuencias, ellos pueden disparar la frecuencia de agresión o depresión o lo que sea cuando hacen los experimentos, y la gente no tiene ni idea." "... Y es absolutamente cierto que los celulares causan tumores cerebrales. Es suprimido. Hay pruebas absolutas pero no son entregadas al público en general." "1992, la Conferencia de Rio reveló que en la agenda 21 de la ONU el 85% de la población tenía que ser eliminada. ¡85 % de nuestros 7 mil millones hoy día!... Porque somos demasiados. Una elite no ética tiene su propia agenda que incluso en Georgia ha construido estas piedras que parecen el stonehenge de Inglaterra, y ahí dice que la población mundial debería ser de sólo 500 millones." Volviendo al tema del control mental, Kilde hace otra fuerte declaración: "Toda la gente que tomó la vacuna para la gripe porcina está controlada mentalmente, porque ellos también tienen el microchip".¹³ Con estas declaraciones ya entenderá usted por qué intentan silenciarla.



La **Dra. Rima Laibow** nos alertó de los planes del NWO (Nuevo Orden Mundial) y nos abrió los ojos ante el siniestro CODEX ALIMENTARIUS de la OMS, y el descrédito también la persiguió. Y la lista suma y sigue.

¿Quieren ver una pequeña muestra de científicos asesinados y encontrados muertos

¹³ Entrevista del 10 de noviembre de 2012, en Noruega, Escandinavia, titulada: Dr. RAUNI KILDE, The Grande Dame of Consciousness, Age of truth TV.

en extrañas circunstancias? Vean este par de enlaces:

http://www.stevequayle.com/dead_scientists/UpdatedDeadScientists.html

http://www.stevequayle.com/dead_scientists/UpdatedDeadScientists2.html

Todas estas personas, nobles seres humanos que mantuvieron su integridad ante todo, son por quienes me levanto y tomo su mensaje ahora, para ayudar a despertar al resto de la humanidad dormida e hipnotizada por las serpientes del gobierno oculto que intenta en estos precisos momentos tomarse por completo el poder para esclavizarnos como nunca antes, por medio de un sólo gobierno mundial. Desean instaurar la tiranía global, pero sus planes se van al tacho de la basura cuando se encuentran con seres humanos despiertos y de pie, unidos en pro de la salud, la vida, la integridad, la verdad y la libertad humanas.

Si alguien no quiere hacer caso a las advertencias de peligro que estamos entregando en todo el orbe, está bien, será su decisión personal. Pero habrá quienes sí deseen despertar y hacer una pausa en sus vidas controladas por la costumbre, por hábitos inculcados por otros y que nunca habían cuestionado.

Cada día más seres humanos despiertan del letargo y empiezan a tomar la responsabilidad que les corresponde en su propia vida. Cuando despertamos y dejamos de ser víctimas, es que la verdadera libertad comienza. Lo mismo pasa con la salud: mientras una persona se sienta víctima de la vida y crea que tomando una píldora (o vacuna tóxica) se librá de del miedo que carga encima, jamás se logrará recuperar. No, hasta que recuerde que el poder de sanar está dentro de sí misma, no fuera de ella.

Finalmente, esto va para los que están del lado de los eugenistas pro-vacunas (tal como Bill Gates): Dense por vencidos. Si les queda ALGO de luz en su interior, algo de integridad, algo de remordimiento por todo el daño causado a millones y millones de personas en este planeta, empiecen a buscar otra forma de negocio, si es que no desean tratar de reparar de alguna forma los daños causados. Si siguen pagando a personas ignorantes del tema para que les vengán a hacer el otro trabajo "sucio" de molestar a quienes ya sabemos la verdad sobre ustedes, sepan que botan a la basura ese dinero, dinero -por lo demás- que está manchado con la sangre de quienes han caído en su macabro pero ingenioso engaño. Recuerden que no todo dura para siempre, menos negocios genocidas como el suyo.

La gente no está queriendo vacunarse y ustedes ahora también liberan vacunas en mosquitos ¿No lo cree? Siga leyendo.

El 19 de marzo de 1997 se publica en Science News (Noticias de Ciencia) que los "mosquitos mejorados en el laboratorio" resistentes a la malaria son reconocidos (agregan foto) por el verde fluorescente de sus ojos cuando se alimentan de sangre infectada¹⁴.

Más tarde, el 18 de marzo de 2010, en la misma revista se publica el artículo "Investigadores convierten mosquitos en vacunadores que vuelan"¹⁵En el citado artículo se afirma: "Un grupo de investigadores japoneses ha desarrollado un mosquito que disemina vacuna en vez de enfermedad", y la "brillante idea" no es que sean vacunas que vuelan, sino algo peor. "Normalmente, cuando muere un mosquito (o zancudo), inyectan una diminuta gota de saliva

¹⁴<http://news.sciencemag.org/2007/03/mosquitoes-made-better-lab>

¹⁵<http://news.sciencemag.org/health/2010/03/researchers-turn-mosquitoes-flying-vaccinators>

que evita que la sangre del huésped se coagule. El grupo japonés decidió agregar un antígeno, un compuesto que gatilla una respuesta inmune a la mezcla de proteínas en la saliva del insecto." El problema es que detrás de todos esos términos que a casi nadie le importan, esconden algo como en toda vacuna. Las vacunas actúan modificando el ADN del receptor. En este artículo lo confirman: "Un grupo liderado por el genetista molecular Shigeto Yoshida de la Universidad Médica de Jichi en Tochigi, Japón, identificó una región en el genoma del *Anopheles stephensi*, un mosquito de malaria, llamado promotor, que enciende genes sólo con la saliva del insecto. A este promotor ellos adjuntan SP15, una vacuna..."

Luego, el 11 de septiembre de 2013, en infectioncontroltoday.com, publican "Mordida de mosquito entrega potencial nueva vacuna para malaria"¹⁶Afirman ahí que "Un nuevo estudio publicado en la revista *Vacuna* sugiere que parásitos de la malaria genéticamente modificados que son atrofiados a través de precisos borrados de genes (parásitos genéticamente atenuados o "GAP") podrían ser usados como vacuna que protege contra la infección de malaria...El mes pasado, un equipo de científicos anunció los resultados de una prueba con una nueva vacuna para malaria, una preparación completa de parásito debilitado por radiación...Este documento describe un método de atenuación a través de ingeniería genética en vez de radiación, lo que ofrece una vacuna más consistente..."

Dr. Andrew Moulden

Al Dr. Andrew Moulden, también lo atacaron y difamaron porque estaba informando a la gente del peligro de las tóxicas vacunas, alertando que todas ellas producen isquemia (derrames).



La imagen: Plantilla para medir la asimetría de la cara. Esto ayuda a determinar cuándo y dónde ha ocurrido un derrame (isquemia).

Él creó una plantilla con la que se puede saber a qué nivel ocurrió un derrame, por medio de revisión de fotografías (tomadas antes y después de las dañinas vacunas), la que se aplica a la cara de las personas.

El Dr. Moulden trabaja actualmente en forma casi anónima en la recuperación de niños con graves daños por vacunas, y lo hace en silencio precisamente por la forma inhumana en la que fue atacado en todo sentido por la farmafia. Entérese por qué razón el valiente e íntegro Dr. Moulden ha sido perseguido. Lea a continuación gran parte de su declaración pública, hecha en su ya censurado sitio web, re-difundida por el

¹⁶<http://www.infectioncontroltoday.com/news/2013/09/mosquito-bites-deliver-potential-new-malaria-vaccine.aspx>

informativo DPROGRAM.NET¹⁷:

Las vacunas están causando deterioro del flujo sanguíneo (isquemia), enfermedades crónicas, enfermedad y muerte para todos nosotros

(Por Dr. Andrew Moulden, traducido y editado por Andrea Santander)

Se trata de una severa, sin embargo, humilde, advertencia a todos los ciudadanos del mundo. Ahora está demostrado que todos estamos siendo perjudicados por la vacunación de repetición. No sabíamos que estábamos causándonos daños y perjuicios a todos nosotros...sucederá como ha venido sucediendo con todas las vacunas. Clínicamente, silenciosos daños isquémicos de cerebro y cuerpo sucederán. La única diferencia es que ahora puedes ver estos daños, con tus propios ojos, en el aquí y ahora, en tiempo real, y en tus fotos de familia, yendo atrás cincuenta años o más si es necesario.

Todas las vacunas están causando alteraciones del flujo sanguíneo, inmediatas y retardadas, agudas y crónicas, crecientes y menguantes, a través del cerebro y el cuerpo. Esto está causándonos a todos que nos convirtamos en enfermos crónicos y causando daños cerebrales a lo largo de un continuo clínicamente silencioso hasta la muerte. Esto está causando "accidentes" cerebro-vasculares isquémicos. En algunos aspectos, esto es también "envejecimiento". Dado que los daños son microscópicos, no podemos ver como se producen. Sin embargo, ahora podemos ver las secuelas neurológicas de estos daños y perjuicios -en cuestión de horas y días de vacunación- con todas las vacunaciones.

¹⁷ <http://dprogram.net/2009/09/19/vaccinations-are-causing-impaired-blood-flow-ischemia-chronic-illness-disease-and-death-for-us-all/>

Hannah Poling:
Autismo y MASS provocados por vacuna MMR



Dennis Lee Johnson:
Parálisis, Polio y muerte adolescente, 1964



Benjamin Zeller:
isquemia por vacuna MMR, daño cerebral, convulsiones



Baylee Littrell:
MASS provocado por vacuna Isquemia "Kawasaki"



Jenny & Evan McCarthy: Autismo y convulsiones causados por vacuna



Evan McCarthy: Autismo e isquemia por vacuna DTaP, daño cerebral



Marca Roja

1990: Isquemia silenciosa inducida por vacuna. Ella se recuperó completamente, nadie supo que esto ocurrió. En 2007 una serie de vacunas Gardasil causaron los mismos daños en su cerebro y cuerpo



22 de Junio, 2009: Isquemia provocada por vacuna. Esto es recurrente después de cada vacuna infantil, luego se establece "autismo"



Marca Roja

Silent Gardasil vaccine Ischemia



Ashly Ryburn

Anthrax vaccine MASS Ischemia



Vaccine MASS in the hands

Anthrax vaccine Gulf War Syndrome



1st LT. Jamie Martin

Pre Influenza Vaccine



Lance Corporal David Fey

Post Influenza Vaccine silent MASS ischemia



Vaccine autism



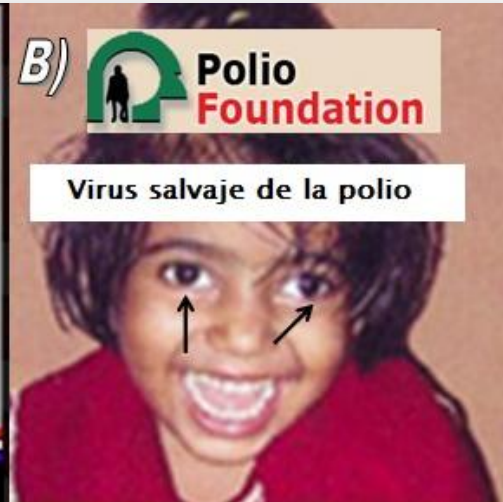
Marca Roja

Marca Roja



Sargento Jeff Moore: "No creo que ud. pueda expresar con suficiente emoción o sinceramente cómo esto puede alterar drásticamente su vida..."

(a) Vacuna del Ántrax provoca Síndrome de Guerra del Golfo, las mismas lesiones isquémicas cerebrales "M.A.S.S." que las que causa el virus salvaje de la polio, induciendo parálisis (b) y la vacuna de la gripe induce psicosis (c) Todos los sujetos evidencian daños cerebrales vasculares, causando que un ojo se desvíe en una mirada hacia más adelante.



Como Doctor médicamente entrenado, Doctorado neurocientífico, neuropsicólogo entrenado, con una maestría en niños y neuro-desarrollo de idioma, he sido entrenado para seguir las observaciones clínicas de evaluación empírica formulada en el modelo científico en que nos apoyamos para responder a las preguntas: ¿Qué es normal y qué no lo es? ¿Cuál es la causa? ¿Qué es coincidencia? ¿Qué es real? ¿Qué es fantasía? ¿Qué es reproducible? ¿Qué es el azar? ¿Qué se puede medir? ¿Qué es predecible? ¿Qué es verdad? ¿Qué es consecuencia? ¿Qué "está pasando"?

La ciencia es sólo una herramienta para la búsqueda de la verdad hecha por el hombre. Es falible. Se trata de una estadística, un modelo matemático probabilístico. Tiene sus limitaciones. Ejercido con fines de lucro, la verdad puede llegar a perderse.

Los métodos científicos, el diseño y análisis pueden sólo ocultar la verdad, tanto como pueden descubrir la verdad, o crear la "verdad" de nuevo.

Si usted coloca su mano en el elemento estufa caliente, se quemará. Si usted no siente dolor y no puede ver la quemadura, entonces usted no aprenderá que tocar los elementos "estufa caliente" es dañino.

Todas las vacunas han causado "quemaduras" al cuerpo y el cerebro. El cerebro no tiene receptores para el dolor. Usted no sentirá el dolor. Usted puede, sin embargo, ver las huellas de estas "quemaduras" inmediatas y diferidas, de cada vacunación. La evidencia estaba ante nuestros ojos todo el tiempo. Simplemente, no apreciábamos qué significaban por sí solas estas "quemaduras" y que estaban surgiendo después de cada vacunación. Las "quemaduras" son en gran medida a los sistemas de órganos internos. Todos podemos ver ahora los efectos nocivos de estas "quemaduras" con nuestros propios ojos.

Como médico, es mi deber jurado el no causar daño. Como ser humano, es mi deber velar por mis semejantes. Como educador, es mi responsabilidad de enseñar conciencia y comprensión. Como científico, es mi deber distinguir la causa de la coincidencia. Como cristiano, es valorar a los demás, como me gustaría que los demás lo hicieran conmigo mismo. Como hombre, es mi responsabilidad hacer frente al poder, con la verdad y con entendimiento, cuando los que ejercen el poder están en el error.

Mis declaraciones no son las palabras de un fanático. Estas son las palabras de la integridad,



redactada con comprensión, que tienen el potencial para residir en cada uno de ustedes.

Todas las vacunas causan daño cerebral, enfermedad, enfermedad crónica, envejecimiento y muerte - res loquitur Veritas - la verdad habla por sí misma.

La verdad es espantosa, desalentadora, alarmante, y ahora auto-evidente. Hemos cometido un error médico global, basado en la falta de conocimiento y comprensión. Hemos traducido incendios forestales para el 1% de la población, en incendios de matorrales y arbustos crónicos para toda la población. Los incendios forestales son enfermedades crónicas y enfermedad, lo menos de lo cuales son los trastornos del desarrollo neurológico.

12-IMAM Sistema de Medición de daño Cerebral

El sistema de medición que he creado, está basado en los 12 nervios craneales y que los conocimientos médicos clínicos se supone utilizar para evaluar la función del cerebro e integridad. Yo he llamado el sistema de medición las 12 Medidas Anoxia M.A.S.S. del "ojo" (12-IMAM).

M.A.S.S. es un acrónimo para muchas enfermedades crónicas y enfermedades que impiden el flujo de sangre - " Moulden Anoxia Spectrum Syndromes" (Espectro de Síndromes de Anoxia Moulden) una talla única para todos los esquemas de vacunación mundial que han creado trastornos a escala MASSiva. Desórdenes masivos, desde las enfermedades infecciosas hasta las vacunas tienen una secuencia común de lesiones que incluyen deterioro del flujo sanguíneo, de oxigenación, de capacidad de carga de sangre, y hiper-estimulación inmunológica no-específica.

Notablemente, no son tantos los específicos "gérmenes y toxinas" que están causando muerte y enfermedad. Es la respuesta del cuerpo y la sangre a las sustancias extrañas entrando a la sangre y los tejidos los que causan la patología. El estado de la sangre, la naturaleza de los gatilladores, el estado del sistema inmune en relación a la repetición de los retos antigénicos, conspirando para llevar a cabo daños a lo largo de un continuo de daño, todos los órganos y sistemas pueden ser afectados.

Los daños celulares y de tejidos son añadidos con cada exposición. La vacunación directa ya no es necesaria por ser dañados por la vacuna. Las vacunas no son el único disparador de la patología. Vacunas en serie (repetidas) agravan los problemas fundamentales. Una vez que los vasos sanguíneos están dañados, a un punto crítico, el proceso patológico puede perpetuar su propia vida por sí mismo, desde bebés hasta adolescentes hasta adultos, así como a mascotas domésticas de compañía.

Cuatro características del sistema de medición de 12-IMAM que ahora puede ver, incluyen la inflexión del ojo, la sonrisa llegando a ser asimétrica, y el parpadeo saliéndose de sincronización. Éstos son accidentes cerebro-vasculares a partir de isquemia, en todo el cerebro y el cuerpo, para todos. Repetir la vacunación es el principal culpable, sin embargo, la vacunación no es la única causa de este masivo problema en la fisiología humana.

RESPUESTA INMUNOLÓGICA DE GLÓBULOS BLANCOS CAUSANDO ENFERMEDAD

Si usted repetidamente vuelca un millón de patos de goma en la boca del río Mississippi, aguas abajo donde se amontonan varían de carga en carga. Repetir la vacunación, por sus efectos sobre el sistema inmune no-específico, es como verter los factores gatilladores que piden el vaciado de millones de patitos de goma (glóbulos blancos) en la cabecera del río Mississippi. Una vez que los "gatilladores" son secuestrados en diversos cuellos de botella final afluente, continuamente atraen a más "patitos de goma" a estas áreas. Esto impide el flujo sanguíneo y conduce a una pérdida neta de tejido por estrangulación aguda o lenta.

Es el acto y la magnitud de los "patitos de goma" siendo llamados a estas áreas finales vasculares las que provocan congestión, deterioro del flujo sanguíneo, falta de oxígeno, glucosa y nutrientes a las zonas de tejido afectado. Sin oxígeno o nutrientes es que las células que recubren las paredes de los capilares se auto-cauterizan (formando una abrazadera cerrada). Este es un mecanismo de sanación que debe ser establecido con el fin de evitar fugas de plasma y/o sangre hacia los tejidos.

Con el deterioro masivo de flujo sanguíneo y oxigenación a los pequeños vasos sanguíneos en el ojo, a veces vemos "hemorragias de la retina".

“Cuando ocurre masivamente en el cerebro, lo llamamos hemorragia intracerebral. Cuando ocurre masivamente en los huesos, lo llamamos huesos frágiles. Colectivamente, etiquetamos esto como "síndrome del bebé sacudido".

Cuando el proceso de sedimentación masivo de la sangre ocurre a las zonas del tronco cerebral, controlando la respiración automática, se pierde la unidad central para la respiración. A esto le llamamos muerte súbita del lactante o muerte súbita.

Cuando sucede M.A.S.S. (Espectro de Síndromes de Anoxia Moulden) en las vías motoras descendentes en el cerebro, lo llamamos parálisis, síndrome de Guillain-Barré, parálisis infantil, convulsiones, encefalopatía.

CBS News ha descubierto que desde 1988, el tribunal de vacuna ha dictaminado se les otorgue dinero, a menudo millones de dólares, en juicios de 1.322 familias cuyos niños sufren daño cerebral causado por vacunas. Todos estos niños muestran el mismo IMAM-12, daños cerebrales isquémicos, como niños que han quedado autistas, con discapacidades para el aprendizaje o muertos después de la vacunación. El proceso que causa daños cerebrales a partir de la vacunación es también el mismo proceso masivo que causa todos los daños después de la vacunación, con todas las vacunas. Se trata de isquemia "M.A.S.S."

Cuando M.A.S.S. sucede a los órganos internos o al tejido conjuntivo, la llamamos colitis, colon irritable, la fibromialgia, fatiga crónica, síndrome post-conmoción cerebral, un trastorno psiquiátrico.

Cuando M.A.S.S. ocurre en los bebés y niños, lo llamamos trastornos del espectro autista, trastornos específicos del aprendizaje, trastornos de déficit de atención, síndrome de Asperger, retraso global del desarrollo, y algunos cánceres infantiles. Algunas veces M.A.S.S. causa o compone parálisis cerebral, ambas condiciones resultantes del deterioro de la oxigenación y flujo de sangre al cerebro.

A veces llamamos síndrome "Kawasaki" masivo, enfermedad de “Moya Moya”, "meningitis aséptica", "encefalopatía", "meningitis", espasmos infantiles, síndrome de West o convulsiones febriles. Todo es simplemente isquemia masiva.

El autismo y la esquizofrenia son la misma dolencia, en fisiología, no obstante los caminos que accionan la esquizofrenia (la pérdida de la tolerancia inmunológica) tienen una trayectoria diferente que espectro de desórdenes del autismo adquirido. No obstante, un mecanismo similar trabaja para ambas dolencias de isquemia masiva a partir del flujo de sangre descarrilado.

Cuando masivamente ocurre en las adolescentes después de la vacuna Gardasil, crea la muerte, enfermedad, daño, pensamiento nublado y parálisis. Notablemente, las vacunas Gardasil están simplemente completando daños vasculares isquémicos silenciosos, al cuerpo y el cerebro que fueron causadas de cada vacunación infantil que la niña recibió. La muerte súbita es debida a la pérdida de la unidad central para la respiración, de la misma manera que las vacunas causan muchos casos de muerte súbita del lactante. A veces, las convulsiones también pueden ocurrir. El curso puede ser fluctuante. Todas las vacunas están causando estos problemas, silenciosamente, de manera aditiva, sobre cada vacunación, para todos nosotros. Nadie está a salvo.

Cuando masivamente ocurre en los servicios militares y el personal armado, esto provoca que "Síndrome de la Guerra del Golfo".

Cuando ocurre en masa a los pacientes con esquizofrenia siendo tratados con potentes drogas psicotrópicas que descarrilan las funciones de los glóbulos blancos, de repente y en forma "inexplicada" la muerte puede ocurrir por la misma secuencia masiva de muerte súbita que las vacunaciones inducen a veces en niños y niñas adolescentes.

Cuando masivamente ocurre en las personas mayores, se produce un deterioramiento a paso lento, deterioro por etapas de las funciones cognitivas, lo que nosotros llamamos demencia. Ésta es un lento estrangulamiento del tejido cerebral por isquemia a nivel microscópico.

Las convulsiones febriles no son causadas por la "fiebre". La fiebre aumenta el diámetro de los pequeños vasos sanguíneos de modo que más de glóbulos blancos en la sangre -"soldados" luchadores contra la infección- pueden atravesar las "carreteras". Cuando los caminos de los vasos sanguíneos se han atascado, por demasiados glóbulos blancos, y la dinámica de fluidos se ha alterado, hay isquemia. La isquemia provoca una falta de oxígeno en el cerebro.

La ausencia de oxígeno a las células eléctricamente activas causas despolarización. En el corazón, la isquemia produce arritmia, un ataque al corazón. En el cerebro, la isquemia causa convulsiones, arritmia al cerebro. Las convulsiones son un síntoma de deterioro del flujo sanguíneo y la oxigenación, tal como el espectro de autismo inducido, es un síntoma de un mismo proceso.

Usted puede tener autismo sin convulsiones. Usted puede tener convulsiones sin autismo. Usted puede tener lesiones cerebrales, con o sin autismo o convulsiones. Todo esto es la isquemia, inmediata y diferida, a partir de la inestabilidad de la dinámica del flujo de sangre.

Puedo hacer estas afirmaciones de hecho, y usted también puede hacerlo, ya que las fotografías que ahora puede ver, antes y después de la vacunación, demuestran que todos estamos teniendo accidentes cerebrovasculares isquémicos microvasculares, en silencio. Algunos de estos daños son llamados "parálisis bulbar" y son los mismos daños exactos que hemos visto de la exposición a la poliomielitis salvaje, como ahora vemos de las vacunaciones. Sorprendentemente, nadie te dijo alguna vez que la poliomielitis salvaje y otras enfermedades infecciosas, estuvieron induciendo al cuerpo a causar de los accidentes cerebrovasculares isquémicos al cerebro. Las vacunas inducen el mismo proceso, aunque en forma atenuada y en forma crónica.

Marca Roja



Los daños cerebrales isquémicos, después de la vacunación, desde niños a adultos, son transversales a todos los síntomas médicos basados en los puntos finales de diagnóstico.

La diabetes mellitus dependiente de la insulina tipo 1, es un trastorno en masa, como es la Enfermedad de Parkinson, el síndrome de Tourette, la esclerosis múltiple y varios otros trastornos neuropsiquiátricos.

La afasia y la pérdida de las funciones de voz expresiva con las vacunas, es llamada "síndrome de aislamiento de voz" o "afasia motora

transcortical". Esto es causado por la isquemia por terminar territorios vasculares de la línea divisoria de las aguas de vasos sanguíneos en el cerebro. Punto Final.

Accidentes cerebro-vasculares isquémicos masivos silenciosos, es cómo el cuerpo causó parálisis e insuficiencia respiratoria por la exposición a virus de la polio salvaje. Así es como se produjo el fallecimiento por la viruela. Así es como la vacuna contra la gripe porcina causó parálisis y síndrome de Guillain-Barré. Así es como la talidomida causó a bebés nacer sin brazos y sin piernas. Así es como una serie de vacunas de ántrax causa a veteranos militares dar a luz a niños sin brazos y piernas 18 meses después de recibir la serie de vacunas. Así es como Vioxx causó ataque cardíaco y accidente cerebro-vascular. Así es como el sarampión alemán pre-natal causó el espectro de autismo y daños de órganos. Así es como una caída en la presión arterial materna, durante la gestación, causa el síndrome de Moebius (y el espectro de autismo). Así es como la repetición de la vacuna es la causa de la demencia.

M.A.S.S. es cómo las vacunas están causando una multitud de enfermedades crónicas y desórdenes. No se trata de los gérmenes causando este problema. Es la respuesta del cuerpo a los descarrilamientos y a los desafíos desequilibrados de inmunidad.

Cuando los cabos de los vasos sanguíneos microscópicos son destruidos (bloqueados), al disminuir el flujo sanguíneo y comenzar a "enlodar", esto dificulta la cicatrización, el funcionamiento celular y promueve la acumulación de toxinas, metales pesados y agentes patógenos en las áreas de tejido circunscrito. La isquemia causa la enfermedad, la autoinmunidad y algunos tipos de cáncer, si las células se ven obligadas a funcionar en un bajo nivel de energía, estado de oxígeno bajo. No es tanto "Roma", la que está siendo dañada primero. La "caída de Roma" sigue mientras los romanos están muriendo de hambre, estrangulados y obligados a vivir en una "ciudad" que no puede traer suministros para reparar los daños, ni puede quitar la basura de dentro de su territorio central por medio eficientes para satisfacer la oferta y la demanda.

Este es un ejemplo de demasiados Centuriones romanos (glóbulos blancos), llamados a Roma para proteger la ciudad. Los Centuriones, por la magnitud y la respuesta, bloquean los caminos a Roma, en virtud de una llamada crónica "a las armas".

Hay una mejor manera de prevenir la enfermedad. Las vacunas sólo enmascaran la causa de la enfermedad, no hace nada para resolver el problema básico de la fisiología, la respuesta no-específica M.A.S.S. y la estabilidad coloidal de la dinámica del flujo de sangre. Existen soluciones alternativas para el control de enfermedades infecciosas en las poblaciones que no requieren la inyección de sustancias extrañas en su cuerpo.

ELECTRODINÁMICA DE FLUIDOS CORPORALES – CAUSANDO ENFERMEDAD

Una secoya gigante de 300 metros (árbol), puede transportar agua (nutrientes y oxígeno) en contra de la gravedad, desde el suelo hasta la misma parte superior del árbol. La secuoya no

Dr Andrew Moulden MD, PhD

Moulden Anoxia Spectra Syndromes
Síndrome Espectro de Anoxia Moulden
12-IMAM
12 medidas del ojo para Anoxia M.A.S.S.

Por detección de parálisis isquémica clínica silenciosa del nervio craneal, reflejando daños cerebrales adquiridos

Síndrome Muerte Súbita
Hiperactividad
Daño cerebral
Convulsiones
Gardasil

Autismo
Demencia
Hipoxia
Isquemia
M.A.S.S.
Etc.

1-877-NOW-I-CAN

Probado: TODAS las vacunas causan isquemia, daño cerebral, autismo...

tiene partes móviles o bomba. Esta hazaña de la transpiración se realiza por la naturaleza electrodinámica del agua.

La sangre humana es 95% agua. El cuerpo humano es agua en un 75% de peso. En la fisiología, cuando la calidad electrodinámica del agua es descarrilada por metales pesados, enfermedades infecciosas, vacunas y otras influencias negativas, el agua que transporta el oxígeno, nutrientes, glucosa, y células sanadoras, no pueden atravesar los pequeños vasos sanguíneos para entregar sus cargas sustentadoras de vida. Esto es especialmente cierto al final de los "tubos" vasculares que están únicamente orientados contra la gravedad. El flujo de sangre es una función de la estabilidad coloidal de la sangre y sus productos.

La sangre humana es una suspensión coloidal. Proteínas. Aminoácidos, metales pesados, etc. son llevados en suspensión dentro de la sangre como una función de carga neta negativa dentro del sistema. La caída de la carga neta negativa, las presiones de flujo en los pequeños finales de vasos sanguíneos o "tubos", comenzarán a enlodar, aglomerar e incrementar la viscosidad de la sangre en microscópica áreas vasculares circunscritas. La ciencia médica no tiene ninguna herramienta de imágenes en vivo lo suficientemente potente como para ver este proceso tal como está sucediendo.

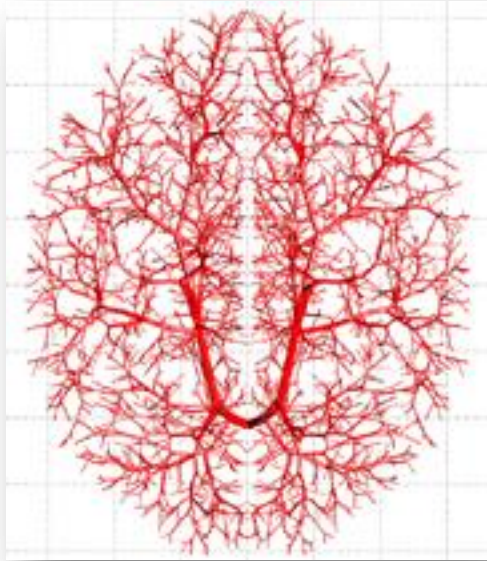
Por analogía, la crema del café permanece en estado líquido cuando está en movimiento. Si la crema se mantiene estancada en su taza de café durante varios días, hará transición hacia gel. El estancamiento de la sangre también se convierte en lodo y "gel" cuando deja de moverse en una columna en espiral. El estancamiento provoca un incremento en masa, mientras los productos de la sangre "Vienen Juntos" para formar diversos grados de lodos y "gel".

Aglomerados de los productos sanguíneos alodazados no pueden atravesar los vasos sanguíneos microscópicos diseñados para llevar el oxígeno que transportan los glóbulos rojos, en fila india. Los vasos sanguíneos capilares orientados en contra de la gravedad, son particularmente susceptibles. El impulso hacia adelante del flujo de sangre es una función de la carga negativa y "giro" en la dinámica de fluidos que mantienen las partículas con masiva separación unos de otros.

Las leyes de la física de Newton rigen cómo los objetos con masa se mueven en nuestro universo. La "Gran G" es la ley universal de Newton en la que la fuerza es igual a la aceleración x masa. En el incremento de la masa como en la sangre existen algunos "finales vasculares" comunes de vasos sanguíneos en el cerebro humano, independientemente de la edad. Es por esta razón que vemos exactamente los mismos signos apreciables de daño cerebral, inmediatos y diferidos, a partir de todas las vacunaciones, para todos nosotros de la misma manera que vimos daños idénticos del virus salvaje de la poliomielitis en la década de 1950. Algunos de estos daños son llamados parálisis bulbar a partir del deterioro del flujo sanguíneo a través del cerebro y del tronco cerebral. Estaban presentes a partir de enfermedades infecciosas mortales tanto como ahora están presentes a partir de las vacunaciones. Esta es la muerte lenta, para todos nosotros, en lugar de una muerte rápida, para unos pocos.

Cuando hay flujo de sangre deteriorado hay entrega deteriorada de oxígeno al tejido. Las vacunas causan el deterioro del flujo de sangre en un patrón inmediato, retrasado, de aceleración y de disminución. Esto deteriora la entrega del oxígeno a través de los más de 96.000 kilómetros de redes microscópicas de finales de vasos sanguíneos en el cerebro y el

cuerpo. Las regiones microscópicas del tejido de cerebro pueden sobrevivir solamente 4 minutos en un estado absoluto de privación del oxígeno.



Siempre que usted deteriore el “flujo” en cualquier sistema del cauce del río, las primeras áreas en “secarse”, son las corrientes río abajo más débiles, las más lejanas de la fuente del flujo. Estas áreas son llamadas “final de redes vasculares.” Si un área de tejido es servido por una singular rama de los vasos sanguíneos, estas zonas se conocen como “cuencas hidrográficas de territorios vasculares.” Estas áreas de tejido son las más susceptibles a daños cuando el flujo sanguíneo es parcialmente o totalmente alterado aguas arriba. Por ejemplo, las puntas de los dedos, las puntas de los dedos de los pies, la punta de la nariz y puntas de las orejas son más susceptibles a las heladas por ser finales vasculares, zonas de cuencas hidrográficas en el cuerpo humano.

Las evidencias que usted puede ver ahora, representan el principio del fin de un modelo médico dañado y un sistema que ha causado el mayor daño, por la humanidad a la humanidad, en la historia de la historia escrita. Sorprendentemente, nos las arreglamos para perpetrar estos actos con el pretexto de un bien mayor, por gran margen de ganancia, aprobado por los líderes políticos, empresas comerciantes, funcionarios de salud pública y por los profesionales médicos por igual. Ellos no saben que no saben que forman parte del problema.

Los debates sobre la seguridad, eficacia y utilidad de una talla única para todos los programas de vacunación mundial, se ha llegado a un punto ferviente.

Según la Organización Mundial de la Salud, hay 43 millones de vacunas administradas a nivel mundial, en un día determinado. Como ciudadanos, nos dicen que “dejemos la ciencia a los científicos.” Si usted no tiene un título en ciencias médicas o un grado avanzado en ciencias, su aporte es irrelevante. “A ustedes se les dice que los niños pueden manejar diez mil vacunas de manera segura ya que los gérmenes están atenuados, muertos o debilitados ”.

El problema es que la ciencia médica no ha sabido qué medir con el fin de garantizar la seguridad para todos. Ahora que tenemos la dificultad, clínicamente reproducible, de ver por sí mismo las medidas de los daños neurológicos, podemos ahora ver que TODAS las vacunaciones, tal como los virus salvajes en la era de la pre-vacuna, están causando daños al tejido, al órgano y al cerebro. Estos daños existen a lo largo de un continuo de daño. Los daños son acumulativos con cada vacuna recibida - ahora puedes ver esto. Los efectos adversos clínicamente silentes incluyen descarrilamientos de todos los sistemas de órganos, hasta la muerte. Nosotros llamamos a estas adversidades por una plétora de etiquetas clínicas, que aparentemente no están relacionados con el evento que lo causa: la repetición de vacunaciones.

Sorprendentemente, ahora puedo hacer estas audaces declaraciones, mientras todos podemos ver ahora, con nuestros propios ojos, el daño cerebral isquémico, para todos nosotros, a través de TODA la vacunación, desde la infancia hasta la edad adulta, de forma inmediata y con retraso, independientemente de los daños extremos del órgano o de las etiquetas clínicas de diagnóstico que emergen.

Le estamos vendiendo a usted vacunas, con fines de lucro, que están causando enfermedades y muerte. Luego le vendemos a usted síntomas basados en productos farmacéuticos, con fines de lucro, para el tratamiento de los daños y trastornos que le hemos causado.

Sorprendentemente, ahora puedo decir que los daños de la vacuna se extienden al reino de los cánceres, además de diversas enfermedades autoinmunes y de desórdenes de desarrollo neurológico.

Todas las vacunas están causando daños "silenciosos" del cerebro y daños a órganos exactamente de la misma forma que el virus salvaje de la poliomielitis causa parálisis y falla respiratoria, y otras enfermedades infecciosas como "placas" de antaño, han dañado, mutilado, paralizado y asesinado. Esto está ahora probado. Los daños son sumativos con cada vacuna dada. El órgano, tejido y los daños cerebrales han sido clínicamente silentes, hasta ahora.

"La raza humana es un rebaño. Hemos aquí nosotros, aspectos únicos y eternos de conciencia con una infinidad de potencial y nosotros mismos nos hemos permitido convertirnos en una irreflexiva y no inquisitiva masa informe de conformidad y uniformidad. Un rebaño. Una vez que cedemos a la mentalidad de rebaño podemos ser controlados y dirigidos por una pequeña minoría. Y lo somos." - Soy Yo, Soy Libre: Guía para la libertad, David Icke, 1996-

FLÚOR EN CHILE: LA RAZÓN DE UNA POBLACIÓN DÓCIL Y OBEDIENTE

Durante la 2ª Guerra Mundial IG Farben desarrolló la idea de fluorar el agua de los países ocupados. El flúor sigue siendo una de las más fuertes sustancias anti-psicóticas conocidas, y está contenida en al menos un 25% de los tranquilizantes más vendidos. También está presente en sartenes y ollas anti-adherentes de Teflón.



Imagen: Fluorosis esquelética

"A finales de la Segunda Guerra Mundial, el gobierno de EEUU envió a Charles Eliot Perkins, un investigador trabajando en química, bioquímica, fisiología y patología, a tomar el cargo de las vastas plantas químicas de (I.G.) Farben en Alemania. Mientras estaba ahí, químicos Alemanes le dijeron sobre una intriga en la que ellos habían estado trabajando durante la guerra y adoptó el personal general alemán. Esto era controlar a la población en cualquier área dada a través de medicación masiva del agua potable. En esta intriga el fluoruro sodico ocupó un lugar de importancia.

Dosis repetidas de infinitesimales cantidades de fluoruro reducirán en el tiempo el poder individual de resistir la dominación mediante envenenamiento progresivo y narcotizando una cierta área del cerebro y lo hará sumiso a la voluntad de aquellos que deseen gobernarlo. "Alemanes y Rusos agregaron fluoruro sódico al agua potable de los prisioneros de guerra para hacerlos estúpidos y dóciles".¹⁸

El flúor es un potente veneno que puede provocar múltiples patologías como cáncer, (principalmente osteosarcoma, el tipo más común de cáncer de huesos, y cáncer de tiroides), fibrosis pulmonar, roturas de tendones (el flúor ataca el colágeno), tiene efectos negativos para el sistema reproductor femenino y masculino^{19 20 21}, infertilidad (baja los niveles de testosterona, así como la movilidad y el número de espermatozoides), artritis y obesidad. Además, disminuye su coeficiente intelectual y puede ser causal de déficit atencional con hiperactividad.

El flúor se elimina gracias a la acción del riñón, pero este filtrado puede continuar durante años después de terminada la exposición crónica a altas concentraciones de este tóxico. Otras vías de eliminación son: leche materna, saliva, materia fecal y placenta.

¹⁸ Parte de la llamada "Declaración Dickinson", traducido del acta oficial del parlamento Britanico grabada el 12 de Agosto de 1987, hecha por el Sr. Harley Rivers Dickinson, miembro del Partido Liberal del Parlamento Victoriano de South Barwon.

¹⁹ Susheela AK, Jethanandani P, Circulating testosterone levels in skeletal fluorosis patients, J Toxicol Clin Toxicol 1996; 34(2):183-9.

²⁰ Narayana MV, Chinoy, NJ Effects of fluoride on rat testicular steroidogenesis, Fluoride 1994; 27(1):7-12.

²¹ Al-Hiyasat AS, Elbetieha AM, Darmani H, Reproductive toxic effects of ingestion of sodium fluoride in female rats, Fluoride 2000; 33(2):79-84.

EL CONSUMO DE TÉ AGRAVA LA FLUORACIÓN

Estudios^{22 23 24} demuestran que la fluoración del agua potable expone a los bebedores de té a riesgos de daño de huesos, descoloración de dientes y daños de tejido leve.

El té tiene por naturaleza altos niveles de flúor. Exceso de flúor debilita huesos y descolora los dientes por salir de los niños. Cuando se usa agua fluorada para hacer té, los niveles consumidos de flúor pueden ser dañinos para la salud.

Para tazas de té (testeadas de a 20), entregaron 0.8 a 1.8 mg de flúor, y esto sólo preparado con agua SIN FLUORAR, informó Cao et al. en "Química de alimentos".

"Entre poblaciones habitualmente consumidoras de té negro, la fluoración del agua no es sólo innecesaria sino que también posiblemente dañina... Los órganos objetivo de intoxicación crónica por fluoruros no sólo son los dientes y el esqueleto, sino que también el hígado, riñones, sistema nervioso y sistema reproductivo", escriben.

Un estudio de Marzo de 2008 en Alimentos y Toxicología Química encontró hasta 4.5, 1.8 y 0.5 mg por litro de flúor en té negro, verde y blanco, respectivamente, cuando se deja remojar por 5 minutos (61 muestras de té).

Tés de remojo podrían contener hasta 6 mg por litro de flúor dependiendo de la cantidad de té seco usado, la concentración de agua fluorada y el tiempo de remojo, de acuerdo a la Asociación Dental Norteamericana (ADA).

Informes de Casos por Cao y Yi en la Revista de Química Fluorin (Febrero 2008), "Té y Fluorosis":

- Un Inglés de 57 años mal diagnosticado con enfermedad de Paget (huesos debilitados) con Osteoartritis, finalmente se le corrigió el diagnóstico como "Fluorosis esquelética" causada por su hábito de largo tiempo de beber mucho té.
- La fluorosis dental de una mujer Pakistaní resultó solamente del té que ella consumía desde los 2 años de edad.
- El dolor a las articulaciones de una mujer China de 36 años desapareció cuando ella dejó de beber té.
- Médicos Franceses identificaron a 5 pacientes que desarrollaron ablandamiento de huesos (Osteomalacia) por beber té.
- Los dolores a las articulaciones de una mujer Norteamericana causados por el flúor, desaparecieron cuando se detuvo su hábito de tomar 2 galones diarios de té helado.

"Para el 2020, 1 de cada 2 Norteamericanos sobre la edad de 50 años estará en riesgo de fracturas, desde osteoporosis o baja masa de huesos", según a "Cirujano General".

²² Food Chemistry, "Safety evaluation on fluoride content in black tea," by Cao et al. (November 2004)

²³ Food Chemical Toxicology, "Assessment of fluoride concentration and daily intake by human from tea and herbal infusions," by Malinowska et al., March 2008

²⁴ Journal of Fluorine Chemistry, "Tea and fluorosis," by Juan Yi and Jin Cao, February 2008

LA FRACASADA INICIATIVA DE PROHIBIR EL TÓXICO Y NOCIVO FLÚOR EN EL AGUA CHILENA

¿Sabía usted que una vez se intentó en el Senado de Chile detener la fluoración del agua potable?

En el año 1996 se presentó en el Senado una iniciativa para PROHIBIR LA FLUORACIÓN DEL AGUA POTABLE EN CHILE, pero como en esta larga y angosta faja de tierra ha sido tomada por los laboratorios farmacéuticos, su feroz lobby aplastó esta posibilidad y seguimos aceptando estúpida e ignorantemente que nos sigan lobotomizando químicamente, con el estúpido y pueril MITO que el flúor sirve para prevenir las caries.

El Senador de la época que presentó esta iniciativa que terminó siendo desechada, fue Eugenio Cantuarias. Estas son las partes más relevantes de su exposición ante la Cámara el día 29 de agosto de 1996:

*"...nosotros presentamos un proyecto de una simpleza extraordinaria: contenía un artículo de una línea que decía **"Prohíbese la fluoración del agua potable en todo el territorio nacional"**.*

"La fluoración del agua potable ha sido cuestionada por diversos sectores de la vida nacional. En Concepción --y lo digo con mucho orgullo--, una comisión especial, integrada por destacados académicos de la Universidad de esa ciudad, pertenecientes a las Facultades de Ciencias Biológicas, Ciencias Químicas, Farmacia, Medicina y Odontología, realizó un estudio denominado "Efecto del Uso Sistémico del Fluoruro en la Salud Integral del Ser Humano y el Medio Ambiente", cuya portada obra en mi poder. Se trata de un extenso análisis, al que, por lo demás, hice referencia en una intervención que desarrollé el 10 de enero de 1995 en esta Sala. Tal estudio es de marzo de 1994; se llevó a cabo por más de tres años, y los integrantes de la referida comisión fueron nominados por los Decanos de las respectivas Facultades, contando su labor con el apoyo de investigadores extranjeros, profesionales expertos en la materia y prestigiosos científicos de la comunidad regional. Además, se tuvo el patrocinio del Colegio de Cirujanos Dentistas, del Colegio de Bioquímicos y de la Sociedad Chilena de Prevención y Educación para la Salud."

Por otra parte, el Departamento de Investigación y Medio Ambiente de la Empresa de Servicios Sanitarios de la Región del Biobío, ESSBIO S.A., desarrolló un estudio denominado "La Fluoración del Agua Potable, Una Decisión Cuestionable". En el análisis que llevó a cabo esta empresa del Estado, se examinaron los antecedentes científicos existentes en torno a la fluoración del agua potable."

"La literatura científica existente respecto del tema es abundante, y de ella dan cuenta los trabajos ya mencionados, que son, a nuestro juicio, categóricamente elocuentes en cuanto a sus efectos nocivos para la salud de las personas y el medio ambiente, y señalan el imperativo de prohibir en el país la fluoración del agua potable."

"El estudio de ESSBIO, junto con arribar a las mismas conclusiones del realizado por los académicos que señalé, agrega como efectos negativos de la fluoruración del agua potable, trastornos digestivos, enfermedades metabólicas que agudizan el síndrome de Gilbert, absorción renal, diabetes, cardiopatías, daños enzimáticos y genéticos a nivel de labios, mandíbula y paladar, alergia y alteración del metabolismo calcio-fósforo en órganos de importancia vital, bloqueamiento enzimático en el corazón, riñón, hígado, y daño teratogénico."

"...en el estado del conocimiento actual, nadie puede garantizar los efectos benéficos del flúor como medida de profilaxia en las caries dentales."

"En Alemania se detuvo la fluoruración del agua potable en 1971, luego de 18 años de experimentación; en Bélgica se realizaron experimentaciones hasta 1978, siendo suspendidas posteriormente; en China fueron fluoruradas algunas regiones desde 1965 hasta 1983, desechándose el programa; en Finlandia, el programa cesó en 1993; en Francia jamás fue considerada la fluoruración del agua potable como esencial para la protección de la salud humana; en Holanda fue suspendida, en 1976, la fluoruración del agua, después de 23 años de experimentación; en Italia, en 1978, se discontinuó el programa en algunas plantas, referidas a algunas zonas del país; en Portugal, una pequeña planta experimental funcionó desde 1959, pero se suspendió el programa de fluoruración después de 1978; en Suiza, un programa experimental --entendiendo que todavía se mantiene-- abarcó apenas a 4 por ciento de la población. Finalmente, en Suecia, la fluoruración del agua se halla prohibida por ley. Habiendo sido suspendida en 1969, después de 10 años de programa experimental, se solicitó a la Organización Mundial de la Salud proporcionar evidencias de que es inocua, pero ninguna fue presentada. El Parlamento declaró ilegal la fluoruración en 1971."

EL FLÚOR TE ENVEJECE

Investigadores verificaron en 1970 que incluso 1 ppm (1 parte por millón equivale a 1 mg por litro) de concentración de flúor puede provocar hasta un 50% de daño en las enzimas del ADN que se encargan de reparar las células, lo que acelera el proceso de envejecimiento.

El flúor no solo NO previene las caries, sino que daña el esmalte de los dientes, provocando fluorosis dental: los dientes pierden su coloración natural, se vuelven más frágiles y se rompen con facilidad.

"Flúor, cloro y yodo son halógenos y la ley de halógenos dice que el más fuerte reemplaza al más débil; y el cloro es más fuerte que el yodo, y el flúor el más fuerte. El yodo es esencial para la glándula tiroides, y el cloro, y en especial el flúor, podrían dificultar --y probablemente lo hacen- la absorción del yodo del organismo y causar hipotiroidismo, una de cuyas consecuencias es la interferencia en la dentición, especialmente en el tiempo de desarrollo.

La fluorización es la medida más peligrosa, absurda y nefasta que se haya tomado jamás. Como sabemos está basada en los vergonzosos actos surgidos del Proyecto Manhattan, con el que EEUU continúa hasta el momento presente y todos conocían el efecto del flúor sobre la mente." ²⁵

EL MINSAL CONSIDERA SÓLO UN PROBLEMA ESTÉTICO LA FLUOROSIS

Resulta muy indignante que por un lado el Ministerio que se supone vela por la "salud" de todos los chilenos siga obviando la verdad del grave daño que ocasiona el flúor en el organismo humano y que además afirme que "el único efecto adverso que se podría observar, es la FLUOROSIS DENTAL, en sus grados más leves, la que no constituye una enfermedad, sino fundamentalmente un problema estético. La fluorosis dental es una condición del esmalte de

²⁵ Townsend Letter for Doctors & Patients, junio 1999

los dientes, inducida por la ingestión de fluoruros durante la formación del esmalte dentario, o sea, antes de los 8 años."

Al Ministerio de Salud y a sus funcionarios incompetentes les exijo me respondan ¿Por qué minimizan el problema real aduciendo un problema estético? y que nos expliquen entonces ¿cómo es que la FLUOROSIS ESQUELÉTICA SÍ es considerada una enfermedad?

POR MAS DE 50 AÑOS HEMOS SIDO INTOXICADOS CON FLÚOR ¿Y USTED NO LO SABÍA? Y si aún no le importa, es culpa del flúor.

"Los signos de toxicidad crónica pueden aparecer cuando la ingesta de fluoruros se da por períodos largos con dosis mayores a 0,1 mg/kg de peso. Los dientes y huesos son los tejidos susceptibles a esta intoxicación"

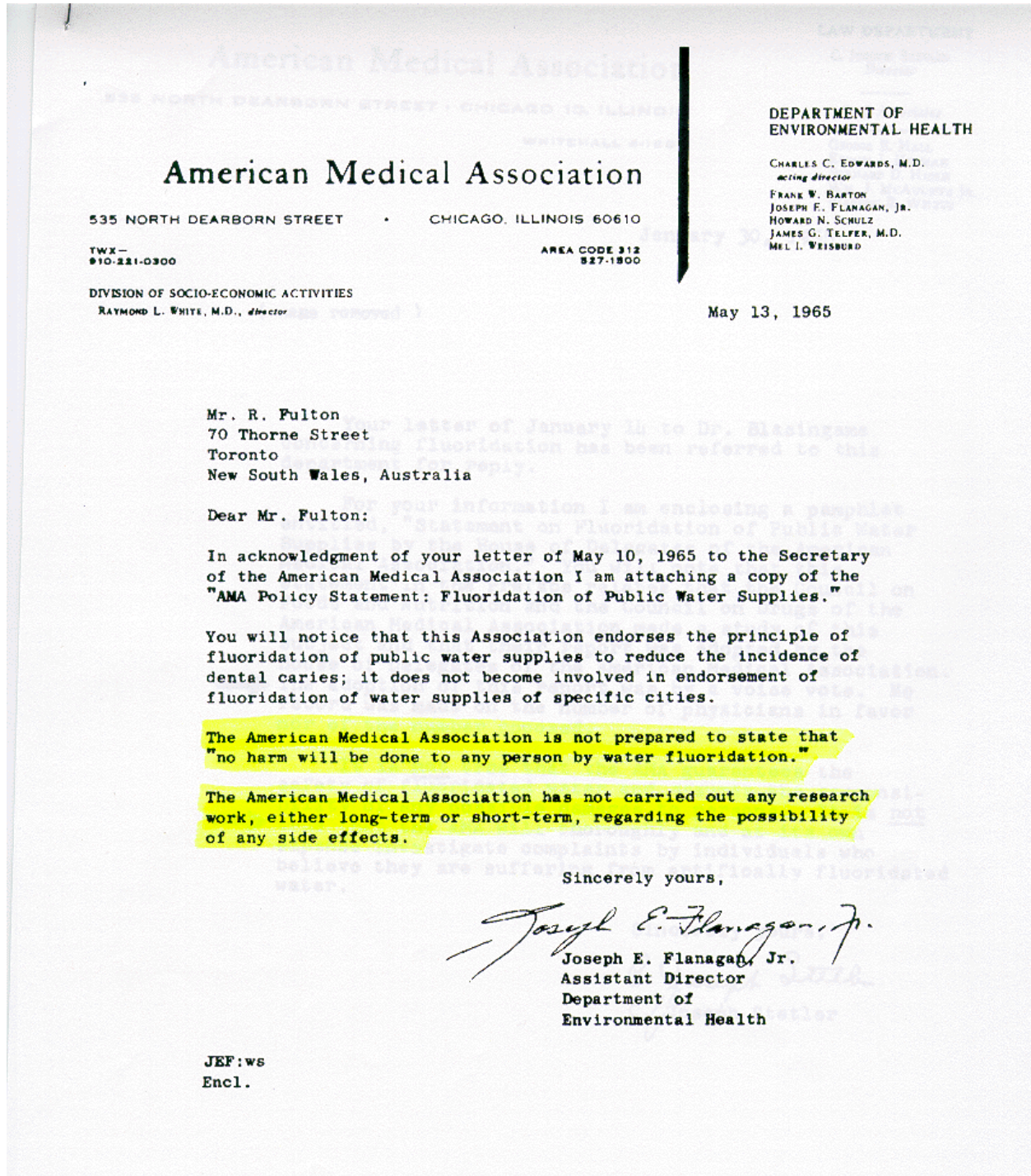
Les exijo a las autoridades del MINSAL que nos expliquen por qué nos siguen intoxicando, pues según el decreto N° 148, de 2003, del Reglamento sanitario sobre manejo de residuos peligrosos, se incluye al flúor, en su artículo 88, en el listado de "sustancia tóxicas agudas".

Los países que han prohibido fluorar su agua son: Alemania, Austria, Bélgica, Dinamarca, Finlandia, Francia, Holanda, Irlanda del Norte, Luxemburgo, Noruega, República Checa y Suecia.

DESIGUALDAD ANTE LA LEY

Los vecinos de Concepción y de la VII Región, ganaron en la Corte Suprema un recurso de protección contra la Empresa de Servicios Sanitarios del Bío-Bío S.A., el 15/01/2001. La pregunta lógica es ¿Por qué hay una porción de chilenos que ha escapado del envenenamiento por flúor, mientras la enorme mayoría sigue siendo envenenada sin tregua?

Ellos se merecen ese "premio" por haber defendido su derecho a NO ser envenenados y por usar los recursos legales disponibles, mientras el resto sigue afectado por el flúor, sin reaccionar...hasta ahora.



Esta es una carta del Departamento de Salud Medioambiental de EEUU de la AMA, Asociación Médica Norteamericana, del año 1965. Traduzco:

Estimado Señor Fulton:

Con respecto a su carta del 10 de Mayo de 1965 para la Secretaría de la Asociación Médica Norteamericana, le estoy adjuntando una copia de la Declaración de Política de la AMA: Fluoración de suministros de Agua Pública."

Notará usted que esta Asociación respalda el principio de la fluoración de suministros de agua pública para reducir la incidencia de caries dentales; no se involucra en apoyar la fluoración de suministros de agua de ciudades específicas.

La Asociación Médica Norteamericana no está preparada para declarar que "ningún daño será ocasionado a persona alguna por la fluoración del agua."

La Asociación Médica Norteamericana no ha llevado a cabo ningún trabajo de investigación ni de corto o largo plazo, con respecto a la posibilidad de ningún efecto secundario.

Esto demuestra cómo funciona todo este armatoste médico-farmafioso. Se decreta, se pone en efecto y no se molestan ni siquiera en investigar ni cuestionar nada.

"...un quemante problema de salud en muchos países desarrollados y en vías de desarrollo que está afectando a millones de hombres, mujeres y niños. En particular, el daño causado por el flúor a las madres embarazadas y al embrión en crecimiento y feto en el útero, es extremadamente devastador en términos de retardación del crecimiento y desarrollo debilitado del cerebro, tanto que es difícil de compensar por tales efectos dañinos... de la "locura" siendo ejercida por la "fluoración del agua potable"

- Profesor y Dr. AK Susheela, FAMS (India), FASc, Miembro de Ashoka, Director Ejecutivo de la Fundación para Investigación de la Fluorosis y Desarrollo Rural, Nueva Delhi, India-

USTED ESTÁ SIENDO ENVENENADO CON FLÚOR

La población mundial está siendo sistemáticamente envenenada con flúor en el suministro de agua potable y después, cuando la gente acude al médico, aparte de hacerles pagar extra por exámenes de todo tipo, les inventan "síndromes" y los convencen que sufren de las mil y una enfermedades, para las que -¡por supuesto!- les dan recetas para que vayan saliendo de la consulta del "promotor de fármacos" (más conocido como "médico") a la farmacia más cercana, y los fármacos prescritos no sólo NO SANAN nada, sino que enmascaran síntomas y empeoran condiciones de salud. Y la verdad detrás de todo esto, es que USTED ESTÁ SIENDO ENVENENADO CON FLÚOR, aparte de infinidad de tóxicos en aire, agua, alimentos, etc.

¿Hasta cuándo seguiremos aceptando esto? Si no hacemos nada al respecto, sencillamente le llamo SUICIDIO COLECTIVO.

SÍNTOMAS Y SIGNOS DEL SÍNDROME DE TOXICIDAD CRÓNICA POR FLÚOR

Le pido que considere seriamente esta lista de síntomas, porque es muy probable que usted siga creyendo que sus dolencias corresponden a la edad, la genética de la familia o la miriada de mentiras diseminadas por la farmafia con respecto a los alimentos en general.



Dr. George L. Waldbott



Dr. Albert W. Burgstahler



Dr. Lewis McKinney

El Dr. George L. Waldbott estudió cerca de 500 personas afectadas por toxicidad crónica por flúor, y junto con el Profesor, Dr. Albert W. Burgstahler y el Profesor, Dr. Lewis McKinney, en "Fluoración: el gran dilema", elaboraron una lista de características clínicas ²⁶:

1. Fatiga crónica que no se alivia por dormir más o descansar
2. Dolores de cabeza
3. Sequedad de garganta y excesivo consumo de agua
4. Frecuente necesidad de orinar
5. Irritación al tracto urinario
6. Dolores y rigidez en músculos y huesos; dolores similares a la artritis en la espalda baja, cuello, mandíbula brazos, hombros y piernas
7. Debilidad muscular
8. Espasmos musculares, movimiento involuntario
9. Sensaciones de hormigueo en pies y, especialmente, en los dedos
10. Alteraciones gastrointestinales: dolores abdominales, diarrea, constipación, sangramientos, sensación de hinchamiento o gas y delicadeza en el área del estómago
11. Sensación de náuseas, síntomas similares a la gripe
12. Zonas rosadas/rojas o azul/rojas, similares a contusiones pero redondas u ovaladas en la piel, que desaparecen y se van en 7 a 10 días (Chizzola maculae: Fueron reconocidas por primera vez por un practicante médico italiano, Dr. M. Cristofoloni, en la cercanía de una fábrica de aluminio cerca del pueblo de Chizzola, en el norte de Italia)

²⁶ Fluoride Fatigue (Revised 4th printing), Fluoride Poisoning: is fluoride in your drinking water -and from other sources- making you sick?, The symptoms and signs of the chronic fluoride toxicity syndrome, Bruce Spittle, Paua Press Limited, 2007, pp3.

13. Sarpullido en la piel o comezón, especialmente después de duchas o baños
14. Heridas en la boca, también con el uso de pasta dental
15. Pérdida de agudeza mental y de la habilidad de concentrarse
16. Depresión
17. Excesivo nerviosismo
18. Fatiga
19. Tendencia a perder el equilibrio
20. Alteración visual, manchas de ceguera temporal en el campo de la visión, una habilidad disminuida para enfocar
21. Uñas quebradizas

EL FLÚOR QUE USTED BEBE EN EL AGUA ES UN DESECHO TÓXICO PELIGROSO DE LA MINERÍA

(Del video de Mike Adams, NaturalNews.com, “The Fluoride Deception exposes the truth about water fluoridation”, traducido por Andrea Santander)

Flúor. Los dentistas dicen que beberlo puede proteger tus dientes contra las caries. Ciudades y pueblos en todo el mundo lo vierten dentro de las reservas de agua, esperando medicar indiscriminadamente a la población a través de los grifos de agua.

La historia oficial sobre el flúor suena maravillosa: Tómalo y no tendrás caries, nos dijeron. Es una linda historia. Pero hay otro lado de la historia, el lado que nunca te han contado. Y comienza con el asombroso pero verificable hecho que cerca de la totalidad del flúor vertido en reservas de agua municipal no es flúor en absoluto.

De hecho, es una verdadera combinación de ácido hexafluorosilico y silicofluoruro sódico.

Estos 2 químicos son considerados altamente tóxicos por la EPA. De hecho son considerados como desechos peligrosos y cuando están envasados para transporte, deben estar etiquetados como veneno y deben ser manipulados por trabajadores usando ropa de seguridad.

Entonces ¿Qué son el ácido hexafluorosilico y silicofluoruro sódico, y de dónde vienen?

Esa es la parte de la historia que probablemente no vas a creer. Al menos, hasta que verifiques por ti mismo porque mientras más miras dentro del mito del flúor, más singular se vuelve la historia.

Y esta historia singular comienza en las empresas de minería del fosfato. El fosfato es un importante mineral usado en fertilizantes. Es explotado en depósitos de rocas naturales dispersos por el mundo, y la roca de fosfato es luego refinada para producir ácido fosfórico. Si este nombre suena familiar, es porque es uno de los principales ingredientes de las bebidas gaseosas tales como la Coca Cola y Pepsi. El ácido fosfórico es a menudo comparado con el ácido de baterías. Es un líquido altamente ácido que se cree es la principal razón por la que resultan cálculos renales por beber gaseosas y por la pérdida de densidad mineral en huesos.

La roca de fosfato también se usa para crear fertilizantes. El problema es que el fosfato está a menudo contaminado con altos niveles de flúor, tanto como 40.000 partes por millón o hasta 4% del mineral crudo. Para remover el flúor, se agrega ácido sulfúrico a la pasta húmeda de

agua y fosfato. Esto causa que el flúor se vaporice, creando compuestos gaseosos altamente tóxicos tales como el fluoruro de hidrógeno y tetrafluoruro de silicio.

Estos tóxicos fluoruros químicos suelen ser liberados directamente de las chimeneas de las operaciones de las minas de fosfato, pero las granjas cercanas sufren devastadoras pérdidas de ganado y cosechas, los que se marchitan y mueren debido a...¡Adivina qué! Envenenamiento por FLÚOR.

Con el objeto de detener esta destrucción ambiental, la industria de la minería del fosfato estableció una forma de capturar los vapores químicos de tóxico flúor, de manera que no lo liberarán al aire y matara el ganado ni la vegetación cercana. Esto se logró instalando "fregadores húmedos" que capturaban los tóxicos fluoruros químicos, evitando que fueran liberados en el medio ambiente y que matara la vida animal y vegetal de los alrededores.

Es de estos fregadores húmedos que los tóxicos fluoruros químicos son cosechados. Son recolectados, re-ensados, embarcados a tu ciudad local, y luego vertidos dentro de las reservas de agua municipal. Así que, en vez de ser liberados estos tóxicos fluoruros químicos por las chimeneas de las minas de fosfatos, son capturados y luego liberados en el suministro de agua de grandes ciudades donde los químicos contaminan luego el agua de millones de personas de una vez.

A esto se le llama **FLUORACIÓN DEL AGUA**.

Cuando dentistas y médicos dicen que apoyan el flúor en el suministro de agua, lo que en realidad están diciendo es que apoyan el envenenamiento masivo de la población con un desecho peligroso altamente tóxico que, si no fuera vertido en el suministro de agua, sería manejado como desecho peligroso altamente tóxico bajo estrictas regulaciones de la EPA.

Curiosamente, es una violación de la ley verter ácido hexafluorosilico o silicofluoruro sódico en el agua. Tal hecho en realidad es considerado un acto terrorista. Y aun así es misteriosamente permitido hoy día mientras es acompañado de una férrea justificación que afirma que "Lo estamos haciendo para detener las caries".

Pero dejando a un lado por el momento la inconveniente verdad que la fluoración del agua involucra el acto ilegal de verter un desecho peligroso en el suministro de agua, existe otra importante pregunta en todo esto: ¿Los tóxicos fluoruros químicos en realidad previenen las caries?

Más o menos 99% del agua municipal bombeada a través de cualquier ciudad nunca termina en las bocas de la gente. La mayoría del agua es usada para ducharse, lavar platos, lavar ropa, regar jardines y llenar piscinas. Casi nada del flúor vertido en el suministro de agua llega a estar en contacto con los dientes humanos.

Sin embargo, termina aguas abajo, donde contamina ríos, vertientes y finalmente los océanos de nuestro mundo. De esta forma, las políticas de fluoración del agua se han vuelto una conveniente laguna a través de la cual la industria minera del fosfato puede verter desechos tóxicos de subproductos en el medio ambiente, sin cumplir ninguna regulación de la EPA. Las empresas mineras de fosfato incluso reciben ganancias vendiendo sus peligrosos desechos a las ciudades, etiquetándolos luego como "**FLÚOR**" aunque su nombre es científicamente inexacto.

Todo esto hace surgir una pregunta obvia: Si el flúor mata vacas, cultivos y peces, y es considerado por la EPA un desecho químico peligroso, ¿Cómo podría ser saludable ingerirlo?

y ¿por qué los dentistas y médicos, incluso los que abiertamente recomiendan flúor a veces en forma irracional, no saben de dónde proviene realmente el flúor? Si los dentistas supieran que el flúor fue derivado de desecho químico de la industria minera del fosfato, ¿seguirían recomendando que lo consumamos?

La verdad sobre el flúor es parecida a la verdad sobre Enron o Goldman Sachs o muchas otras impactantes revelaciones que nadie creyó hasta que se volvió súbitamente obvio que nos estaban engañando por tanto tiempo.

El flúor es una intriga astuta, donde un químico que es un desecho peligroso es vertido en el medio ambiente, pasando a través de los cuerpos de la gente primero. Nosotros, las personas, nos hemos vuelto el vertedero tóxico de la industria minera del fosfato, y coincidentemente tu dentista local apoya por completo todo este proceso.

En varias de las últimas décadas, asombrosamente 24 estudios han establecido una relación estadística entre la exposición al flúor y la baja de coeficiente intelectual en niños. Un estudio conducido por el centro de Control de Enfermedad Endémica en China, encontró que cada miligramo adicional de fluoruro detectado en cada litro de orina de los niños fue asociado a un descenso de 0,59 puntos en su coeficiente intelectual (CI).

Otro estudio encontró que la exposición al flúor cortaba drásticamente el número de niños logrando alto CI, en más de un 70%. No debiera sorprender, por supuesto, saber que consumir un químico peligroso puede debilitar la función del cerebro.

La fluoración del agua podría ser la causa raíz de la alarmante caída en aptitud académica entre niños de países desarrollados. Históricamente hablando, las matemáticas que son usadas para enseñar a niños de 8° año en los años 50 ahora se dan en cursos universitarios el 2011. Tal vez la razón por la que Juanito no puede leer o deletrear es porque Juanito ha bebido demasiado flúor.

Así que tengo 3 consejos para ti. Primero: para tus necesidades dentales, busca siempre un dentista holístico que comprenda la toxicidad del flúor y mercurio. Ellos te aconsejarán NO beber el tóxico flúor químico de tu agua potable.

Segundo: no bebas agua potable sin filtrar. Además de los tóxicos químicos del flúor, el agua potable también viene contaminada con cloro e incluso peligrosos elementos de las viejas cañerías. Compra un buen filtro para llave de una empresa como Aquasana. O consigue un filtro para toda la casa que quite el cloro y el flúor del agua de toda tu casa.

Tercero: ayuda a luchar contra la fluoración del agua en tu ciudad local o pueblo. Si tu ciudad es como la mayoría de las ciudades, las políticas de fluoración han sido forzadas por dentistas y doctores que son técnicamente ignorantes en los orígenes y composición del flúor, y aun así ellos buscan ejercer poder sobre la composición de tu suministro de agua local. Ellos intentan esencialmente medicar masivamente a toda la población con lo que sólo puede llamarse una "**DROGA**", un químico biológicamente activo que ellos afirman puede evitar una condición de salud.

Y aun así, esta "**DROGA**" llamada **FLÚOR** ¿recibió aprobación de la FDA²⁷ como droga? ¿Los miembros individuales de la población han sido individualmente asesorados de su necesidad de tal droga? ¿Han sido consideradas las dosis de medicamento e interacciones de la droga? ¿Se le ha prescrito a alguien esta droga?

La respuesta es **NO**. El flúor es una droga **NO** aprobada y está siendo usada en la intriga de medicación masiva ilegal, que entrega una excusa para el verdadero plan de desecho de un químico tóxico altamente peligroso.

Es hora de detener la fluoración.

Exige el fin de la fluoración en tu ciudad local o pueblo. Avisale a los que compran y manejan flúor para que dejen de hacerlo. Cuestiona la seguridad de estos tóxicos químicos siendo vertidos en el suministro de agua. Estas son acciones que ponen en peligro al público. Pueden ser llamados actos terroristas. Y públicamente avergüenza a médicos y dentistas que han tomado parte en este envenenamiento químico masivo, causando daño a las poblaciones en todo el mundo.

Ayúdanos a detener el envenenamiento con flúor de nuestro mundo.

La contaminación del aire en las grandes ciudades se relaciona con el flúor: "El flúor incrementa dramáticamente la toxicidad de compuestos de sulfuro sobre la vegetación y animales, de acuerdo a estudios en Rusia y trabajo ejecutado por la Comisión de Energía Atómica." -The Fluoride Deception, Christopher Bryson, 2003-

²⁷ FDA (Food and Drug Administration): organismo norteamericano muy poderoso cuya función principal consiste en otorgar o rechazar las autorizaciones que permiten poner en el mercado los productos alimenticios y farmacéuticos. «La FDA es el perro guardián de la industria farmacéutica, la protege de todo ataque y destruye a su competencia con el pretexto de proteger al público.» Dr. P. Carter MD, autor de "Racketeering in medicine, the suppression of alternatives" <http://expovaccins.over-blog.com/article-32876226.html>



CAMPAÑA PARA DETENER EL FLÚOR

Está clarísimo que el flúor es un veneno que daña nuestros cerebros y cuerpos deteriorándolos horriblemente, y como este envenenamiento continúa sin que nadie parezca oponerse, es que es necesario que alguien haga algo al respecto y rompa la inercia, el desinterés y empiece una campaña para remover el flúor del agua potable y de los alimentos. Como siempre alguien tiene que abrir el camino para que el resto pase, empezaré yo una nueva campaña de concientización de la población, y como eso es posible sólo con verdadera información, los invito a unirse a mi nueva CAMPAÑA DETENGAN EL FLÚOR.

Usaremos la experiencia de la exitosa Campaña Detengan La Vacuna, y los resultados que vinieron de la llamada ACCIÓN CALLE donde permanentemente estábamos saliendo a las calles a entregar información sobre las vacunas, llamando la atención de la gente con megáfonos y carteles, con volantes y la dirección de nuestro sitio web. Esta vez los invitamos a visitar y difundir nuestro nuevo sitio web: [**chaofluor.wordpress.com**](http://chaofluor.wordpress.com)

Los invitamos a firmar nuestra exigencia a los políticos de turno para que RETIREN CON URGENCIA el flúor del agua potable. ¿Cómo es posible que la gente de concepción únicamente goce de ese “beneficio” que debiéramos estar gozando todos los chilenos?

Para firmar, envíanos tu nombre, n° de identificación (CARNÉ/RUT/DNI) y nacionalidad. Ordenaremos las listas de firmantes por países y así ordenaremos las fuerzas en cada país vecino.

La unión hace la fuerza, pero tenemos que organizarnos y alguien tiene que llevar la batuta para dirigir la orquesta. Vuelvo a presentarme de voluntaria para hacer de vocera de nuestra nueva campaña Detengan El Flúor.

Unimos esfuerzos en internet, con:

YO NO QUIERO FLÚOR EN EL AGUA

www.facebook.com/pages/Yo-NO-quiero-fluor-en-el-agua-CHILE/125789657396

NUESTRA AGUA SIN FLÚOR

www.facebook.com/pages/Nuestra-Agua-Sin-fl%C3%BAor/255172747897062?sk=wall



MÉDICOS, EL CABALLO DE TROYA DE LA FARMAFIA

Cuenta la historia que el “Caballo de Troya” fue un enorme caballo de madera ideado y usado en la Guerra de Troya, que habría sido utilizado por los griegos como una estrategia para introducirse en esta ciudad fortificada. Tomado por los troyanos como trofeo de guerra, el caballo fue llevado dentro de las murallas desconociendo que en su interior se ocultaban soldados enemigos. Durante la noche, los guerreros

camuflados salieron del gran caballo de madera, mataron a los centinelas y abrieron las puertas de la ciudad para permitir la entrada del ejército griego, lo que provocó la caída definitiva de Troya.

En estos precisos momentos se lleva a cabo una verdadera “guerra de la desinformación” y engaño contra la población mundial, y se ha armado otro “Caballo de Troya” dentro de la institución médica alopática, la que es usada sistemáticamente para introducir los tóxicos venenos de la inescrupulosa industria farmacéutica, aprovechando la confianza, la credulidad y el NO-cuestionamiento de la gente hacia los médicos.

Permanentemente se mantiene un bombardeo contra las mentes de la gente por todos los medios de *desinformación* masivos con los llamados “expertos” médicos, por un lado alimentando las ideas de miedo a las enfermedades y por otro exacerbando un falso sentido de “protección” que se alcanzaría con las vacunas. El problema es que esos expertos en realidad lo son en promover los productos de las empresas para las que trabajan, pero esa información también es ocultada a la gente que cree a ciegas en los médicos que recomiendan vacunas y fármacos.

FINANCIAMIENTOS DE LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA

Que la industria farmacéutica financia tanto a médicos como a instituciones, no es novedad, pero es mantenido con gran hermetismo para que la gente no se entere ni cuestione nada.

En el documento **“PROGRAMA DE ESPECIALIDAD EN ANESTESIA REGIONAL Y ANALGESIA PERIOPERATORIA”**, se reconoce ese financiamiento:

“El financiamiento proviene de la institución que patrocina al alumno. Esta puede ser la propia Escuela de Medicina de la Pontificia Universidad Católica de Chile que dispone para este fin de un Fondo de Becas, cuyos recursos provienen en parte de la Escuela de Medicina y en parte de otras empresas o instituciones como Laboratorios Farmacéuticos o Isapres. También hay programas financiados por instituciones nacionales, como el Ministerio de Salud, las Fuerzas Armadas, Mutual de Seguridad, y también instituciones extranjeras.”

CONFLICTOS DE INTERÉS

Según la ASOCIMED (Asociación de Sociedades Científicas-Médicas de Chile), un conflicto de interés es *“una situación donde un juicio o acción que debería estar determinado por un valor primario, definido por razones profesionales o éticas, podría estar o aparecer influido por un segundo interés.”*

LOBBY FARMACÉUTICO EN CHILE PRESIONANDO VACUNAS

MÉDICOS CON CONFLICTOS DE INTERÉS

Katia Abarca, María Teresa Valenzuela, Rodrigo Vergara, Vivian Luchsinger, Alma Muñoz, Jorge Jiménez, Erna Ripoll y Miguel O’Ryan, firman el documento “Seguridad de las vacunas que contienen timerosal: Declaración del Comité Consultivo de Inmunizaciones (CCI) de la Sociedad Chilena de Infectología (SOCHINF). En él afirman que el timerosal es SEGURO en las vacunas que se entregan a la población chilena y concluyen que:

“El timerosal es un derivado del mercurio utilizado desde 1930 como preservante de vacunas. En las últimas décadas ha sido cuestionada su seguridad, especialmente por la posibilidad de toxicidad neurológica. La revisión de varios estudios realizados en niños que recibieron vacunas que contienen timerosal y la posición de organismos de expertos internacionales en relación al uso de este compuesto en vacunas, permite al Comité Consultivo de Inmunizaciones concluir que no existe evidencia de efectos adversos en lactantes o niños por exposición al timerosal contenido en vacunas rutinarias y, por lo tanto, no habría razón para modificar las actuales prácticas de inmunización en Chile.”

Pero reitero lo que dice **Eli Lilly**, el laboratorio que inventó y patentó el Timerosal:

"El timerosal contiene 49,6% de mercurio orgánicamente vinculado, es permeable a la piel, tóxico, mutagénico, irritante (a los ojos), provoca alergia y tiene efectos en el sistema nervioso y reproductor."

"El Timerosal podría entrar al cuerpo a través de la piel, es tóxico, altera el material genético, podría ser irritante para los ojos y causar reacciones alérgicas. Los efectos de la exposición podrían incluir adormecimiento de las extremidades, cambios fetales, disminución de sobrevivencia de los hijos y cambios en el tejido pulmonar."

"...Signos precoces del envenenamiento por mercurio en adultos son efectos al sistema nervioso, incluyendo reducción del campo visual y adormecimiento en las extremidades. Exposición al mercurio en el útero y en niños podría causar retardo mental moderado a grave, y deterioro grave de la coordinación motora..."²⁸



MÉDICOS PAGADOS POR LA INDUSTRIA DE VACUNAS

Resulta impresentable que los mismos médicos que son pagados por los fabricantes de vacunas, sean los CONSEJEROS del MINSAL (Ministerio de Salud de Chile), miembros de la SOCHINF (Sociedad Chilena de Infectología) y la mismísima Directora del ISP (Instituto de Salud Pública).

FARMAFIA CHILENSIS

²⁸ <http://alturl.com/xvsn9>

Ya hice de conocimiento público los turbios nexos entre médicos y fabricantes de vacunas en Chile en el periódico “El Guardián de la Salud”, Edición 93 de Enero de 2012, engranajes bien aceitados con dinero que hacen moverse el pesado armatoste de la maquinaria del lobby farmacéutico para forzar las adopción de resoluciones que modifiquen las políticas de vacunación del Ministerio de Salud, accediendo a facilitarle el camino a una de las industrias más poderosas del planeta.

Revisemos los conflictos de interés que tienen los miembros de este Comité tratado en categoría casi de “secreto” por parte del Minsal.



DRA. MARCELA POTIN S.

Profesora adjunta de pediatría de la Universidad Católica, investigadora asociada de enfermedades infecciosas del Departamento de Pediatría de la facultad de medicina de la UC de Chile; Investigadora en visita en el centro para el desarrollo de productos biológicos, Instituto Nacional de Salud, Bethesda Maryland, EEUU: Ha recibido honorarios por charlas de vacunología general para laboratorios **GSK**, **MSD** y **SANOFI**; También se la ha pagado por charlas de vacunas anti-pertussis y meningococo en laboratorio **SANOFI**; y además participa como miembro del comité

asesor de laboratorio **PFIZER** por vacuna PREVENAR 13.

DR. MARIO CALVO ARELLANO

Director SOCHINF: Ha recibido fondos para becas en forma indirecta de **GLAXO-SMITHKLINE** y **PFIZER**, facilidades para asistencia a perfeccionamiento en forma directa de **PFIZER**, **ROCHE** y **MSD**; ha recibido fondos para investigación de **ROCHE**, **CEREXA**, **BASILEA**, **WYETH** y **EISAI**; ha actuado como vocero de **MSD** y **ASTRA-ZENECA**; Fondos para organización de cursos de **MSD**, **PFIZER**, **LABORATORIO CHILE**, **SAVAL**, **GLAXO-SMITHKLINE**, **AVENTIS**.



DRA. ERNA RIPOLL



Marca Roja

Inmunóloga de clínica privada en Viña del Mar y miembro del Comité Consultivo de Inmunizaciones de la SOCHINF; Ha asistido a congresos o reuniones científicas con auspicio de **GLAXO-SMITHKLINE**.

DRA. ALMA MUÑOZ

Cirujano, Pediatra Universidad de Chile, investigadora clínica Centro Vacunas en Desarrollo, miembro Comité Consultivo Inmunizaciones SOCHINF, Directora Cursos actualización en vacunas SOCHINF: ha recibido financiamiento de compañías fabricantes de vacunas por concepto de Estudios Clínicos (**GSK, SANOFI PASTEUR, NOVARTIS, PFIZER, MEDIMMUNE**); Asistencia a congresos o reuniones científicas (**GLAXOSMITHKLINE, SANOFI PASTEUR, PFIZER, BERNA**); Consultoría de expertos (**GLAOSMITHKLINE**).



Marca Roja

DR. RODRIGO VERGARA



Marca Roja

Ha recibido honorarios por realización de estudios clínicos con auspicio de **THALLION PHARMACEUTICALS INC., MEDIMMUNE, GSK, MSD y NOVARTIS**; Financiamiento por asistencia a cursos y congresos **GSK, SANOFI PASTEUR y NOVARTIS**; Honorarios charlas **SANOFI PASTEUR y MSD**; Honorarios por asesoría a **GSK**.

DRA. CECILIA PERRET

Pediatra Infectóloga, Escuela de Medicina PUC, Ex Directora SOCHINF, miembro del Comité de Infecciones Emergentes (CIE), Profesora Auxiliar: Recibió financiamiento para estudio fase 1 y 2 de vacuna NUMAX de laboratorio **MEDIMMUNE**.



DRA. KATIA ABARCA



Cirujano, Pediatra Infectóloga, Profesor Asociado Pediatría Escuela Medicina PUC, Director Técnico de Vacunatorios red de salud PUC, Asesora departamento Epidemiología del Ministerio de Salud en enfermedades infecciosas, miembro del Comité Consultivo de Inmunizaciones y del Comité de Infecciones Emergentes de SOCHINF: Ha recibido financiamiento por Estudios Clínicos en vacunas por parte de laboratorios fabricantes de vacunas **NOVARTIS, MEDIMMUNE, GSK, SANOFI PASTEUR, WYETH, MSD, BERNA**; Asistencia a congresos o reuniones científicas de **GSK, SANOFI PASTEUR, WYETH, MSD, BERNA, NOVARTIS**; Honorarios como conferencista o consultorías de expertos de **GSK, WYETH, MSD, MEDIMMUNE, NOVARTIS**. La Dra Abarca ha asistido a congresos y cursos sobre HPV, incluidas reuniones sobre HPV, auspiciados por GSK y MSD, y ha participado en el Comité Consultivo en Vacunación HPV de GSK.



DRA. MARIA TERESA VALENZUELA

Fue Directora Médica de **Smithkline-Beecham** en Chile entre 1.997 y 1.998; asistió (y sigue asistiendo) a reuniones científicas con auspicio de **GLAXO-SMITHKLINE** y con auspicio de **Merck**. O sea, recibió dineros de **GSK** y **MSD**, los mismos fabricantes de vacunas VPH. Lo grave es que ahora ella fue Directora del ISPCH (Instituto de Salud Pública de Chile) entre 2010 y 2014, el organismo chileno que se supone “debiera proteger” la salud de los chilenos y no la salud económica de las farmacéuticas. El viernes 6 de agosto de 2.010 en el Hotel Gala de Viña del Mar, la Dra. Valenzuela –ya Directora del ISP- participó en el curso “Actualización en vacunas 2.010” de la SOCHINF, dirigido a todos los profesionales del área de la salud que se desempeñan en el ámbito clínico y de salud pública, de establecimientos públicos y privados, y a estudiantes y becados del área de la salud. Valenzuela expuso el tema “HPV en otras poblaciones”, aparte de formar parte del Comité



Científico del curso, entidad que siempre se encarga de revisar que el material a exponer coincida con los planteamientos de la industria farmacéutica que auspicia el evento, siendo en este caso **Glaxo-SmithKliney MSD chile**, y contando con el patrocinio del Ministerio de Salud y la OPS/OMS, entre otros.

Encontré registros en los que aparece la Directora del ISPCH, María Teresa Valenzuela, como "experto" del Instituto de vacunas SABIN. Existe una agrupación llamada PACE (Pneumococcal Awareness Council of Experts) o Consejo de expertos conciencia pneumococo y Valenzuela forma parte de ella.

PACE dice estar "comprometida con la toma de conciencia de la enfermedad neumococo y en asegurarse del compromiso de países para prevenirla."

"PACE es una proyección del INSTITUTO DE VACUNAS SABIN dedicado a elevar la conciencia entre tomadores de decisiones de salud y financieras, y asegurar los compromisos globales para luchar contra esta enfermedad".

En otras palabras, la Sra. Valenzuela forma parte del LOBBY DE VACUNAS en Chile siendo a la vez Directora del ISPCH. **¡La autoridad reguladora y las empresas reguladas durmiendo en la misma cama!**

El último documento que encontré que demuestra que la Dra. Valenzuela esconde sus serios e imperdonables conflictos de interés, es: "Inmunogenicidad y tolerabilidad de un multicomponente meningocócico de vacuna serogrupo B (4CMenB) en adolescentes saludables en Chile: una fase 2b/3 randomizado, estudio observador-ciego, placebo controlado", publicado en la Revista The Lancet (2012; 379:617-24), publicado en línea el 18 de Enero de 2012. Y digo serios conflictos de interés, porque ella es Directora del ISP a esa fecha, un organismo que se "supone" vela por el bien de la población por sobre el del negocio de las farmacéuticas, y esta desfachatada doctora no encontró nada mejor que esconder su cargo público en el artículo mencionado, afirmando que trabaja a la fecha de la publicación en el "Departamento de Salud Pública y Epidemiología, Universidad de los Andes, Santiago, Chile". Debo recordarles que ese cargo lo dejó al momento de asumir la Dirección del ISP el año 2010.

Lo imperdonable es que la **Dra. Valenzuela** mienta y esconda su cargo de Directora de una entidad dedicada a aprobar e incluir en el registro nacional de fármacos y vacunas, los productos de los laboratorios para los que trabaja y recibe pago hasta el día de hoy, mientras en paralelo ejerce su cargo de Directora del ISP. Por esto es que le exijo a esta señora, en nombre de todos los chilenos engañados tan burdamente, que RENUNCIE a ese cargo porque todos estamos pagándole su sueldo con nuestros impuestos, y a fin de cuentas somos sus empleadores.

MÉDICOS DEL CAVEI EN NEGOCIO DE VACUNAS

DR. LUIS FIDEL AVENDAÑO



Cirujano, Pediatra, miembro Comité Asesor de Vacunas CAVEI del MINSAL, académico del programa de virología del Instituto de Ciencias Biomédicas de la Universidad de Chile (ICBM): Se adjudicó fondos del FONDEF para 2 proyectos relacionados a investigaciones de vacunas. (1) UTILIZACION DE ISCOMS EN PREPARACION DE VACUNA CONTRA VIRUS RESPIRATORIO SINCICIAL (2) PARTICIPACION DE VIRUS Y BACTERIAS ATIPICAS EN LA NEUMONIA ADQUIRIDA EN LA COMUNIDAD (NAC). El FONDEF o Fondo de Fomento al

Desarrollo Científico y Tecnológico, es un organismo dependiente de la Comisión Nacional de Ciencia y Tecnología CONICYT, y está inserto en el Sistema Nacional de Fondos Públicos de Fomento Tecnológico del Gobierno de Chile.

Por otra parte, y como si fuera poco lo anterior, el Sr. **Avendaño tiene empresa de VACUNAS y es socio de: ISCONOVA, DESERT KING CHILE LTDA y el holding DK.**

DR. MIGUEL O'RYAN

Coordinador del Comité Consultivo de Inmunizaciones de la SOCHINF y representante ante la Comisión Ad-Hoc de las Sociedades Chilenas de Microbiología e Infectología, de los Programas de Microbiología y Virología del Instituto de Ciencias Biomédicas de la Universidad de Chile (ICBM); miembro de la Comisión de Ética de la Facultad de Medicina de la Universidad de Chile; asesor y colaborador del Comité de vacunas de la SOCHIPE (Soc. Chilena de Pediatría); miembro de la CICEF (Centro de Investigaciones Clínicas y Estudios Farmacológicos) de la Facultad de medicina de la U. de Chile; y miembro de la “Comisión para el Futuro de las Vacunas en América Latina”, del instituto CARSO, fundación del magnate mexicano Carlos Slim, el nuevo “socio” de Bill Gates en su sueño de implantar vacunaciones masivas para disminuir la población de nuestro continente. También O’Ryan fue designado Consejero de la Revista Médica Británica (BMJ).



Miguel O’Ryan fue el investigador principal para la prueba multicentro de la vacuna de rotavirus humano, auspiciado por **GlaxoSmithKline Biologicals** y ha recibido financiamiento por consultorías y charlas por parte de **GSK Biologicals**. Además se

desempeñó como Jefe del grupo consultor TAG para vacunas del **laboratorio MSD**, relacionado con el estudio Fase IV de la vacuna pentavalente de **MERCK**.

ÉTICA versus DINERO

Los médicos con frecuencia **NO RECONOCEN PÚBLICAMENTE** que sus decisiones han sido afectadas por regalos y pagos de los laboratorios e incluso niegan la influencia. **“La investigación demuestra, sin embargo, una fuerte correlación entre recibir beneficios de la industria y la preferencia por sus productos”**²⁹

En el Manual de Ética del Colegio Médico Americano **“se desalienta enérgicamente que un médico acepte obsequios individuales de hospitalidad/viajes y/o subsidios de cualquier tipo de la industria químico-farmacéutica”**.

En el Artículo 120 del Código Sanitario se estipula que:

“Los profesionales...no podrán ejercer su profesión y tener intereses comerciales que digan relación directa con su actividad, en establecimientos destinados a la importación, producción, distribución y venta de productos farmacéuticos...a menos que el Colegio respectivo emita en cada caso un informe estableciendo que no se vulnera la ética profesional...”

El nuevo Código de Ética del Colegio Médico, Título V, De las relaciones con empresas de productos clínicos y farmacéuticos, Artículo 54, dice:

“El médico mantendrá siempre una relación de independencia profesional con las empresas productoras o distribuidoras de artículos de uso clínico o farmacéuticos. Las decisiones que afecten a sus pacientes deberán siempre velar por los intereses de éstos, no pudiendo jamás perseguir la obtención de beneficios personales.”

RECOMENDACIONES QUE NO SE CUMPLEN

Entre otras “recomendaciones” al Comité de Editores de Revistas Médicas, figura:

“No publicar ningún trabajo conducido bajo condiciones en las cuales el patrocinador pueda controlar los datos o evitar la publicación”.

En relación a Educación Continua:

“En congresos apoyados por la industria, los organizadores deben asegurar que las actividades de promoción estén separadas de la información médica imparcial”

²⁹ Ann. Int. Med. 2002:136:000

BÉLGICA: MULTA O CÁRCEL

EL Artículo 10 de la ley Belga de Productos Médicos, PROHIBE ofrecer, directa o indirectamente, regalos o beneficios a personas calificadas para prescribir productos médicos, quienes además no podrán aceptar ni solicitar tales regalos o beneficios. La violación de estas estipulaciones está sujeta a sanciones que van de 1 mes a 1 año de cárcel o a una multa de 500 a 15.000 Euros, tanto para el donante...como al receptor de la misma”

FRANCIA: MÁS CÁRCEL

EL Código Sanitario de Francia y el Código Deontológico del Consejo Nacional Médico de ese mismo país, prohíben a los médicos recibir regalos o beneficios de más de 30 Euros, sancionando el pago ilegal con una multa de hasta 75.000 Euros y 2 años de prisión”

REGALOS CON LÍMITE

La Asociación Británica de la Industria Farmacéutica estipula que las compañías sólo pueden hacer regalos que sean relevantes para el trabajo médico y que no tengan un costo superior a los 8 Euros.

La metáfora Signorelli brilla por su ausencia:

“El médico debe cargar sobre sus hombros el sufrimiento del ser humano enfermo en forma compasiva y desnudo de conveniencias y de toda influencia que lo pueda hacer actuar en su propio interés”

LA GRAN FARMA NO ES LA BENEFICENCIA

“EN EL AÑO 2001 LAS COMPAÑÍAS farmacéuticas regalaron a los médicos "muestras gratis" por un total de once mil millones de dólares. Se trataba, en general, de los medicamentos "yo-también" más recientes y costosos. Las compañías sabían que para cuando se terminaran las muestras, tanto los médicos como los pacientes se habrían enganchado con los medicamentos. Claro que las muestras no eran realmente gratuitas. Su costo se incluía, simplemente, en el precio de los medicamentos (las empresas no hacen obras de caridad).

Ese mismo año, las compañías farmacéuticas enviaron unos 88.000 representantes de ventas a las oficinas de los médicos para entregar las muestras (además de muchos regalos personales), y para hablar sobre sus productos. La industria afirma que gastó 5,5 mil millones de dólares en estas actividades promocionales, lo cual me parece muy poco, ya que es improbable que se haya gastado sólo 62.500 dólares (5,5 mil millones divididos entre 88.000) en los salarios de cada uno de los representantes, además de los beneficios, viáticos y gastos en regalos. Pero, más allá de la cantidad, lo relevante es que fue el público quien lo pagó. Y sigue pagándolo.”³⁰

CAMBIO DE TERMINOLOGÍA PARA MANIPULAR

La industria farmacéutica hace un uso mañoso de los conceptos mediante el cambio de terminologías con el fin de manipular las mentes. **"Manipular significa manejar a las personas como si fueran objetos, medios para los propios fines. Pero las personas sólo se tornan manejables si se les quita el poder de pensar por propia cuenta, a base de razones sólidas. Para llevar a cabo ese despojo se cuenta hoy con muchos medios. El más**

³⁰ La verdad acerca de la industria farmacéutica, cómo nos engaña y qué hacer al respecto; Marcia Angell, M.D.; pp 137.

poderoso es el lenguaje, usado con intención de confundir las mentes y pervertir las conductas."³¹

Por ejemplo, forjaron el término "medicamento" en Latinoamérica y si revisamos documentos en inglés el termino es "DROGA" ("Drug"), y las veces que me refiero a los "fármacos" con esa palabra no falta el que aparece espantado a corregirme que no se le puede decir "droga" a los "medicamentos". Me pregunto ¿Por qué no puedo? Todas las mezclas químicas que se realizan en laboratorios son DROGAS, aunque la industria del cáncer se haya reservado el término para referirse a sus letales compuestos. Y como todas sus mezclas químicas son nocivas y letales a la larga o en breve, y considerando que sus ingenuos "pacientes" entran en una especie de trance que les hace creer que algo los afirma para sanar (aunque sea magia creada por ellos mismos, no gracias a las píldoras), considero que el término "droga" es muy apropiado.

CORRUPCIÓN DE LOS CONCEPTOS

"...la corrupción de las personas, las sociedades y la política comienza por la corrupción de los conceptos. Ya Ortega y Gasset se cuidó de recomendarnos que tengamos sumo cuidado con los conceptos pues son "los déspotas más duros que la humanidad padece".³²

La farmafia introdujo en sus adoctrinamientos el término "inmunización" en reemplazo de la palabra "vacunación", corrompiendo el concepto original. NO es un cambio en el léxico porque sí, es una retorcida forma de llegar al mapa neuronal holográfico de un cerebro humano y manipular su mente para afianzar el dogma de las vacunas. Al cambiar el concepto "vacunación" por "inmunización" y gracias a una repetición sin límites, se programa en las mentes de las personas que las vacunas son "buenas" y quienes hablamos mal de esas nocivas armas biológicas pasamos automáticamente al rango de "terroristas" de la salud.

Es posible programar a una población entera para que responda a ciertas palabras y el resultado es una población altamente sugestionable que puede ser manipulada con precisión y la propaganda de la farmafia lo logra.

Como afirma Edward Bernays: "LA MANIPULACIÓN consciente e inteligente de los hábitos y opiniones organizados de las masas es un elemento de importancia... Quienes manipulan este mecanismo oculto de la sociedad constituyen el gobierno invisible que detenta el verdadero poder que rige el destino de nuestro país."³³

Una de las estrategias usadas por el mismo Bernays para forzar el concepto "fluoración" en Norteamérica, fue enviar cartas que parecieran inocuas a editores influyentes, explicando en lo que consistía la fluoración. *"Luego enviaríamos una carta a editores de diccionarios y enciclopedias. Después de 6 u 8 meses encontraríamos que la palabra fluoración estaba publicada y definida en diccionarios y enciclopedias."* ³⁴

³¹ La manipulación del hombre a través del lenguaje, Estudio de los recursos manipuladores y del antídoto contra los mismos, Alfonso López Quintás, 2001.

³² Ibid

³³ Propaganda, Edward Bernays, Editorial Melusina, España, 2008, pp15

³⁴ The Fluoride Deception, Christopher Bryson, 2003

Martin Heidegger tenía razón: **"las palabras son a menudo en la historia más poderosas que las cosas y los hechos"**.³⁵

El propósito de la propaganda es dirigir la atención pública a ciertos "hechos". **"Todo el arte consiste en hacer eso tan hábilmente que todos estén convencidos que el hecho es real"**, escribe Adolf Hitler en MeinKampf. Hitler describe los principios de la propaganda efectiva: debe ser dirigida a las emociones, debe estar limitada a algunos puntos, deben repetirse aquellos puntos una y otra vez hasta que el público lo crea. Para ser efectiva, la propaganda debe constantemente hacer un corto circuito en todo pensamiento y decisión. Debe operar sobre el individuo subcientemente.³⁶

La repetición es uno de los principios detrás de la programación mental y -por ejemplo- con la repetición de la palabra/mantra "inmunización" cuando se refieren a "vacunas", se instala el programa que hace creer a la población que las vacunas son algo "natural", y desde que el cerebro relaciona esta palabra con "sistema INMUNOLÓGICO o INMUNITARIO, se cree que las vacunas a las que se refieren torcidamente son "buenas" y "confiables". Y los primeros que son literalmente adiestrados para usar e integrar en su vocabulario la palabra/mantra/propaganda "inmunización" en reemplazo de la palabra "vacuna", son los mismos médicos. Una vez instalado el programa en la mente del caballo de Troya que son los médicos, la toma de la mente de población general está garantizada.

Pero la inmunización no la da una vacuna a través de una aguja. La inmunización la obtiene el cuerpo humano directamente del sistema inmunológico a través de sus propios medios. La vacunación es simplemente el acto de inocular, inyectar, meter en un organismo a la fuerza, de un modo no natural, un cóctel químico y biológico a un organismo vivo.

La Doctora Viera Scheibner lo explica claramente:

"...la introducción de agentes patógenos (y muchos otros agentes contaminantes y sustancias tóxicas) no van a garantizar la inmunidad. Oficialmente, la investigación inmunológica ha ido demostrando desde principios de este siglo que la inyección de vacunas no inmuniza: sensibiliza, hace que los receptores sean más susceptibles a las enfermedades que supuestamente las vacunas deberían prevenir, y además los convierte en huéspedes de infecciones bacterianas y virales no relacionadas."

Se trata sólo de una cuestión de semántica y no hay en realidad ninguna otra razón que no sea RE-PROGRAMAR las mentes de la gente. Esa es parte de la razón por la que se encuentran muchas resistencias en la población cuando uno habla de todos estos temas. Tienen ya programada la mente, y en su cerebro ya tienen armado el holograma en conexiones neuronales basadas en conceptos y términos tendenciosos fijados por repetición, reafirmados con la creencia y establecidos con la familiaridad que se tenga con los primeros recuerdos conscientes del adoctrinamiento del sistema.

Empezar a descubrir las mentiras y la falsedad detrás del DOGMA de la medicina alopática crea un verdadero corto circuito en el cerebro, pero es inevitable y necesario para salir de la cárcel de la mentira institucionalizada.

³⁵ Cf. Nietzsche I , Neske, Pfullingen 1961, p. 400

³⁶ Jacques Ellul, Propaganda: the Formation of Men's Attitudes (New York: Alfred A. Knopf, 1965)

TODO AL REVÉS

Si a los laboratorios les gusta el efecto de una droga, le llaman BENEFICIO. Si no les gusta, le llaman EFECTO SECUNDARIO.

Toda droga funciona envenenando nuestro sistema de enzimas y cuando se desordena la función enzimática, se está desordenando muchísimo más que sólo lo necesario para suprimir un síntoma.

¿VALE LA PENA EL COSTO?

Quiero invitarle a considerar si realmente cree que es buena idea ingerir una pastilla para esconder un dolor de cabeza, a cambio de provocar un deterioro continuo y acumulativo del hígado, entre muchos otros desórdenes asociados a la mezcla química ingerida.

NUEVOS SIGNIFICADOS DEL CONCEPTO “EVENTO”

Hoy en día no se dicen las cosas como son, porque ha habido un sistemático plan para disfrazar las verdades por medio de un “cambio” de palabras, para confundir el real significado. Con esto me refiero a que -por ejemplo- nuestro concepto antiguo de “EVENTO” ya no existe. En el diccionario de la RAE se define evento como: “acaecimiento, hecho imprevisto, suceso importante y programado, de índole social, académica, artística o deportiva”.

Ahora las empresas farmacéuticas llaman EVENTO a una dolencia, enfermedad, perjuicio provocado por medicamentos, vacunas o por médicos en una intervención quirúrgica (EVENTO “ADVERSO”).

Las empresas de transgénicos llaman EVENTO a una manipulación genética de semillas y seres biológicos (“EVENTOS BIOTECNOLÓGICOS”).

E incluso en Chile se les llama EVENTOS a los hoyos de las calles.

Claramente yo entiendo que usan esa palabra específica para programar en la mente que lo considerado “evento” fue un suceso fortuito y azaroso, totalmente fuera del alcance de los tramposos que buscan zafarse de responsabilidades para reparar o resarcir tal ocurrencia.

La mafia farmacéutica (farmafia) se lava las manos cuando la gente se enferma, empeora y muere, al usar sus compuestos tóxicos e inseguros, etiquetadas para los consumidores sin las advertencias que sí les entregan a los médicos y organismos de “control” de medicamentos. Los médicos en tanto, se lavan las manos pasándole sus “eventuales” eventos a un fogueado abogado que se encargará de hacer desistir al dañado paciente de proseguir con su demanda con todas las argucias posibles.

Y ahora Monsanto y sus secuaces (todas las diabólicas empresas que están sacando ganancias monetarias, a partir del torcido plagio a la naturaleza, el que patentan sin demora) evaden toda responsabilidad por daños al ADN y salud general de la población (humana y animal) de esta

Tierra, llamando “EVENTOS” a sus atentados contra la agricultura tradicional y contra las semillas “orgánicas”. *Vea en Internet el documental: “El mundo según Monsanto”³⁷

Quieren hacer aparecer estos “eventos” (ocurrencias) como obras de la casualidad, de una (inexistente) mala suerte incluso y reducirlo a un siempre insignificante número estadístico.

EVENTOS ADVERSOS EN MEDICINA

El “Institute of Medicine” define como error en medicina «el fracaso en completar una acción planificada tal como se intentó», o bien, «el uso de un plan erróneo para alcanzar un objetivo». A su vez, denominó como evento adverso, «un daño causado por el manejo médico más bien que por la enfermedad subyacente o condición del paciente».

En Chile ha habido una preocupación inicial por este tema. En el año 2001, en la Reunión Anual de la Región Chilena el “American College of Physicians” realizó un Panel sobre Error en Medicina en el que se analizó empíricamente el tema desde diversos ángulos. Sin embargo, no hubo en ese panel información específica sobre errores en medicina en nuestro país, su cuantía y su tipo.

Un evento adverso es un daño ocasionado al paciente por el manejo médico más que por su enfermedad. Un evento adverso debido a un error es un “evento adverso evitable”. Los eventos adversos por negligencia constituyen un subgrupo de eventos adversos evitables que cumplen con los requisitos legales o reglamentarios para definir negligencia como, por ejemplo, si la atención dada no estuvo a la altura de la calidad esperable en un médico calificado para otorgarla.

ERRORES RELACIONADOS A MEDICAMENTOS

Se estima oficialmente que la tasa de errores relacionados a medicamentos alcanza a poco más de 3 por cada 1.000 recetas. En hospitalizados, se calcula que ocurren poco más de 6 eventos adversos por drogas por cada 100 ingresos. Casi un tercio de ellos se piensa que es evitable.

Los grupos que corren más riesgo de sufrir eventos adversos por medicamentos son los niños y los ancianos. Los primeros, por error en el cálculo de las dosis que pueden ser letales; y los segundos, por no considerar las limitaciones de la función renal o hepática. Los medicamentos que con mayor frecuencia se relacionan a eventos adversos son los antibióticos, los antineoplásicos y los anticoagulantes. Uno a dos tercios de los eventos adversos relacionados a medicamentos se considera evitables. Cuando el médico indica un medicamento se inicia una cadena de hechos con múltiples posibilidades de error. Desde la necesidad real de indicarlo, indicar bien la dosis, la vía de administración, el horario, escribir con letra legible, hasta la evaluación del resultado obtenido hay intervención de muchas personas y subsistemas susceptibles de error.

³⁷ <http://vimeo.com/13096415> ; <http://vimeo.com/42961797> ; <http://www.youtube.com/watch?v=PwxCEKotnbg>

EVENTOS BIOTECNOLÓGICOS (TRANSGÉNICOS)

Revisando documentación de empresas que lucran con semillas transgénicas, encontramos que se refieren a estas semillas genéticamente modificadas como “EVENTOS”. Por ejemplo, SYNGENTA en un resumen ejecutivo dice:

“... Denominación del **evento**: Maíz MIR162 resistente a insectos lepidópteros”

“...El objetivo de este **evento** es conferirle a las plantas de maíz resistencia a insectos lepidópteros, cuyos productos se usarán para consumo humano, y como alimento o ensilaje para alimentación pecuaria”.

Monsanto, por su parte, expresa que las semillas son las “**PORTADORAS DE EVENTOS**”, en sus resúmenes ejecutivos como -por ejemplo- el 88017:

“Denominación del evento: **Evento** MON 88107” “Los estudios de inocuidad alimentaria realizados para el maíz portador del **evento** MON 88107, cumplen con todos los requerimientos establecidos en los países listados en el punto 5...”

PROGRAMACIÓN DE MENTES

Por medio del vocabulario también se programan las mentes de la población, haciendo más fácil la tarea de acostumbrarla a aceptar hechos disfrazados con palabras como la que revisamos acá. ¿Quién se beneficia del engaño? Siga el rastro del dinero y obtendrá la respuesta siempre.

La farmafia ha estado ejecutando un verdadero "lavado de cerebro" a través de los medios masivos en forma sistemática, como -por ejemplo- la presencia permanente de médicos en programas matinales y de noticias, que remarcan una y otra vez de forma soterradamente manipuladora usando los llamados "Términos Talismán", "una palabra que ha cobrado tal prestigio en la actualidad que parece inatacable"³⁸

El catedrático español Alfonso López Quintás define muy bien a lo que me refiero:

"Los medios de comunicación social tienen en su mano mil recursos para influir poderosamente en las gentes. Sólo quienes consiguen tomar distancia frente a



³⁸ La manipulación del hombre a través del lenguaje, Estudio de los recursos manipuladores y del antídoto contra los mismos, Alfonso López Quintás, 2001.

ellos conservan incólume su libertad. Se cuenta que Hitler y Mussolini -afanosos de hacer sentir su presencia- utilizaban a menudo la radio para ganar ante el pueblo esa especie de ubicuidad que la misma facilita al permitir hacerse presente al mismo tiempo en los rincones más apartados, penetrar en los hogares, hablar a las multitudes al oído, de modo sugerente. Esta constante presencia discreta se convierte en invasión anegante si se moviliza el poderoso recurso de la repetición, la insistencia, el volver una y otra vez sobre el tema desde ángulos distintos, con pretextos diversos, mediante entonaciones de la voz diferentes, pero siempre con la misma intención de fondo: grabar a fuego una idea en las mentes, sugerir una actitud, avivar un sentimiento, provocar una decisión, suscitar una filia o una fobia."

ALERTA TRANSGÉNICOS

Ya que estamos en el tema, le dejaré un par de datos con la esperanza que le surja la inquietud de averiguar más por su cuenta en internet.



Mientras más información es liberada relativa a transgénicos, más se me da la razón a mis afirmaciones de años atrás cuando decía (y continuo afirmando) que los Transgénicos (OGM) también son VACUNAS que apuntan a manipular nuestro ADN. Los transgénicos (entre otras cosas) pueden ser utilizados para reducir la población, tal como declaró el presidente de la compañía Epicyte, Mitch Hein, el año 2001, que habían conseguido producir industrialmente plantas de maíz que producen anticuerpos anti-esperma: "es una solución posible para la sobrepoblación."³⁹

Un estudio de 2 años realizado por el Instituto Surov de Ecología y Evolución de la Academia de Ciencias Rusa y la Asociación

Nacional para la Seguridad Genética del Instituto de Ecología y Evolución, determinó que la tercera generación de mamíferos alimentados con soja transgénica de Monsanto, ya no son capaces de reproducirse.⁴⁰

Hablemos de transgénicos u Organismos Genéticamente Modificados (OGM/GMO). Traduzco y extracto partes del recomendable libro "**Semillas de Destrucción**"⁴¹: El asunto de la

³⁹Robin McKie, GMO Corn Set to Stop Man Spreading His Seed, London, The Observer, September 9th, 2001.

⁴⁰ www.amcmh.org/PagAMC/downloads/ads68.htm

⁴¹ "Seeds of Destruction", The Hidden Agenda of Genetic Manipulation, F. William Engdahl, Global Research, First Edition, 2007.

biotecnología y la modificación genética de plantas y otras formas de vida emergió desde laboratorios de investigación (al menos en forma oficial) en los EEUU a fines de los años '70. El campo emergente de la ingeniería genética se desarrolló años antes a partir de la investigación del ADN (Ácido DesoxiriboNucleico) y ARN (Ácido RiboNucleico). A principios de los años '80, numerosas corporaciones de negocios relacionados con la agricultura estaban en la frenética fiebre del oro por desarrollar plantas transgénicas, ganado y drogas transgénicas basadas en animales. No había un sistema regulatorio funcionando para controlar el desarrollo, riesgos y venta de estos productos y las empresas del rubro deseaban continuar así.

EL FRAUDE DE LA "EQUIVALENCIA SUSTANCIAL"

En 1986, el vice-Presidente Bush invitó a un grupo de ejecutivos de la gigante empresa química MONSANTO (de St.Louis, Missouri) a una reunión estratégica en la Casa Blanca. El propósito de la silenciosa reunión, de acuerdo a la ex-funcionaria del Departamento de Agricultura de EEUU, Claire Hope Cummings, fue discutir la "desregulación" de la emergente industria de biotecnología. Monsanto tenía ya un largo historial de involucramiento con el gobierno de EEUU e incluso con la CIA de Bush. Había desarrollado el mortal herbicida conocido como el "agente naranja" para deshojar árboles en áreas de jungla en Vietnam, durante los años '60. También tenía un largo historial de fraude, encubrimiento y sobornos.

Bush finalmente se convirtió en Presidente y más tarde él a través de su Vice Presidente Dan Quayle, anunciaba que "los productos biotecnológicos recibirán el mismo trato que los otros productos," y que "no los detendrán regulaciones innecesarias."

El 26 de mayo de 1992, Quayle proclamó la nueva política de la administración Bush sobre alimentos bio-ingenierizados: "Las reformas que anunciamos hoy día acelerarán y simplificarán el proceso de traer mejores productos agrícolas, desarrollados a través de biotecnología a los consumidores, procesadores de alimentos y agricultores".

En 1992 el Presidente George H.W.Bush estaba listo para abrir la caja de Pandora de los OGM (Organismos Genéticamente Modificados). En una orden ejecutiva, el Presidente hizo regular que las plantas y alimentos transgénicos fueran "sustancialmente equivalentes" a plantas comunes de la misma variedad, tales como maíz común, soya, arroz o algodón. Esto significaba que un cultivo transgénico podía ser considerado igual a un cultivo convencional, solamente porque el maíz transgénico se veía igual que el maíz normal, lo mismo el arroz o la soya, y que incluso tuviera un sabor más o menos parecido al maíz tradicional.

La doctrina de la "equivalencia sustancial" había sido inventada principalmente para dar una excusa para no pedir pruebas bioquímicas o toxicológicas.

MODIFICACIÓN GENÉTICA

La modificación genética de una planta u organismo involucra tomar genes foráneos y agregarlos a una planta como soya o algodón, para adulterar su composición genética en formas no posibles a través de reproducción común de plantas. Me pregunto ¿QUÉ composición genética "imposible" de lograr mediante el proceso natural sería la que vienen a codificar y a diseminar en el planeta estos piratas de laboratorio?

A menudo la introducción era hecha por un "cañón" genético que literalmente disparaba a una planta con una bacteria foránea o segmento de ADN para alterar su carácter genético.

ES LO MISMO... PERO NO ES IGUAL

Mientras las empresas como Monsanto argumentaban para la fraudulenta "Equivalencia sustancial", también pedían derechos de patentes para sus plantas genéticamente modificadas bajo el argumento que su ingeniería genética había creado sustancialmente nuevas plantas, cuya exclusividad debía ser protegida. Piratas de la naturaleza reclamando ORIGINALIDAD, y patentando alimentos que siempre pertenecieron a toda la humanidad.

LECHE Y HORMONAS MONSANTO

El primer alimento transgénico comercializado masivamente fue la leche, conteniendo la Hormona Recombinante de Crecimiento Bobino, conocida como HRCB (rBGH). Esta fue una manipulación genética patentada por Monsanto. La FDA declaró que la leche genéticamente ingenierizada era "segura" para consumo humano antes que información crucial de cómo la leche transgénica podría afectar la salud humana estuviera disponible, manteniendo diligentemente la doctrina de la equivalencia sustancial.

Monsanto afirmó que si se inyectaba la hormona HRCB (Posilac), las vacas producirían hasta un 30% más de leche. Y esta hormona no sólo estimulaba la producción de leche, sino que en el proceso estimulaba la producción de otra hormona, la IGF-1, la que regula el metabolismo de la vaca, y que estimula la división celular dentro del animal e induciendo a la muerte celular. Acá es donde empezaron a aparecer los problemas.

Varios científicos independientes advirtieron que la hormona de Monsanto (HRCB) incrementaba los niveles de IGF-1 (o FCI, Factor de Crecimiento similar a la Insulina), y **existía la posibilidad de relacionarlo con cánceres humanos que podrían no aparecer sino años después de la exposición inicial.**

La científica en jefe de Monsanto, Margaret Miller, asumió un puesto alto en la FDA como Directora de Seguridad en Alimentos humanos, a comienzos de los años '90. En esta posición, la Dra. Miller, sin explicación alguna, elevó los estándares de la FDA en 100 veces para el nivel permisible de antibióticos que los granjeros podían echarle a la leche. Un acogedor club, lleno de conflictos de interés, estaba emergiendo entre compañías privadas de biotecnología y agencias de gobierno.

ESTUDIO INDEPENDIENTE DEL DR. PUSZTAI

El Dr. Arpad Pusztai y su esposa la Dra. Susan Bardocz, ambos científicos, publicaron en conjunto 2 libros en la materia de lectinas de plantas. La investigación de Pusztai fue el primer estudio científico independiente sobre la seguridad de la comida genéticamente modificada en el mundo.

Obviamente que el otro estudio de efectos de alimentos GM pro-transgénicos, auspiciado por Monsanto, concluía y afirmaba que alimentos genéticamente ingenierizados resultaban completamente saludables al consumirlos.

Pusztai estaba convencido que el estudio suyo confirmaría la seguridad de los alimentos transgénicos. Se le dio la tarea de probar en laboratorio a ratas en varios grupos seleccionados. Un grupo sería alimentado con dieta de patatas transgénicas. Las patatas (papas) habían sido modificadas con una lectina que se suponía actuaba como insecticida natural, evitando que un insecto determinado atacara los cultivos de papas.

UNA BOMBA CAE EN EL PROYECTO OGM

Las ratas alimentadas por más de 110 días sobre una dieta de papas transgénicas tuvieron marcados cambios en su desarrollo. Eran significativamente más pequeñas en tamaño y peso corporal, en comparación con ratas del grupo control alimentadas con papas corrientes en el mismo experimento. Más alarmante fue el hecho que las ratas de los transgénicos mostraron tamaños de hígado y corazón más pequeños, y demostraron sistemas inmunitarios más débiles. Además, tuvieron tamaño de cerebro más pequeño, en comparación con ratas alimentadas con papas normales. Este último descubrimiento alarmó tanto a Pusztai que eligió dejar fuera esto cuando se le pidió que presentara sus descubrimientos en un canal de TV independiente del Reino Unido en 1998. Dijo más tarde que temía desatar el pánico entre la población.

REPRESALIAS

Al investigador de 68 años se le dijo que su contrato no sería renovado (en el Instituto Rowett). Fue despedido junto con su esposa. Además, bajo amenaza de que si hablaba a la prensa se quedaba sin su pensión. Sus documentos fueron confiscados y puestos bajo llave. Se le prohibió hablar a los miembros de su equipo de investigación bajo amenaza de acciones legales. El equipo fue dispersado y sus llamadas e e-mails fueron desviados.

El Instituto Rowett afirmaba que Pusztai había "confundido" las muestras de las ratas transgénicas con aquellas normales, que habían alimentado con una muestra de papa conocida por ser venenosas.

Finalmente, años después, se supo la verdad sobre la mano negra detrás de esta nueva desacreditación pública de un científico por decir la verdad en forma pública. Monsanto llamó por teléfono a Bill Clinton, el que llamó a Tony Blair, el que llamó al instituto Rowett, el que despidió y amenazó al destacado científico, el Dr. Pusztai.

A través de una simple llamada telefónica, una empresa privada había sido capaz de movilizar al Presidente de los EEUU y al Primer Ministro de Gran Bretaña en nombre de sus intereses privados. Una simple llamada telefónica de Monsanto pudo destruir la credibilidad de uno de los científicos independientes líderes en el mundo. Esto portó sombrías implicancias para el futuro de la libertad académica y ciencia independiente. Pero también tuvo enormes implicancias en la proliferación de cultivos transgénicos en todo el mundo.

VALIENTES DISIDENCIAS

A pesar de la pesada sombra de miedo que se cierne sobre la mayoría, a veces surge la voz disidente de algún valiente que se atreve a desafiar sus propios miedos y abren una brecha de esperanza para una humanidad todavía dormida y aplastada por el desconocimiento de las verdades.

En marzo de 2003, el Dr. Brian John envió un memorando a la revista Británica GM Science Review, titulado: "Sobre la corrupción de la Ciencia MG". John afirmó: *"No existe equilibrio en el*

campo de la investigación MG (de Manipulación Genética) o en el proceso de revisión de pares o en el proceso de publicación. Por esto tenemos que agradecer la apropiación empresarial de la ciencia o, al menos, esta rama de ella...La integridad científica es una perdedora y el interés público es otro." "Investigación inconveniente simplemente nunca ve la luz del día". "La prevención de fraude académico es un asunto; la supresión de resultados de investigación incómoda es otro." Refiriéndose a los supuestos estudios de seguridad de OGM dijo: "Muy pocos de ellos involucran verdaderas pruebas de alimentación MG involucrando animales, y ninguno de ellos por lo que he visto, involucra pruebas de alimentación sobre humanos."

"Si controlas el petróleo, controlas naciones. Si controlas la comida, controlas a la gente" -Henry Kissinger-

TECNOLOGÍAS DE RESTRICCIÓN DE USO GENÉTICO

A fines de los años 70, los gigantes de la genética de semillas empezaron a obtener visibilidad por las posibilidades de tomarse los abastecimientos de alimentos del mundo. Todos estuvieron trabajando febrilmente sobre una nueva tecnología que podría permitirles vender semillas que no se reproducían. Las empresas de semillas llamaron a su innovación TRUG (TECNOLOGÍAS DE RESTRICCIÓN DE USO GENÉTICO).

TERMINEMOS CON LOS TERMINATOR

El proceso fue luego conocido como semillas "Terminator" ("Exterminadoras"). Como lo dijo un apoyador de transgénicos las Terminator, fueron desarrolladas para "proteger a las empresas de granjeros inescrupulosos"... que podrían re-usar la semilla patentada sin pagar.

Bajo esta premisa, ¡ha de faltar poco para que luego estén patentando y cobrando el aire que respiramos! ¡O la luz del sol!

En 1998, Delta & Pine Land Seed Company, una empresa de biotecnología norteamericana en Scott, Mississippi, fue la más grande poseedora de semillas de algodón comercial. Con el respaldo financiero del Departamento de Agricultura de EEUU, ganó una patente en conjunto con el gobierno de EEUU, para su tecnología Terminator TRUG. Su patente norteamericana conjunta, numero 5.723.765, titulada: "Control de Expresión Genética de Planta", permite a sus propietarios y poseedores de licencia, crear semillas estériles mediante programación selectiva del ADN de una planta para matar sus propios embriones. La patente aplica a plantas y semillas de todas las especies.

Si los agricultores trataban de guardar semillas de la cosecha para futuros cultivos, las semillas producidas por esas plantas no crecerían. Arvejas, tomates, ajíes, trigo, arroz o maíz, podrían esencialmente convertirse en cementerios de semillas. Si no hay semilla, no hay comida, a menos que compres más semilla. ¡Pésimo negocio nos resulta comprar la muerte en semillas frankenstein! El problema es que seguirá ocurriendo la compra, mientras la gente no sepa de qué se trata todo esto.

MONSANTO/TERMINATOR

Un año más tarde, Monsanto anunció que estaba comprando Delta & Pine Land. Ellos tenían sus ojos puestos en obtener la patente Terminator, pues sabían que era aplicable a TODAS LAS SEMILLAS.

Las semillas Terminator habían sido genéticamente modificadas (programadas) para "cometer suicidio" después de una temporada de cosecha. El gen introducido producía una toxina justo antes que las semillas brotaran, provocando la auto-destrucción.

TERMINATOR 2

Una segunda tecnología cercanamente relacionada con las multinacionales de la genética a fines de los años '90, fue la llamada T-TRUG, la segunda generación de semillas Terminator. T-TRUGs o Tecnologías de Restricción de Uso Genético de Traición. Apodada "Traidora", una referencia a las características de traición a la planta por la tecnología genética usada.

Las tecnologías "Traidora" actuaban para controlar no solo la fertilidad de la planta, sino que también sus características genéticas. En su solicitud de patente, Delta & Pine Land y la USDA establecían el método con "un gen promotor inducible que responde a un inductor químico exógeno", llamado "gen interruptor".

El crecimiento de la planta puede ser controlado mediante la aplicación o supresión de un inductor químico. Mientras el inductor está presente, el represor es expresado, el promotor adjunto al gen disruptor es reprimido, la proteína disruptora no es expresada, por lo tanto, permite a la planta crecer normalmente. Si el inductor químico es suprimido, el gen interruptor es apagado, el promotor reprimible no es expresado, así que la proteína disruptora es expresada y el desarrollo de la planta es interrumpido.

Entonces así es como funciona el tóxico agroquímico ROUND UP de Monsanto. Flor (transgénica) de negocio. Aparte de envenenar el medio ambiente y los cultivos, es un veneno que sirve de inductor químico, empeorando sus semillas frankenstein para el agricultor y mejorando su negocio de piratería de semillas.



DESENMASCARANDO A BILL GATES

Aunque usted no lo crea, el tema de las semillas y los transgénicos se relaciona con Bill Gates. Le contaré la historia completa, pero vamos por parte.

En febrero de 2013, Bill Gates dijo al mundo en una entrevista que no tenía necesidad de dinero y que creía que el programa de vacunación global era un trabajo de dios: "No van a detener nuestro éxito", dijo Gates. "Nos obliga a sentarnos con el gobierno Pakistani para

renovar sus compromisos, ver qué harán en seguridad y hacer cambios para proteger a las mujeres que están haciendo el trabajo de dios, sacar a esos niños y entregar la vacuna". Sus palabras llegaron después que varios vacunadores -dando la vacuna de la polio en Pakistán- fueran muertos a tiros en enero del 2013.

Parece ser que aunque Gates desea llevar a cabo lo que él llama "trabajo de dios", la gente viviendo en el tercer mundo no desea sus vacunas o su caridad, mientras más tiroteos fueron reportados en Nigeria.

El 8 de febrero de 2013 al menos 9 trabajadores del sistema de salud que vacunaban para polio en Nigeria fueron muertos a tiros por un hombre armado, presuntamente perteneciente a una secta radical islamista. Los asesinatos arrojaron comparaciones con una serie de incidentes en Pakistán el pasado Diciembre, donde a 5 mujeres vacunadoras para la polio se les disparó, aparentemente por militantes islamistas. Se habló de una supuesta ola de hostilidad hacia las vacunaciones móviles en Nigeria, donde algunos clérigos han afirmado que las vacunas son parte de un complot occidental para esterilizar a jóvenes mujeres y eliminar a la población musulmana.

¿SABE QUÉ VIENE POR ESA AGUJA?

Ellos tienen razón de sospechar, porque no sería la primera vez que son dadas vacunas con la intención de esterilizar mujeres en el tercer mundo. En 1995, a muchos países del tercer mundo les fue dada por la OMS la vacuna del tétanos conteniendo una droga para control de la natalidad.

Una organización conocida como "El Comité" llegó a sospechar de los protocolos rodeando a las vacunas y obtuvo varios frascos para testarlos. Se descubrió que algunos de los viales contenían gonadotropina humana coriónica (hCG), una hormona que ocurre naturalmente y es esencial para mantener el embarazo. Sin embargo, cuando es combinado con un portador toxoide de tétanos, esta vacuna esencialmente causa que el cuerpo de una mujer produzca anticuerpos contra el embarazo, obligando a su cuerpo a abortar al nonato.

CONTRADICCIÓN VITAL

Sin embargo, Gates en una conferencia TED afirmó anteriormente, el 18 de Febrero de 2010:

"El mundo tiene 6.800 millones de personas y va a llegar a 9.000 millones. Y si hacemos un muy buen trabajo con nuevas VACUNAS...podemos bajar eso un 10 a 15%". ^{42 43}

Y a usted todavía le hacen creer que las vacunas son para "salvar vidas". Bill Gates ha hablado fuerte y claro y ahora sólo depende de usted despertar y liberarse de la mafia farmacéutica, una vez que se sacuda el miedo.

⁴² www.youtube.com/watch?v=FlHQGDf7VUg

⁴³ Bill Gates, "Innovating to Zero!", speech to the TED2010 annual conference, Long Beach, California, February 18, 2010, http://www.ted.com/talks/bill_gates.html

BILL GATES NO ES HUMANITARIO

La Dra. Suzanne Humphries responde de la siguiente manera a una pregunta referida a Bill Gates:

"Bill Gates no es un humanitario. Las vacunas contra la polio están siendo dadas impunemente hasta 16 veces a los mismos niños en India y sólo para difundir más cepa de la polio en vacunas, a menudo causando parálisis en aquellos vacunados o expuestos a los vacunados. El virus de la polio según la propia admisión de la CDC⁴⁴, es mayor del 95% asintomática o de enfermedad leve, y menos del 1% desarrolla parálisis y la mayoría se recupera. Polio no es sinónimo de parálisis y nunca lo ha sido. Sin embargo, DDT, arsénico y plomo son sinónimo de parálisis y las mayores razones para la epidemia de parálisis durante la primera mitad del siglo XX.

¿Por qué un virus que es benigno hoy día causó tanta parálisis entonces? y ¿Por qué nadie en todas esas fotos, cuidando a las víctimas de polio, está usando ninguna máscara o bata? ¿Por qué las enfermeras que cuidaron a los enfermos en ese entonces no se preocuparon por contraer la polio? ¿Por qué NO fue transmitida entre los miembros de la familia? ¿Por qué hoy día es común la cepa de la polio en la vacuna mundial con cepa de la polio? ¿Cuánto virus del cáncer SV40 fue administrado a sabiendas a los niños en todo el mundo, que ahora se estima que un tercio de la población mundial porta un virus de mono que vino de las vacunas de la polio?

Para saber qué tan lejos llega la viruela, todo lo que usted tiene que hacer es tomar un libro y leer. El virus de la viruela ni siquiera está en la vacuna. Sólo un 10% de la población mundial fue alguna vez vacunada. Estadísticas de vida provenientes del reino unido, filipinas e india, demuestran que la vacunación en realidad se relaciona con epidemias, y que la detención de la vacunación se relaciona con la declinación de la viruela. Han estado vacunando gente con brebajes crudos de viruela de mono, cabra, vaca, caballo, mezclada con pelo, tuberculosis, sífilis, lepra y todo lo que no fue filtrado de la vacuna. ¿Cómo eso pudo haber posiblemente evitado algo, excepto la salud? El fraude de la viruela fue el primero de muchos fraudes de vacunas. Las estadísticas y métodos de informe fueron alterados para la viruela y la polio, con el objeto de hacer lucir la vacuna como responsable de la "erradicación"."

EL "BUEN CLUB" REPTILIANO

Consideremos también que Bill Gates es miembro de **Good Club** (Buen Club), el que se fundó en una reunión -ya no tan secreta- el 5 de mayo de 2009 en casa de Sir Paul Nurse, presidente de la Universidad Rockefeller. Pero el puzle sigue tomando forma cuando nos enteramos que el "**Buen Club**" tiene como objetivo elaborar "**una estrategia en la que el crecimiento de la población se aborde como una amenaza ambiental, social e industrial potencialmente catastrófica**"

⁴⁴CDC sigla de "Centres for Disease Control" (and Prevention): «Centros de control y de prevención de enfermedades», de EEUU, cuya base se encuentra en Atlanta (Georgia). En conjunto, constituyen la principal agencia de referencia gubernamental americana en materia de protección de la salud y de la seguridad pública. Proporcionan información a la población y orientan las líneas de acción relacionadas con la salud, en colaboración con los departamentos de salud de diferentes Estados y otras organizaciones.

MÁS VACUNAS... ¡NO, GRACIAS!

Bill Gates vuelve a aparecer en los medios de desinformación masiva en enero de 2010, anunciando en el Foro Económico Mundial de Davos que su fundación donaría U\$ 10 mil millones de dólares en un plazo de 10 años para desarrollar y suministrar nuevas vacunas, principalmente orientadas a niños de África⁴⁵. Siguiendo el hilo, encontramos que el padre de Bill Gates fue miembro y líder del “International Planned Parenthood Federation” o “Consejo de Planificación Familiar Internacional” (IPPF), fundada en 1948. Fue originalmente un subcomité de la sociedad de eugenesia. Una de las organizaciones afiliadas a la IPPF es la Sociedad Brasileña de Bienestar Familiar (Befam), que tiene 25.000 oficinas en Brasil y esterilizó a más de 25 millones de mujeres sólo en el estado de Guanara, Brasil sólo sacando cuentas desde 1965 a 1971.^{46 47}



BILL GATES Y EL BANCO DE SEMILLAS DE SVALBARD

El llamado “Fideicomiso de Diversidad de Cultivos Globales” o “Bóveda Global de Semillas de Svalbard” oficialmente se reconoce iniciando operaciones el día 26 de Febrero de 2008, aunque comenzaron a funcionar en Octubre de 2004, y está ubicada en la isla noruega de Spitsbergen, parte del grupo de

islas de Svalbard, en el Ártico⁴⁸.

Me llama la atención que la actividad militar esté prohibida en Svalbard en términos de un acuerdo internacional, entre partes que incluyen a: Afganistán, Albania, Alemania, Argentina, Australia, Austria, Bélgica, Bulgaria, Canadá, **Chile**, China, Dinamarca, República Dominicana, Egipto, Estonia, Finlandia, Francia, Grecia, Hungría, Islandia, India, Italia, Japón, Mónaco, Holanda, Polonia, Portugal, Rumania, Rusia, Arabia Saudita, Sudáfrica, España, Suecia, Suiza, EEUU, Reino Unido, Venezuela.

Entre los argumentos que presentan para justificar su existencia como "BANCO DE SEMILLAS" orgánicas, están los siguientes:

⁴⁵www.telegraph.co.uk/finance/financetopics/davos/7106626/Bill-Gates-makes-10-billion-vaccine-pledge.html

⁴⁶ www.amcmh.org/PagAMC/medicina/articulospdf/59ControlNatalidad.pdf

⁴⁷ www.amcmh.org/PagAMC/medicina/articulospdf/60ControlNatalidad.pdf

⁴⁸ F. William Engdahl, "Doomsday Seed Vault" in the Arctic Bill Gates, Rockefeller and the GMO giants know something we don't. www.globalresearch.ca/index.php?context=va&aid=7529

Afirman que sigue un milenio de caóticas formas de proteger la diversidad de cultivos y décadas de recuperación con esfuerzos de preservación para salvar más de 1 millón de diferentes variedades de cultivos.

Le suman el cambio climático y presentan a la Bóveda de Svalbard como "un paso mayor hacia el final de un trabajo de protección para proteger las variedades ahora mantenidas en bancos de semilla". Agregan que "una silenciosa misión de rescate está en curso, el que se intensificará en los años venideros, mientras miles de científicos, criadores de plantas, granjeros y aquellos que trabajan en el FIDEICOMISO DE DIVERSIDAD DE CULTIVOS GLOBALES, identificando y guardando tantas variedades distintas de cultivos como sea posible"

Esgrimen que hoy día el linaje documentado de variedades de cultivos modernos es más extenso que aquellos de cualquier monarquía. Un tipo de trigo, por ejemplo, tiene un linaje que corre 6 metros de extensión en un pequeño tipo de papel, documentando cientos de cruces, usando muchos diferentes tipos de trigo de muchos países. Un número de cultivos podría no ser producido a escala comercial sino que para genes obtenidos de sus parientes salvajes botánicos y ser usado en programas de crianza.

Dicen que en todo el mundo, países e instituciones han creado bancos de semillas, también conocidos como bancos genéticos. Determinan que hay unas 1.400 colecciones de diversidad de cultivos, pasando en tamaño desde 1 muestra a más de medio millón. Estos bancos de semillas, agregan, ahora albergan cerca de 6 millones y medio de muestras. Se acota que expertos estiman en 200.000 los tipos de trigo; 30.000 tipos de maíz; 47.000 tipos de sorgo e incluso 15.000 tipos de maní; 20.000 tipos de arroz; 30.000 tipos de frijoles; 30.000 tipos de garbanzo.



Afirman que la mitad de las muestras almacenadas están en países desarrollados y que cerca de la mitad de las muestras son de cereales.

La Bóveda de Semillas de Svalbard trabaja en conjunto con el Grupo Consultor en Investigación Internacional de Agricultura (CGIAR) y bancos de semilla de todo el mundo para "asistir en la preparación y envío de semillas a la Bóveda de Semillas en Svalbard.

Se afirma oficialmente que cerca de 500 científicos de todo el mundo están involucrados en esto y desde el 26 de febrero de 2008, afirman, que la Bóveda de Svalbard cargó en su interior 21 embarques provenientes de bancos de semilla, comprendiendo 268.000 muestras enviadas y que significa un total de 100 millones de semillas.

Según estos "banqueros" de semillas, sin la diversidad representada en estas colecciones la agricultura fallaría.

Mencionan 3 socios que supervisan la bóveda de semillas:

- 1) El Banco Nórdico de Genes
- 2) El Ministerio Noruego de Agricultura y Alimentos
- 3) El Fideicomiso de Diversidad de Cultivos Globales

Dicen que éstos tienen un simple propósito: “proveer seguridad contra incremento y pérdida catastrófica de diversidad de cultivos mantenidos en bancos de semilla tradicionales en todo el mundo”. Incluso afirman que la bóveda de semillas ofrece protección “a prueba de fallos”.

Pero en realidad, el objetivo del Nuevo Orden Mundial es hacerse de la mayor cantidad posible de semillas orgánicas para guardarlas en la bóveda para la Elite gobernante y no realmente para entregarlas de vuelta. A cambio, nos dejan sólo transgénicos o semillas híbridadas con lo que sea que quieran los laboratorios.

BURLA TRANSGÉNICA

Recordemos que hay una manipulación genética de las semillas, y la codificación programada en el ADN es la que se elija. Y no necesariamente tiene que ver con una modificación para que haya más cosechas y más alimentos en el mundo. Hagamos memoria y recordaremos que los propagandistas de los OGM (Organismos Genéticamente Modificados) o transgénicos, intentaron hacernos creer en sus falsas promesas de acabar con el hambre del mundo, a cambio de que les permitiéramos las plantaciones con sus semillas Frankenstein. Pero después de varios años comprobamos que fue otra burla más.

Quien desee tomar literatura pertinente y seguir investigando el tema, descubrirá que en realidad un transgénico es UNA VACUNA. Es ingresada la información genética de las semillas, las plantas, las frutas y verduras que comemos a nuestro torrente sanguíneo y ocurre entonces el intercambio genético. Y agreguemos el hecho que han mezclado el ADN humano con el de animales, vegetales e insectos. El problema es que nadie puede asegurarnos que venga una “programación benigna” en cada semilla transgénica. De hecho, pueden encontrar hasta en medios de desinformación masiva (los otrora medios de comunicación) que ni esconden que diseñan frutas –por ejemplo- como vacunas. Y las vacunas tienen como objetivo principal, obtener una mutación en el ADN humano.

Hace unos meses atrás salió una noticia que daba cuenta de la mutación del ADN humano terrestre, mencionando que ya no teníamos sólo 2 hebras, sino 4.⁴⁹ La noticia tendenciosa finalmente afirmaba que quienes presentaban tal “mutación” debían acudir al médico porque tendrían “cáncer”.^{50 51}

Siempre han tratado de asustarnos con enfermedades como el cáncer, y no crea que exageramos quienes decimos que existe literalmente una “industria del cáncer”. Si no lo cree, siga leyendo este libro y entérese de los escáneres que producen cáncer. ¿Usted cree que todo lo dañino es casual? ¡NO! Es puesto a propósito para dañar a la población: escáneres de aeropuertos y escáneres de diagnóstico médico (TODOS, incluyendo los ecógrafos que

⁴⁹ <http://www.cam.ac.uk/research/news/four-stranded-quadruple-helix-dna-structure-proven-to-exist-in-human-cells/>

⁵⁰ <http://www.elmundo.es/ciencia/2013/12/04/529f7c8f0ab740881d8b4571.html>

⁵¹ http://www.bbc.co.uk/mundo/noticias/2013/01/130121_salud_adn_doblehelice_gtg.shtml

controlan al feto en el vientre materno); fármacos y vacunas; aditivos tóxicos en alimentos, agua y aire (CHEMTRAILS o estelas químicas lanzadas por aviones en todo el mundo); frecuencias bajas, muy bajas, extremadamente bajas y ultra-bajas (lanzadas por aparatos militares). Y para completar el cuadro, se contamina la mente de los humanos del planeta Tierra con creencias limitantes, con miedos a todo, haciendo a la gente enfocarse totalmente en el exterior y olvidarse que son seres espirituales poderosos. Pero claro, ahí es donde entra a jugar el tema de la religión, la peor de las sumisiones y “pacificaciones” perpetradas sobre la humanidad. Todo el sistema, tal como está funcionando, es un gran armatoste que se dedica a tiempo completo a cumplir con labores enfocadas a la ganadería humana y su posterior procesamiento, tal como se hace en un matadero animal y tal como se hace con los restos procesados, pasados a diversas fábricas como materia prima. ¡Y es LITERAL! Pero ya llegaremos a ese tema. Sigamos.

BILL GATES Y SECUACES ASOCIADOS

La bóveda de Svalbard cuenta con la subvención de la ONU y de la fundación de Bill y Melinda Gates. Bill Gates está invirtiendo decenas de millones de dólares junto con sus socios: la Fundación Rockefeller, el grupo privado que creó la "revolución genética con más de 100 millones de dinero semilla, desde 1970 ; Monsanto (OGM); Syngenta, la mayor empresa Suiza de semillas transgénicas (OGM) y agroquímicos, a través de su fundación Syngenta; DuPont/Pioneer Hi-Bred (uno de los más grandes propietarios de Organismos Genéticamente Modificados (OGM) patentados en el mundo; CGIAR, la red global creada por la Fundación Rockefeller para promover su ideal de pureza genética a través del cambio en la agricultura ; y el Gobierno de Noruega.

CGIAR Y "EL PROYECTO"

Como se detalla en el libro "Semillas de Destrucción", en 1960 la Fundación Rockefeller, el Consejo de Desarrollo de Agricultura de John D. Rockefeller III y la Fundación Ford, unieron fuerzas para crear la Instituto Internacional de Investigación del Arróz (IRRI) en Los Baños, Filipinas.

Por 1971, el IRRI de la Fundación Rockefeller, junto con su centro internacional de mejoramiento de maíz y trigo basado en México y otras 2 fundaciones de Rockefeller y Ford, centros internacionales de investigación, la IIT para agricultura tropical de Nigeria, y el IRRI para el arróz, de Filipinas, combinaron una forma de grupo consultivo global sobre Investigación de Agricultura Internacional



(CGIAR).

CGIAR fue formado en una serie de conferencias privadas dadas en el centro de conferencias en Bellagio, Italia, mantenido por la Fundación Rockefeller. Participantes clave en estas conferencias fueron George Harrar de la Fundación Rockefeller; Forrest Hill, de Fundación Ford; Robert McNamara del Banco Mundial y Maurice Strong, organizador medioambiental internacional de la familia Rockefeller, quien, fideicomisario de la Fundación Rockefeller, quien organizó la cumbre de la Tierra de las Naciones Unidas, en Estocolmo en 1972. Fue parte de la fundación por décadas, poniendo foco a la conversión de la ciencia al servicio de la eugenesia, una versión espantosa de pureza racial, que ha sido llamada "El Proyecto".

Para asegurar máximo impacto, CGIAR trazó en la FAO (Organización de Alimentos y Agricultura de la ONU), el programa de desarrollo de las Naciones Unidas y el Banco Mundial. Por lo tanto, a través de una cuidadosa y planificada influencia de sus bases iniciales, la Fundación Rockefeller, a comienzos de los años 70, estaba en posición de dar forma a la política global de la agricultura. Y le dio forma.

Financiado por generosas subvenciones de la Fundaciones Rockefeller y Ford, CGIAR visualizó para ello liderar a científicos y agrónomos del tercer mundo hacia la agricultura, para que fueran llevados a EEUU a hacer un "master" de los conceptos de producción de modernos agronegocios, para llevarlos de vuelta a sus países. En el proceso, ellos crearon una red de influencias invaluable para la promoción de agronegocios de EEUU en aquellos países, más especialmente promoción de la "Revolución Genética" de los OGM en países en desarrollo, todo en nombre de la ciencia y la eficiencia, agricultura de mercado libre.

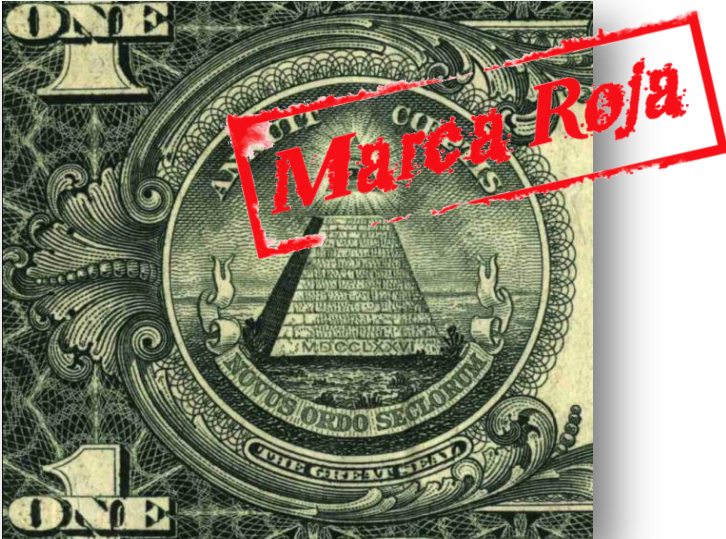
GATES, ROCKEFELLER Y REVOLUCIÓN VERDE EN ÁFRICA

Con el real escenario de la Fundación Revolución Verde de Rockefeller de los años 50 claramente en mente, llega ser especialmente curioso que la misma Fundación Rockefeller junto con la Fundación Gates, la que ahora está invirtiendo millones de dólares en preservar cada semilla contra un posible escenario de "día del juicio final", también esté invirtiendo millones en un proyecto llamado "La Alianza por una Revolución Verde en África"

AGRA, como se llama a sí misma, es una alianza nuevamente con la misma Fundación Rockefeller, la que creó la "Revolución Genética". Una mirada a la Junta de Directores del AGRA confirma esto. Incluye al mismísimo ex-secretario general de la ONU, Kofi Annan como Director. En su discurso de aceptación al cargo en un Foro Económico Mundial en Cape Town, Sudáfrica en junio de 2007, Annan afirmó: "Acepto este desafío con gratitud a la Fundación Rockefeller, a la Fundación de Bill y Melinda Gates y a todos los otros que apoyan nuestra campaña africana"

Se suman a la Junta del AGRA un sudafricano, Strive Masiyiwa, quien es fideicomisario de la Fundación Rockefeller; Sylvia M. Mathews de la Fundación Bill y Melinda Gates; Mamphele Ramphela, ex- director del Banco Mundial (2000 - 2006); Rajiv J. Shah, de Fundación Gates; Nadya K. Shmavonian de Fundación Rockefeller; Roy Steiner de Fundación Gates. Además, una Alianza para AGRA incluye a Gary Toenniessen, el Director de Fundación Rockefeller y Akinwumi Adesina, Director Asociado de Fundación Rockefeller.

Para completar la alineación, los Programas para AGRA incluyen a Peter Matlon, Director de F. Rockefeller; Joseph De Vries, Director de Programa para Sistemas de Semilla de África y Director Asociado de F. Rockefeller; Akinwumi Adesina, Director Asociado de F. Rockefeller.



Si algún día se le aparece Bill Gates, le recomiendo que simplemente se aleje de esa “ventana” porque da siempre a la casa del Nuevo Orden Mundial.

NUEVO ORDEN MUNDIAL

"La sociedad sería dominada por una elite...(la que) no dudaría en alcanzar sus fines políticos mediante el uso de las últimas técnicas modernas para influenciar la conducta pública y mantener a la sociedad bajo vigilancia cercana y control." -Zbigniew Brzezinski, Between Two Ages: America's Role in the Technetronic Era, 1970-

«Estamos al borde de una transformación global. Todo lo que necesitamos es una crisis importante, apropiada, y las naciones aceptarán el Nuevo Orden Mundial.» -David Rockefeller, el 23 de septiembre de 1994-

«Iremos juntos hacia el Nuevo Orden Mundial, y nadie, digo bien, nadie podrá impedirlo.» -Nicolas Sarkozy, el 16 de enero de 2009, en una recepción ofrecida a los cuerpos diplomáticos extranjeros-

"...Porque nos oponemos alrededor del mundo a una conspiración monolítica y despiadada que cuenta con medios de encubrimiento para expandir su esfera de influencia en infiltración en vez de invasión, en subversión en vez de elecciones, en intimidación en vez de libre elección, en guerrillas en vez de ejércitos día a día. Es un sistema que ha reclutado vastos recursos humanos y materiales dentro de la construcción de una máquina altamente eficiente y apretadamente tejida, que combina operaciones militares, diplomáticas, de inteligencia, económicas, científicas y políticas"
-John F. Kennedy (en un discurso)-



ROCKY ROAD: Above, David Rockefeller walks in front of the German hotel in which the Bilderberg meeting was held this year. Rockefeller, an ever-present Bilderberg attendee, is showing his age.

"Algunos incluso creen que somos parte de un grupo secreto trabajando contra los mejores intereses de los EEUU, caracterizando a mi familia y a mí como "internacionalistas" y de conspirar con otros por el mundo para construir una estructura global política y económica más integrada, un mundo, si lo prefieren. Si esos son los cargos, me declaro culpable y estoy orgulloso de ello" - David Rockefeller, Memorias de David Rockefeller, pp. 405-

Iluminati, Bilderberg y Nuevo Orden Mundial

Los Illuminati «son una élite dentro de la élite» que se reúne en el seno de una organización secreta fundada en su forma actual en el siglo XVII. En su origen, su proyecto era cambiar radicalmente el mundo, aniquilando el poder de los regímenes monárquicos que, en aquella época, obstaculizaba el progreso de la sociedad y de las ideas. La Revolución Francesa y la fundación de Estados Unidos surgieron como resultado de su estrategia. Para los Illuminati, la democracia política era un medio y no un fin en sí. Según ellos, el pueblo es por naturaleza ignorante,

estúpido y potencialmente violento, por tanto el mundo debe ser gobernado por una élite instruida. Con el tiempo, los miembros de ese grupo pasaron de conspiradores subversivos a dominadores implacables, cuyo objetivo esencial era conservar su poder.

El término "Illuminati" significa literalmente "los iluminados" (palabra derivada del latín "illuminare": iluminar, conocer, saber.) Su símbolo está presente en los billetes de 1 dólar: una pirámide, cuya cumbre (la Élite) está iluminada por el ojo de la consciencia, y domina una base ciega, hecha de ladrillos idénticos (la población). Las dos menciones en latín son muy significativas. "NOVUS ORDO SECLORUM" significa "nuevo orden para los siglos". En otras palabras: nuevo orden mundial. Y "ANNUIT COEPTIS" significa: "nuestro proyecto será coronado por el éxito". Un proyecto hoy en día próximo a su realización final. *Nuevo Orden Mundial*, es una frase empleada por primera vez por George Bush Sr. durante una conferencia pública en que se libraba la primera guerra del Golfo.

Los Illuminati son «Hombres que han aceptado el plan luciferino. Este término deriva de la palabra Lucifer, que significa «Portador de Luz». Los Illuminati fueron creados y organizados con el fin de ejecutar las inspiraciones recibidas de Lucifer por los Grandes Sacerdotes durante la celebración de sus Ceremonias Cabalísticas. Ese término fue empleado por los maniqueos (los que creen que el bien y el mal son iguales y se oponen el uno al otro), y fue después retomado por los Rosa-Cruces. Los Illuminati fueron fundados el 1 de mayo de 1776 por un tal Weishaupt, que por entonces tenía 38 años y era profesor de Derecho en la universidad de Ingolstadt, en la región de Baviera, Alemania. Quería incorporar de la Masonería el Nuevo

Orden Mundial, del que Lucifer sería el dueño. Su filosofía fundamental era que había que destruir todas las religiones, toda la sociedad existente y abolir la propiedad para establecer un Nuevo Orden, una especie de paraíso en el que todos los hombres serían iguales y felices. Los Illuminati son miembros de las logias del Gran Oriente que han sido iniciados en «la Orden y la secta de los Illuminati». Son un pequeño pero poderoso grupo que se compone, en su cúpula, de banqueros internacionales, industriales, hombres de ciencia, dirigentes militares y políticos, educadores, economistas, etc.

Fotografía de 1954 - La primera reunión del Grupo de Bilderberg, en Oosterbeek



El Grupo Bilderberg en tanto, es «Una poderosa red de influencia y fue fundado en 1.954 en el hotel Bilderberg, en Osterbeek (Países Bajos) —de ahí su nombre— por iniciativa del príncipe Bernhard de Holanda, antiguo oficial de las SS, y el magnate David Rockefeller. El Grupo Bilderberg, concebido en su origen como una «alianza anti-comunista oculta» sigue siendo una de las más poderosas redes secretas de influencia. Muy estructurado, el Grupo Bilderberg está, según ciertas fuentes, organizado en tres círculos concéntricos. El “círculo exterior” es bastante amplio y comprende el 80 % de los participantes en las reuniones. Los miembros de ese círculo no conocen más que una parte de las estrategias y de los objetivos fundamentales de la organización. El segundo círculo, mucho más cerrado, es el “Steering Comité” (Comité de Dirección). Está constituido por unos 35 miembros, exclusivamente europeos y norteamericanos. Conocen el 90 % de los objetivos y estrategias del Grupo. El círculo central es el Bilderberg Advisory Comité (Comité Consultivo Bilderberg). Comprende una decena de miembros, son los únicos que conocen íntegramente las estrategias y los objetivos concretos de la organización. Para los que investigan sobre las redes de poder, el Grupo Bilderberg es un verdadero «gobierno mundial en la sombra». En el curso de sus reuniones, se toman decisiones estratégicas esenciales al margen de las instituciones democráticas en los que esos debates deberían normalmente tener lugar.» Artículo aparecido en la página web de Initiative Citoyenneté Défense, en julio de 2008.

Los Illuminati (cuyo origen hay que buscarlo en las diversas escuelas esotéricas creadas a partir del siglo XVI) no habrían sin duda renegado de esta declaración del Sr. Trudeau. Por otro

lado, el Dr. Leonard Horowitz manifiesta lo siguiente: «John D. Rockefeller se unió a Prescott Bush (el abuelo de George W. Bush) y a la familia real inglesa para financiar las iniciativas «de mejora de la raza» que dieron nacimiento a los programas «eugenésicos» de Adolf Hitler.»⁵²

Asesor del Minsal en Comisión Asesora en Vacunas del Nuevo Orden Mundial

Mientras más escarbaba en documentos, iba encontrando más ramificaciones del asunto de los conflictos de interés de los asesores del Minsal para el tema vacunas.

Nuevamente me encontré con que el **Dr. Miguel O’Ryan** nos escondía más sorpresas aún. La madriguera del conejo llega mucho más profundo en este país tercermundista llamado Chile.



El “Nuevo Orden Mundial” (NOM) o

“New WorldOrder” (NWO) Ya está en Chile desde hace mucho tiempo con su maquinaria bien aceitada y funcionando a toda prisa, y eso es lo que les demuestro en esta publicación.

EL DR. MIGUEL O’RYAN ASESORA AL MINSAL EN TEMA VACUNAS Y TIENE RELACIÓN DE AÑOS CON FABRICANTES DE VACUNAS GSK Y MSD

Ya he denunciado que este eficiente lobista de la farmafia tiene graves conflictos de interés, puesto que además asesora al Ministerio de Salud Chileno con respecto a vacunas como la AH1N1 (entre otras). Él mismo es el desarrollador de la vacuna para el ROTAVIRUS y él mismo se encargó de introducir esta vacuna en el programa de vacunación (PAI). Muy conveniente para él, quien además es PAGADO por laboratorios como GlaxoSmithKline y Merck.

⁵² www.bbsradio.com/bbc/leonard_horowitz_radio/bird_flu_commentary.shtml

El Minsal lo incorporó al COMITÉ EXPERTO ASESOR para AH1N1, en abril del 2.009⁵³

EL problema es que O´Ryan tiene fuertes lazos con al menos 1 fabricante de vacunas AH1N1: GlaxoSmithKline. Entonces ¿Quién nos puede asegurar ahora que su asesoría en el Minsal no tuvo NADA que ver con la aprobación de la vacuna AREPANRIX, de GSK para la época de la falsa pandemia de gripe porcina decretada por la corrupta OMS? Y más encima tiene cara para dar entrevistas y decir: “Chile se quedó atrás en la incorporación de nuevas vacunas”

Controversia por lobby

La pronta creación de este comité era esperada por el infectólogo de la Universidad de Chile **Miguel O´Ryan** quien afirma que Chile perdió el liderazgo en la región y está retrasado en la incorporación de nuevas vacunas lo que perjudica a los sectores pobres que no pueden acceder a comprarlas (ver nota aparte).

Para Vega, este retraso se debe a que el país "es víctima de su exitosa política de control de enfermedades" y que lo que corresponde ahora no es "correr" a sumar nuevas vacunas, sino que evaluar el costo-efectividad en cada caso.

Como ejemplo citó el caso de la inoculación para el virus de papiloma humano, que todavía no convence al Minsal porque no necesariamente previene el cáncer cérvico-uterino, de ahí la importancia de fortalecer otras medidas primero como el Papanicolau.

"Todavía hay muchas preguntas, por lo tanto, todavía no se recomienda introducirla a los programas nacionales (...) Hay un fuerte lobby y la industria hace lobby con los líderes de opinión, los pediatras, los infectólogos, etc", sostuvo

Es por ello que respecto de esta vacuna está en desarrollo un estudio independiente, ya que la subsecretaria aseguró que todos los que existen en Chile están auspiciados por la industria, por lo que existe un "conflicto de interés".

"Nosotros vamos a tomar las decisiones en base a la evidencia científica y no a las presiones", concluyó Vega

Para el próximo año se planea la inclusión de la vacuna neumocócica para menores de cinco años y contra la hepatitis A, aunque ésta no figura en el último decreto del Minsal (ver recuadro)



O´RYAN ESTÁ INSTALADO EN EL MINSAL PARA ESTABLECER LA POLÍTICA GENOCIDA DEL COFVAL y del Nuevo Orden Mundial en Chile

⁵³www.redsalud.gov.cl/noticias/noticias.php?id_n=407&show=2-2009

Miembros de la Comisión

<p>Walter A. Orenstein Presidente de la Comisión Director, Emory Program for Vaccine Policy and Development, Emory University, Atlanta, Estados Unidos de América</p>	<p>Felipe Ochoa-Rosas Presidente, Felipe Ochoa-Rosas Asociados México, D.F., México</p>
<p>Adriano Arguedas-Mohs Director, Instituto de Atención Pediátrica, San José de Costa Rica, Costa Rica</p>	<p>Miguel O’Ryan Profesor de Microbiología, Facultad de Medicina, Universidad de Chile, Santiago de Chile, Chile</p>
<p>Edwin Asturias Investigador Asociado, Johns Hopkins-Bloomberg School of Public Health, Ciudad de Guatemala, Guatemala</p>	<p>Samuel Ponce-de-León Director General, Laboratorios de Biológicos y Reactivos de México (BIRMEX), México, D.F., México</p>
<p>María L. Ávila-Aguero Ministra de Salud de Costa Rica, San José de Costa Rica, Costa Rica</p>	<p>Ciro de Quadros Director, Programas Internacionales del Sabin Vaccine Institute, Washington, D.C., Estados Unidos de América</p>

COFVAL es la sigla de la Comisión para el Futuro de las Vacunas en América Latina y declara:

Esta comisión pertenece al Instituto CARSO, la cual a su vez pertenece al magnate mexicano Carlos Slim, el hombre con más dinero en el planeta según la revista FORBES del 2.010



Carlos Slim

El magnate mexicano, Carlos Slim, es dueño (entre muchas otras empresas) de TELMEX y CLARO.

Dinero no es lo único que tienen en común Carlos Slim y Bill Gates

“Estoy muy emocionado de formar una sociedad con el Instituto Carlos Slim. Es realmente la primera sociedad que formamos pero estoy seguro de que no será la última”, dijo en Ciudad de México Bill Gates, durante la presentación del proyecto a la que asistieron el presidente Felipe Calderón y la Infanta Cristina de España.”⁵⁴

Bill Gates ha declarado que una de las formas de detener la sobrepoblación planetaria es mediante VACUNAS. Ya informamos meses atrás de su “donación” de 10 mil millones de dólares en un plazo de 10 años para el FOMENTO de las vacunaciones.

⁵⁴www.latribuna.hn/web2.0/?p=144199

Acá está el video con esa declaración genocida en su charla en TED 2.010⁵⁵

EL NUEVO ORDEN MUNDIAL Y LAS VACUNAS EN SUDAMÉRICA

Comisión para el Futuro de las Vacunas en América Latina (COFVAL)

Cito textual:

“...el Instituto Carso de la Salud juzgó prioritario integrar, mediante un proceso de consenso, una estrategia que contribuya a superar los obstáculos que los países latinoamericanos enfrentan para implementar esquemas de vacunación mejores y más homogéneos, mantener la equidad inmunológica entre ellos y actualizar el blindaje sanitario regional. El objetivo ha sido integrar un selecto y diverso grupo de profesionales, expertos reconocidos en el campo de la vacunología, el financiamiento, la regulación sanitaria, la economía de la salud, las políticas públicas, la salud pública, el capital humano, la producción de vacunas, el campo de los negocios y la cooperación multilateral para analizar los aspectos centrales de la problemática de la región, a saber:

La situación actual de los esquemas de vacunación en América Latina.

La generación y el uso de la información sobre carga de la enfermedad y el riesgo de los padecimientos prevenibles a través de vacunas.

El impacto que la introducción de los biológicos disponibles tendría en la salud y la economía de los países.

Las posibles alternativas financieras y operativas para acelerar, en forma sustentable, la incorporación de las vacunas nuevas o ya disponibles.

Las opciones para facilitar la transferencia de tecnología para la producción regional y/o local de biológicos.

La existencia de barreras regulatorias.

La profesionalización de los recursos humanos que intervienen en los programas de vacunación en la región.

Los procesos para la toma de decisiones en las políticas de vacunación.

De esta forma, el Instituto Carso de la Salud creó la Comisión sobre el Futuro de las Vacunas en América Latina como vía para generar una iniciativa sólida y más amplia de estudios y propuestas sobre las políticas de vacunación y los sistemas de salud, con la meta de apoyar la instauración de políticas

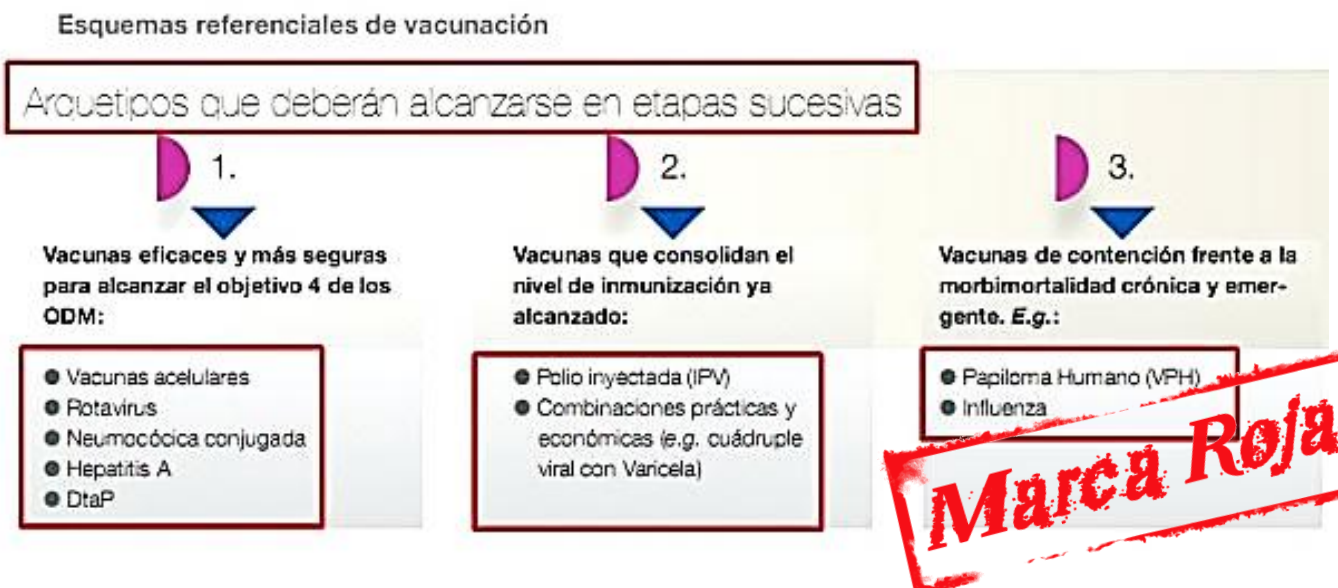
⁵⁵www.youtube.com/watch?v=cQJAPcPnrzg

nuevas, exitosas y contundentes en el nivel de cada país y de la región en su conjunto. Con ello, la Comisión busca devolver a América Latina su papel de liderazgo mundial en el ámbito de la vacunación, lo que le permitirá proponer nuevas iniciativas para reducir las inequidades sociales y procurar nuevos consensos.”

“(…) La Comisión asume como un hecho que las actuales políticas y prácticas de inmunización en la región latinoamericana son insuficientes para los retos que se observan en el contexto de la salud pública. El desempeño de América Latina como región ha sido positivo en lo general, pero aún subsisten serias deficiencias entre países y al interior de ellos. Países considerados como aventajados en términos de crecimiento económico muestran que hay aún un importante espacio de mejora en materia de gasto en inmunización y de mejoramiento del desempeño, en especial cuando se comparan con países de ingreso similar (…)

Dentro de la problemática encontrada, la mayor preocupación la constituyó la búsqueda de financiamiento para la adquisición de las nuevas vacunas, por un lado, y la remoción de las barreras regulatorias que obstaculizan su introducción, por el otro. Considerando que la vacunación debiera asumirse como un bien común, el financiamiento de las vacunas debería provenir de fondos públicos, los cuales deberían ser etiquetados en el presupuesto que aprueba el poder legislativo de cada país, de forma que la canalización de fondos no sea discrecional y se garantice que ésta responda a criterios de política pública en salud. Desafortunadamente, al día de hoy no todos los países cuentan con un marco legal que garantice lo anterior, situación que impide que el financiamiento sea progresivo e irreversible, es decir, que se incremente para sustentar la introducción de nuevas vacunas y se mantenga de modo que se puedan sostener las coberturas universales.”

Este es el plan de vacunas que pretenden establecer en toda Sudamérica. En el punto (3) vemos la vacuna influenza junto a la vacuna del Virus del Papiloma Humano (VPH) (Gardasil y Cervarix), lo que significa que es la próxima vacuna que tienen presupuestado presionar para introducir en el plan nacional de vacunación.



Cuando la corrupción pudrió al sistema y los periodistas no cumplen su labor de investigar e informar a la población como corresponde, somos los ciudadanos los que tenemos el derecho y el deber de fiscalizar a las autoridades.

LA VERDAD DETRÁS DE CAMPAÑA DE MIEDO A LA MENINGITIS

Vacunas para la meningitis

MENACTRA (SANOFI) Registro ISP N°B-2221/11

Cepas A, C, Y y W-135

El laboratorio afirma en el folleto informativo de su vacuna que el meningococo *Neisseria Meningitidis* causaría principalmente meningitis y meningococcemia y que se habrían encontrado 13 tipos de meningococo, siendo esta vacuna formulada con sólo 4. Explican que sólo 5 de esos 13 serían los “responsables de casi todos los casos de enfermedad meningococcica del mundo.”

Esta vacuna se indica para personas de 2 a 55 años.

Se reconoce que el Síndrome de Guillain-Barré (SGB) “es una contraindicación” para administrar la vacuna, es decir, que no se le debe inyectar a personas con ese síndrome.

Se ADVIERTE que se ha reportado un aumento en los casos de SGB en los vacunados con este cóctel tóxico.

Me llama la atención que se recomiende “tener acceso inmediato a una inyección de epinefrina...y a otros agentes y equipos apropiados, en caso de reacciones anafilácticas o reacciones alérgicas graves.”

REACCIONES ADVERSAS

Alarmante resulta encontrarme con que una de los daños de la vacuna sea **ANOREXIA**. También incluyen, entre otras: **reacción anafiláctica, dificultad respiratoria, edema de vía respiratoria alta, urticaria, eritema, prurito, hipotensión, Síndrome de Guillain-Barré, síncope vasovagal, parálisis facial, mielitis transversa, encefalomielitis aguda diseminada, mareos, parestesia, convulsiones, trastornos a músculos, esqueleto y tejido conjuntivo, mialgia.**

PREVENAR (WYETH) Registro ISP N°B-2088/09

Vacuna Neumocócica Conjugada 13 Valente

Indicada para niños de 2, 4, 6 y 12 a 15 meses

Indicada para lactantes “a partir de las 6 semanas de edad, contra la neumonía y la otitis media.

“En los lactantes, la serie de inmunización con PREVENAR 13 Valente consiste en 3 dosis de 0,5 ml cada una, en intervalos de 2 meses aproximadamente, seguidos de una cuarta dosis de 0,5 ml entre los 12 y 15 meses de edad. La edad acostumbrada para la primera dosis es de 2 meses de edad. El intervalo de dosificación recomendado es de 4 a 8 semanas. La cuarta dosis debe administrarse aproximadamente entre los 12 y 15 meses de edad, y al menos 2 meses después de la tercera dosis”

REACCIONES ADVERSAS

Disminución del apetito, irritabilidad, llanto, somnolencia convulsiones, diarrea, vómitos, edema facial, urticaria, sarpullido, fiebre, trastornos al sistema nervioso, trastornos al sistema inmunológico, incluyendo shock anafiláctico, dermatitis, linfadenopatía, etc.

ATAQUE AL SISTEMA INMUNITARIO

La pregunta de rigor es: ¿Por qué vacunar a lactantes a tan temprana edad, cuando su sistema inmunitario está recién desarrollándose y de forma muy lenta?

El sistema inmunológico de los bebés se desarrolla lentamente, eso es normal, es parte del diseño de la madre naturaleza. Sin embargo, los científicos de vacunas han estado trabajado para desarrollar una forma para acelerar esos tóxicos cócteles químicos, porque ellos creen que la naturaleza está fallada, ellos creen que la madre naturaleza está mal por completo cuando diseñó el sistema inmunológico de los infantes, que la madre naturaleza no tiene idea de cómo crear un ser humano que pueda ajustarse por sí mismo a las enfermedades.

Estas vacunas aplicadas a menores fuerzan al sistema inmunológico a un equilibrio no natural y eso lo deja susceptible a más cosas que sólo por aquello que –supuestamente- se vacunaron. Y es peor aún, cuando se inyectan las llamadas vacunas de “refuerzo”. Si una sola vacuna es PELIGROSA, con cada dosis extra se duplica el peligro, y en el caso de esta vacuna mencionada, se triplica antes de cumplir los 6 meses de vida, y se cuadriplica, al ponerles la cuarta dosis de 12 a 15 meses de vida a los pequeños.

CAVEI: MÉDICOS ASESORES DEL MINSAL, PRESIONADORES DE VACUNAS

El **CAVEI** es la “**Comisión Asesora en Vacunas y Estrategias de Inmunización**”. Aclaremos que es un mañoso término “inmunización”, introducido por los fabricantes de vacunas para condicionar mentes. Deberían decir “vacunación” ya que la inmunidad la da el cuerpo y su sistema inmunológico, y nunca es algo que proviene del exterior, menos a través de una aguja. Así es como la inescrupulosa industria de vacunas ha lavado cerebros: cambiando términos y por repetición hasta el hastío.

CAVEI RECOMIENDA VACUNAS AL MINSAL

A mis manos llegó el documento esgrimido por el Ministerio de Salud de Chile, de los “**Fundamentos de las recomendaciones de uso de vacuna neumocócica**”, la versión final

revisada el 20.01.11), emitido por el “Comité Asesor en Vacunas y estrategias de inmunización (CAVEI).

El CAVEI fue constituido por Decreto Exento N° 2028, el 28 de Diciembre de 2009 y está “compuesto a la fecha de este informe por los siguientes miembros: Luis Fidel Avendaño, Felipe Cabello, Catterina Ferreccio, Jaime Inostroza, Jorge Jiménez, Miguel O’Ryan, José Peña, Carlos Pérez, Heraldo Povea, Patricia Roessler, Andrés Romero y Rodrigo Vergara.”

“El CAVEI se constituyó oficialmente y con quórum el día 27 de Mayo”

“Este documento, sobre Fundamentos para el Uso de la vacuna Antineumococica se aprobó en primera versión el día 1° de Septiembre, junto con las Recomendaciones para el Uso de la Vacuna Antineumococica en Chile, entregado a la Sra. Subsecretaria de Salud Pública el día 3 de Septiembre de 2010.”

“Este documento fue redactado por el Dr. Jorge Jiménez de la Jara, con aportes de los Dres. Rodrigo Vergara, Juanita Zamorano y María Teresa Valenzuela.”

CAVEI RECOMIENDA AL MINSAL USO DE VACUNA NEUMOCOCICA EN CHILE

- 1) CAVEI dice que “la vacuna antineumocócica en sus versiones disponibles de múltiples antígenos en forma conjugada debería utilizarse en el Programa Nacional de Inmunizaciones.”
- 2) El CAVEI recomienda el uso de la vacuna antineumocócica conjugada **“para niños nacidos a contar de la aprobación oficial de estas recomendaciones”**; **“Utilizar la fórmula de 2 dosis sucesivas a los 2 y 4 meses, más una dosis de refuerzo la tercera dosis entre los 12-15 meses de edad”**, y **“No utilizar la fórmula de catch-up, es decir, de aplicación masiva a los menores nacidos antes de la aprobación oficial de esta recomendación, pues ella no agrega un beneficio sustantivo”**
- 3) Mantener los programas de vacunación de antineumocócica que se aplican actualmente a grupos de “alto riesgo”: prematuros, niños portadores de inmunodeficiencias primarias y secundarias.
- 4) **“este comité concluye que ambas vacunas tienen un adecuado perfil de seguridad, que no habría diferencias significativas de potencial impacto epidemiológico y que ambas cumplen con la capacidad de impactar positivamente en la infección y su presencia en la comunidad”**
- 5) Es recomendable mantener o implementar un Sistema de Vigilancia de la infección neumocócica adecuado que permita evaluar el impacto de la introducción de esta vacuna al “Programa Nacional de Inmunizaciones” (PAI). Particularmente importante es la vigilancia de los serotipos de reemplazo que aparezcan en la población general y en los vacunados.

“En base a los antecedentes recogidos por los miembros del CAVEI, tanto de las fuentes bibliográficas como de aquellas provistas por los fabricantes en la audiencia respectiva, el comité pasa a fundamentar sus recomendaciones”:

Estos médicos pagados por los fabricantes de las mismas vacunas que promueven, entregan los siguientes datos:

“De acuerdo a cifras anuales proyectadas y publicadas, producto de un sistema de vigilancia en la Región Metropolitana y otras fuentes de estimación, las principales condiciones en nuestro país serían las siguientes:

Números absolutos por año:

Otitis Media Aguda (OMA) en menores de 2 años	97.478
Neumonías en menores de 2 años	69.988
Septicemias	130
Meningitis	80
Fallecimientos	64

LAS VACUNAS RECOMENDADAS POR EL CAVEI

Actualmente se encuentran disponibles en Chile 2 vacunas antineumocócicas conjugadas (PCV), registradas en el ISPCH:

(1) PVC 13 o PREVENAR 13 valente, reemplazó a la 7 valente, de la empresa Pfizer (Wyeth)

(2) PCV 10 o Synflorix 10 valente, de la empresa Glaxo Smith Kline (GSK).

El programa PNI está vacunando a grupos de riesgo desde 2005 compuesto por niños de bajo peso al nacer, inmunodeprimidos, entre otros.

El CAVEI justifica las vacunas que promueve al Minsal, aduciendo que ambas vacunas mencionadas “poseen estudios clínicos controlados que demuestran una buena inmunogenicidad y adecuada reactogenicidad”. El problema es que esa información es entregada por los propios fabricantes de las vacunas y no por una entidad imparcial e independiente.

Después de una simple repetición de datos tendenciosos, este grupo de médicos pagados por los mismos fabricantes de las vacunas que recomiendan al Minsal, concluye:

1) “Ambas vacunas permitirán un adecuado control de la enfermedad neumocócica en la población vacunada y con un efecto de rebaño esperable.”

2) “Así mismo, parece que la incorporación del serotipo 19A en Pevnar 13 es la diferencia más significativa entre ambas vacunas y le da a esta vacuna una leve ventaja sobre Synflorix.”

3) “A su vez, la mayor fortaleza de Synflorix puede estar en tener como proteína portadora la del HiNT lo cual permite una inmunidad en contra de esa familia de gérmenes frecuentes en las infecciones del tracto respiratorio alto.”

En este punto, cabe recordar que la industria de vacunas ha forzado el uso de la palabra “INMUNIDAD” para relacionarla con sus productos. Pero tengo que aclarar que es IMPOSIBLE que la “inmunidad” venga en frasco y que se introduzca al cuerpo a través de una aguja. La inmunidad la desarrolla el sistema inmunológico, y con tanto tóxico y virus modificado genéticamente en laboratorio, el organismo es verdaderamente atacado y sobresaturado, y el sistema inmunológico tiene que lidiar con cada ataque (cada dosis de vacuna) y se ve forzado a trabajar y funcionar sobre exigido y a su máxima capacidad. Por eso que referirse a las dañinas vacunas con el término “inmunizaciones” aparte de ser un gran engaño, es además una imprecisión enorme.

4) “El esquema de aplicación recomendado es el de 2 + 1, pues en uso en programas nacionales y universales, su costo-efectividad a través del “efecto rebaño” es mayor.”

5) “El CAVEI insiste en que la adecuada vigilancia de las infecciones por S. Pneumoniae son importantísimas y deben ser efectuadas en el momento de implementar estas recomendaciones.”

CONFLICTOS DE INTERÉS

Ya hice de conocimiento público los turbios nexos entre médicos y fabricantes de vacunas en Chile⁵⁶, engranajes bien aceitados con dinero que hacen moverse el pesado armatoste de la maquinaria del lobby farmacéutico, para forzar la adopción de resoluciones que modifiquen las políticas de vacunación del Ministerio de Salud, accediendo a facilitarle el camino a una de las industrias más poderosas del planeta.

Revisemos los conflictos de interés que tienen los miembros de este Comité tratado en categoría casi de “secreto” por parte del Minsal.

Sólo un pequeño ejemplo de los serios conflictos de interés que tienen estos médicos del CAVEI:



DR. LUIS FIDEL AVENDAÑO

Se adjudicó fondos del FONDEF para 2 proyectos relacionados a investigaciones de vacunas. (1) UTILIZACION DE ISCOMS EN PREPARACION DE VACUNA CONTRA VIRUS RESPIRATORIO SINCICIAL (2) PARTICIPACION DE VIRUS Y

⁵⁶ Periódico El Guardián de la Salud, Edición 93, Enero 2012.

BACTERIAS ATÍPICAS EN LA NEUMONIA ADQUIRIDA EN LA COMUNIDAD (NAC). El FONDEF o Fondo de Fomento al Desarrollo Científico y Tecnológico, es un organismo dependiente de la Comisión Nacional de Ciencia y Tecnología CONICYT, y está inserto en el Sistema Nacional de Fondos Públicos de Fomento Tecnológico del Gobierno de Chile.

Por otra parte, y como si fuera poco lo anterior, **el Dr. Avendaño tiene empresa de VACUNAS y es socio de: ISCONOVA, DESERT KING CHILE LTDA y el holding DK.**

DR. MIGUEL O'RYAN

El Dr. Miguel O'Ryan, por una parte **recibe financiamiento por consultorías y charlas de GSK Biologicals**, mientras que por otro es: **Coordinador del Comité Consultivo de Inmunizaciones de la SOCHINF y representante** ante la Comisión Ad-Hoc de las **Sociedades Chilenas de Microbiología e Infectología**, de los Programas de Microbiología y Virología del Instituto de Ciencias Biomédicas de la universidad de Chile (ICBM); miembro de la **Comisión de Ética** de la Facultad de Medicina de la Universidad de Chile; **asesor y colaborador del Comité de vacunas de la SOCHIPE** (Soc. Chilena de Pediatría); **miembro de la CICEF** (Centro de Investigaciones Clínicas y Estudios Farmacológicos) de la Facultad de medicina de la U. de Chile; y **miembro de la "Comisión para el Futuro de las Vacunas en América Latina", del instituto CARSO**, fundación del magnate mexicano Carlos Slim, el nuevo "socio" de Bill Gates en su sueño de implantar vacunaciones masivas para disminuir la población de nuestro continente. Recientemente elegido miembro en la Academia de Medicina de Chile y **consejero de la Revista Médica Británica (BMJ)**. O'Ryan recibe pagos de laboratorios **Merck, GSK y MSD**.



DRA. CATTERINA FERRECCIO



Simposio almuerzo auspiciado por **MSD**, junio de 2008, entre otros. Pero esta doctora es la favorita de la industria el cáncer hoy día en Chile, pues es la presidenta del comité organizador del primer "Encuentro Sudamericano del virus del papiloma humano" organizado nada más y nada menos que en Chile por la Sociedad Internacional del virus papiloma (IPVSOC) a través de una empresa exclusivamente servidora de la industria farmacéutica. "Coincidentemente", el lobby presionador de la vacuna del VPH ha logrado que se incluya la vacuna del VPH al Programa Nacional de

Inoculaciones y el mismo 2014 empezarán a vacunar niñas y mujeres incautas e ignorantes del peligro que estos médicos inescrupulosos avalan descaradamente. Esta doctora es ahora la cabeza visible de esta infame campaña orquestada por la industria farmacéutica. Ferreccio pertenece al llamado "equipo VPH-Chile" del Departamento de Salud Pública de la Universidad Católica, y es actualmente Presidenta de la SOCHEPI (Sociedad Chilena de Epidemiología). Para esconder lazos con la industria del cáncer nada mejor que figurar como financiada por el fondo del gobierno chileno, FONDECYT. Así también nos tienen pagando a todos los chilenos para que la farmacia no sólo venda sus vacunas, sino para que también haga sus estudios con nuestro ignorante y servil auspicio.

DR. RODRIGO VERGARA

Honorarios por realización de estudios clínicos de GlaxoSmithKline (GLAXO-SMITHKLINE); Asistencia a congresos internacionales (GLAXO-SMITHKLINE, SANOFI PASTEUR); Honorarios por conferencias (MSD); Honorarios por asesoría (GLAXO-SMITHKLINE).

Y revisemos ahora algunos lazos con la industria de vacunas, de quienes "aportaron" con este documento en cuestión:



DRA. JUANITA ZAMORANO



Asistencia a cursos y congresos nacionales y extranjeros apoyado por **GLAXO-SMITHKLINE**; Asistencia a cursos financiados por **MSD**.

DRA. MARÍA TERESA VALENZUELA

Actual Directora del ISPCH, Fue Directora Médica de **Smithkline-Beecham** en Chile entre 1.997 y 1.998; asistió a reunión científica **con auspicio de GSK** en 2.004 y a reunión científica **con auspicio de Merck** en diciembre de 2.006. O sea, recibió dineros de **GSK** y **MSD**, los mismos fabricantes de vacunas VPH. Y como éste, muchos otros ejemplos de participación en congresos y simposios auspiciados por la industria fabricante de vacunas. ⁵⁷



⁵⁷ Ver sus conflictos de interés en la página 69

DR. ENRIQUE PARIS ENTRA AL BAILE



El Dr. Enrique Paris, actual Presidente del Colegio Médico de Chile y Director del CITUC – Centro de información toxicológica de la Pontificia Universidad Católica de Chile, aparece apoyando férreamente la vacuna neumocócica en particular.

Visitando el sitio web del CITUC, me encuentro con 2 artículos destacados que llaman mi atención. Lo que tienen en común: se relacionan ambos a las VACUNAS, 2 artículos que coincidentemente defienden en forma absoluta a las vacunas y al timerosal, el primero y a las vacunas, atacando al Dr. Wakefield, el segundo: Seguridad de las vacunas que contienen Timerosal ⁵⁸

Lancet se retracta de artículo de hace 12 años que relaciona el autismo con las vacuna tres vírica (rubéola-sarampión-parotiditis)⁵⁹

El día 1° de Julio de 2011, el Doctor Enrique Paris entró en polémica con el Ministerio de Salud de Chile, por el tema de las vacunas neumocócicas:

“Yo no estoy atacando al Gobierno, lo que dije es que siendo una vacuna tan importante para las enfermedades neumocócicas, ellos no han sabido destacar la importancia de la vacuna y ponerla en el tapete”, indicó Enrique Paris.” ⁶⁰

Tanto alarmismo por estas enfermedades parece bien sospechoso, puesto que en declaraciones del 4 de diciembre de 2003, el mismo Paris **“explicó que la meningitis viral tiene un aumento estacional, pues es un virus de origen intestinal, de fácil transmisión por ejemplo, en las piscinas. Esta característica hace que su prevención sea “bastante difícil”, y una de las medidas de mayor importancia es extremar los hábitos higiénicos”.**

CONFLICTOS DE INTERÉS

Noto una SOSPECHOSA relación entre los fabricantes de las vacunas neumocócicas y este médico, el que presiona al Ministerio de Salud para que se promoció con mayor fuerza estas vacunas mencionadas.

Existe un claro conflicto de interés, porque entre **las empresas que financian el CITUC**, organismo donde labora el propio Dr. Paris, están **fabricantes de estas vacunas:**

Merck S.A. + Novartis Chile S.A. + Sanofi – Aventis S.A.

Y las vacunas meningocócicas autorizadas por el ISP provienen de los siguientes laboratorios:

WYETH, NOVARTIS, BAXTER, LAFI, BIOSANO, SANOFI PASTEUR.

⁵⁸ www.cituc.cl/files/arc/articulos/18737796324bd5964a7b5a3.pdf

⁵⁹ www.cituc.cl/files/arc/articulos/14912440444d25e9ea3ece5.pdf

⁶⁰ www.cooperativa.cl/colegio-medico-y-minsal-se-enfrentaron-por-vacuna-contra-la-meningitis/prontus_notas/2011-07-01/092649.html

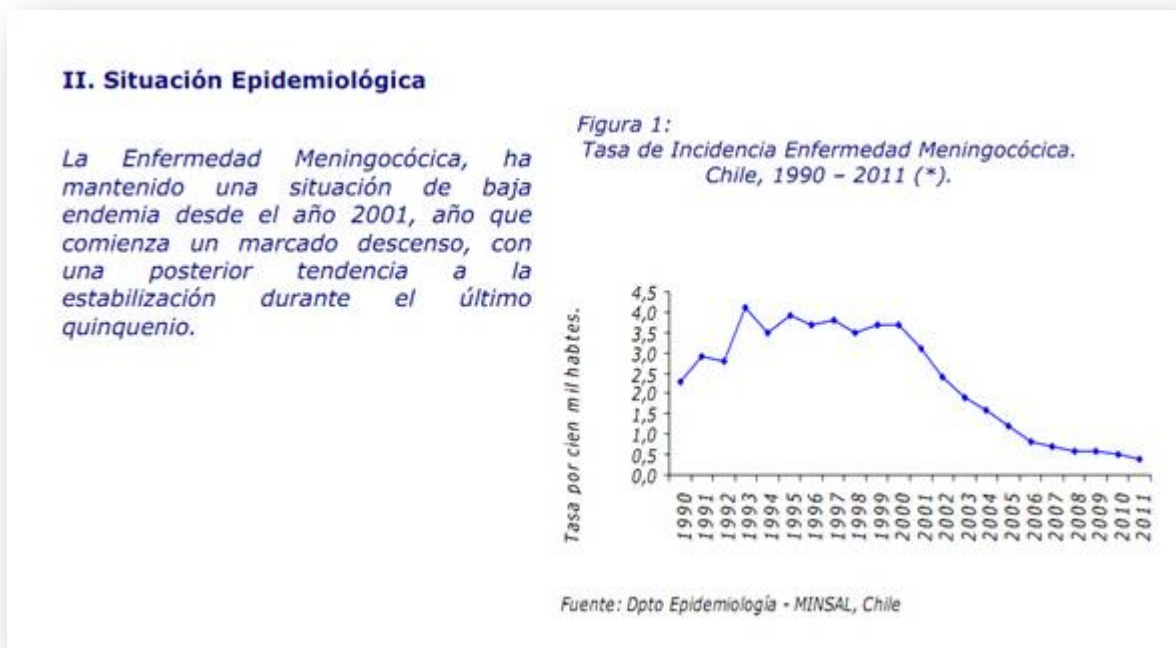
Novartis y Sanofi cuentan con 2 vacunas de este tipo aprobadas, cada uno.

Revisando el sitio web del **CITUC**, encuentro que **hay financiamiento** por parte de empresas, y entre esas están COINCIDENTEMENTE los siguientes laboratorios fabricantes vacunas:

NOVARTIS y SANOFI-AVENTIS

MINSAL CONTRADICE TODO

En el informe de enfermedad meningocócica del 1° al 14 de enero de 2012, el ministerio de salud presenta un gráfico y una información que habla de la situación epidemiológica en Chile al respecto. “La enfermedad meningocócica ha mantenido una situación de baja endemia desde el año 2001, año que comienza un marcado descenso, con una posterior tendencia a la estabilización durante el último quinquenio”



¿HASTA CUÁNDO LA FARMAFIA MANDA EN CHILE?

Así, hasta el día de hoy la mafia farmacéutica sigue dirigiendo la orquesta y su lobby ha logrado introducir sin cuestionamientos y en forma expedita vacunas dañinas para la población, especialmente niños. Es impresentable que estos médicos pertenezcan a un comité que recomienda las mismas vacunas de las empresas de las que reciben dineros.

LOS QUE LE METEN EL MIEDO A LAS ENFERMEDADES PARA QUE SE VACUNE USTED Y VACUNE A SUS HIJOS, LE MIENTEN

Porque afirman que con la vacuna la gente se PROTEGE, pero en el propio folleto informativo de los fabricantes de vacunas dicen "**Es posible que la vacuna NO PROTEJA al 100% de las personas**"

Si usted vacuna a su hijo por miedo a que no contraiga meningitis, podría estar permitiendo que en cambio quede paralítico con el síndrome de Guillain-Barré (SGB) o que tenga "una reacción potencialmente mortal".

¿Cree que ese miedo es buen consejero? ¿Va a arriesgar LA SALUD Y LA VIDA de su hijo por un miedo a una enfermedad que no necesariamente le va a dar? DESPIERTE. INFÓRMESE. Deje de ser un borrego tonto y crédulo. Las autoridades de salud ni los laboratorios fabricantes de las vacunas se harán responsables de los daños a sus hijos ni a nadie. Nada ni nadie podrá jamás PAGAR o COMPENSAR los daños provocados por las vacunas. Recuerde que una vez que ha vacunado a su hijo, después no podrá DES-VACUNARLO.

Demórese un poco más e INFÓRMESE ANTES de decidir vacunarse usted o sus hijos.

El conocimiento protege, la ignorancia daña

Para los padres y madres de niños que ya se han informado sobre los peligros que suponen las dañinas y tóxicas vacunas:

En vista y considerando que el sistema en el que estamos es corrupto por la tremenda maquinaria de lobby farmacéutico que ha comprado "engranajes" de todo tipo y ha logrado que arreglen leyes, decretos y resoluciones que nos dicen OBLIGAR a vacunar a los niños, no nos queda otra que usar las herramientas que nos da el mismo sistema. ¡Seamos inteligentes!

Es más fácil afirmar que su hijo es ALÉRGICO a uno o varios componentes de las vacunas que estén tratando de forzar, porque ellos no podrán discutirle una supuesta condición médica. Si elegimos decirles que NO LOS QUEREMOS VACUNAR, se las pueden arreglar para tomar a su hijo por sorpresa y vacunarlo en la escuela o jardín. Mientras que si usted actúa inteligentemente y advierte y avisa que su hijo es alérgico a alguno de los compuestos que le describiremos acá, supuestamente no lo podrán vacunar, aunque para asegurarse mejor que no lo vacunarán a pesar de su negativa, entérese cuándo irán a vacunar a la escuela y simplemente no lo envíe o dígame a su hijo que le llame en cuanto aparezca la "Gestapo" de las vacunas para que usted vaya a su rescate.

Otra opción mucho más inteligente aún sería afirmar que ya fue vacunado, pues así nunca despertará sospechas pero usted deberá ser ocurrente para asegurarse que puede demostrarlo. Todo método posible para evitar la vacunación vale el esfuerzo, porque las vacunas tarde o temprano pasan la factura y sale muy cara.

Es hora de despertar a tanta mentira que nos han dicho en este sistema las autoridades ¡DESPIERTE! Las cosas NO funcionan como usted creía ¡Dese cuenta que usted IGNORA TODO! Y si ignora todo, pregúntese el por qué lo han mantenido así ¡Deje de creer en mitos! Sepa que es usted mismo el responsable de encontrar la verdad de todo, antes de seguir creyendo ciegamente, sin cuestionar nada.

Usted tiene una INTELIGENCIA ¡ÚSELA! Usted tiene capacidad de comprensión ¡ALCÁNCELA! Usted tiene la responsabilidad de proteger a sus hijos ¡EJÉRZALA!

Si usted elige seguir caminando a oscuras, después no se extrañe si termina cayendo a un acantilado.

Si usted no quiere saber la verdad, después no se queje de las mentiras que viva.

Si usted se siente víctima, después no reclame que aparezca el victimario.

Si usted siente miedo, no espere que una vacuna se lo quite.

Hágase responsable de sus miedos y enfréntelos.

Esta es la verdadera lógica del miedo: Si usted hace algo para EVITAR algo que teme, ese algo lo experimentará con toda seguridad.

Si usted vacuna a su hijo para evitar que se enferme, tenga por seguro que enfermará de algo. Las vacunas traen tóxicos y agentes biológicos que causan más enfermedades porque existe una industria que lucra y se mantiene en pie gracias a las enfermedades que crea y disemina.

¡PIENSE! ¿Qué pasaría con el imperio de las vacunas y fármacos si un día todos los seres humanos estuvieran sanos? Dese cuenta que a los laboratorios y SISTEMA QUE FUNCIONA CON LAS ENFERMEDADES les CONVIENE que usted siga creyéndoles para seguir recibiendo su dinero y usándolo a usted y sus hijos como ratas de laboratorio.

USE LA INTELIGENCIA. USE EL PENSAMIENTO CRÍTICO

¡CUESTIÓNALO TODO!

Si usted elige el camino de la víctima, jamás saldrá vivo de él.

Si usted elige el sendero de la esclavitud, no puede esperar que se manifieste la LIBERTAD en su vida.

¡Crezca! Hágase un adulto responsable ¿Cómo les explicará a sus hijos la ignorancia en la que se ha mantenido hasta ahora? ¿Cómo justificará ante ellos su negligencia en este tema en particular?

Si usted tiene acceso a internet, tiene la posibilidad de encontrar la información que le estoy pidiendo que lea y considere. Ya son millones de personas en todo el mundo hablando de esto y rechazando las vacunas, porque hay pruebas contundentes sobre el daño que causan y se sabe que es una mentira que se sigue sosteniendo en forma organizada y sistemática.

La vacunación es un mito que ha mantenido a la gente en la ignorancia ¡por más de 200 años! ¿Qué beneficio obtiene usted de toda la tecnología que pueda tener en su casa, si sigue creyendo en la "hechicería" invisible de la mafia farmacéutica?

¿Por qué razón cuando usted va a comprar una TV PLASMA o un AUTOMÓVIL exige saber todas las características de esos productos y exige conocer las garantías que traen en caso de eventuales fallas? Y ¿Por qué entonces cuando usted lleva a sus hijos a vacunar NO PREGUNTA NADA, NI LE INTERESA EXIGIR QUE LE DIGAN LOS COMPUESTOS DEL

VENENO QUE LE INYECTARÁN a quienes más ama en su vida? ¿Por qué tampoco exige garantías y saber quién se hará responsable en caso que falle esa pócima de brujas?

¿No ha notado que hay algo que anda mal acá? ¿Por qué tienen más importancia para usted las cosas, los objetos, y no la salud y la vida de sus hijos o la propia? ¿Comprende a qué me refiero con todo esto?

Sepa sobre EL PELIGRO Y EL DAÑO QUE PROVOCAN LAS VACUNAS (TODAS).

¿Sabía usted que todas las vacunas son diseñadas primero en LABORATORIOS MILITARES?

¿Sabía usted que cada persona que permite ser vacunada está siendo objetivo en una GUERRA BIOLÓGICA?

¡DESPIERTE, que esto NO ES CIENCIA FICCIÓN!

Vengo a recordarle que se quedó dormido y que está permitiendo que lo duerman con los miedos...pero los miedos sólo son posibles CON FALTA DE INFORMACIÓN.

¿Desde cuándo cayó usted en la CREENCIA CIEGA que un cóctel de tóxicos químicos y agentes biológicos es más perfecto que el cuerpo humano o que lo “perfeccionará”?

¿Desde cuándo usted eligió tener la nada natural AGUJA como mejor amiga, a la que confía la salud y la vida de sus hijos?

¡DESPIERTE! Si no lo hace, es usted como un borrego camino al matadero. Despierte y recuerde que usted es un SER HUMANO, que tiene el poder de sanar si tuvo el poder de enfermar.

Las enfermedades no son algo que temer porque son sólo las formas que tiene el cuerpo físico para comunicarle que existe un desequilibrio en niveles más sutiles, como por ejemplo en su mente o en sus emociones. El mensaje siempre es el mismo: USTED NO SE ESTÁ AMANDO COMPLETAMENTE y se está creyendo ser limitado, que no se merece estar sano y sin dolores; así una mente que se siente culpable expía culpas, así acciones que se consideran "malas" son "castigadas"... Sólo observe.

Recuerde que el ser humano además de un cuerpo físico, también tiene cuerpo emocional, cuerpo mental y cuerpo espiritual.

¿Por qué entonces usted sólo tiende a pensar que su cuerpo físico responde única y exclusivamente a estímulos físicos?

La medicina oriental sabe de todo esto desde tiempos ancestrales. Es la medicina alopática la que ha descartado atender al paciente como un todo y sólo lo toma como un cuerpo físico de tercera dimensión.

¿No cree que ya es tiempo de revisar su fe ciega en la medicina alopática, que asevera “sanar” envenenando, cortando, quemando y descartando los delicados sistemas y partes que no puede curar?

LAS ENFERMEDADES SON MENSAJES DEL CUERPO

He comprobado que toda dolencia o enfermedad es un mensaje del cuerpo y que es la forma que tiene el organismo humano de hacernos notar que hay un desequilibrio en nuestro interior, y no me refiero al físico, sino al desequilibrio de nuestro cuerpo espiritual, mental y/o emocional.

La medicina oriental contempla que el ser humano tiene que ser comprendido como un todo y la atención para recuperar la salud no puede ponerse sólo en una parte, descuidando las otras. Pero la medicina alopática hace precisamente eso: ni siquiera considera al ser humano en forma holística, sino que sólo se limita a ser un simple “mecánico” del cuerpo físico y sólo considera cambios de partes y piezas descartando las que funcionan mal, sacándolas del organismo. Luego viene la mentira de los trasplantes, porque la versión oficial se jacta de “salvar vidas” sacando partes de algún organismo muerto para ponerlas en un vivo funcionando mal, pero siempre hay rechazo por parte de un organismo a partes ajenas a él mismo. Pero nuestro organismo no funciona como un automóvil o un robot, sino que hay muchos otros aspectos que no se están considerando al decidir hacer un nada natural trasplante.

Lo que no se le cuenta a la gente es que detrás de cada trasplante hay involucrados fármacos que les son recetados de por vida al que aceptó en su interior un pedazo de muerto, para seguir engañando al organismo para que lidie con otras cosas, desviándole la atención para que no tenga tiempo de rechazar el trozo muerto injertado.

Hay un gran negocio también detrás del tema de los trasplantes de órganos. Abra los ojos. No lo hacen ni por caridad ni amor a la vida. Sólo está disponible para quienes puedan pagar al menos los medicamentos con los que se condena a los crédulos pacientes y desesperados familiares.

¡NO A LOS TRASPLANTES!

Lo que nunca le contaron es que “cada célula del cuerpo es un reflejo plenamente consciente de la vibración de vuestra alma, y al imponer a otro cuerpo vuestra matriz etérea y vuestro tejido físico están violando absolutamente las leyes de la creación divina, interfieren en vuestro karma mutuo y niegan a vuestra alma su viaje sin tropiezos de regreso a la luz. Un fragmento de vuestro ser queda inexorablemente atado a otro individuo, y el destino del alma de ambos se altera permanentemente.”...“Algunos de vosotros habéis desarrollado vuestra conciencia y sensibilidad para reconocer la música de vuestra alma: la vibración del wam. En cierto grado, sentís y experimentáis cada célula, en verdad cada partícula subatómica, mientras ejecutáis la vibración de la esencia de vuestra alma a través de las ondas de vuestro ser y hasta el mar de la existencia. El trasplante de órganos donados, inevitablemente, crea una disonancia atonal en el cuerpo del receptor, pues se ha interrumpido la totalidad en la sutileza de las frecuencias vibratorias que trascienden vuestra esfera física; la música ha sido afectada. El donante, cuyo wam está retenido como una vibración remota en el cuerpo del otro, queda atrapado en el interior de la zona gris entre el Espíritu y la materia, la luz y la oscuridad.”

“En ese lapso de tiempo, cuando el cuerpo aún vibra energéticamente aunque haya sido declarado «clínicamente muerto» (un estado cuestionable determinado por fuerzas ajenas al libre albedrío del individuo), todavía resuena la canción del alma y, por ende, el cuerpo debe

dejarse en un agradable silencio mientras la transmutación llega a su fin. Para cuando la música ha cesado en los tejidos y fluidos del cuerpo, éste ya no es viable para llevar a cabo la cirugía de trasplante de órganos; ésta es la zona de peligro. En esencia, si el órgano tiene suficiente fuerza vital como para ser trasplantado, aún lleva la frecuencia del alma y no debe ser molestado.”⁶¹

LOS MENSAJES DEL CUERPO

Ya basta de seguir creyendo en los mitos de las enfermedades.

Sepa que, por ejemplo, si usted se resfría es porque mantiene en su corazón TRISTEZA. Si no le hace caso al cuerpo físico y no revisa esa tristeza interna, le puedo asegurar que con los años usted tendrá muchas posibilidades de manifestar DIABETES. Sepa entonces que cada enfermedad es un mensaje, un telegrama del cuerpo físico para llamar su atención sobre algún área de su vida que ha caído en desequilibrio.

Otros ejemplos: ⁶²

Si usted presenta artritis o artrosis, es porque podría ser una persona que se juzga mucho y que es muy auto-exigente, tanto que llegan a deformarse sus huesos. Piénselo.

Si usted manifiesta fiebre, sepa que está lidiando con una RABIA INTERNA.

Si usted manifiesta cáncer, recuerde que es porque en algún aspecto usted SE CORROE POR DENTRO, siente culpa y ganas de castigarse y PAGAR lo que siente que dañó a otro en la vida.

El cuerpo humano tiene formas de llamar nuestra atención cuando no le prestamos atención a los desequilibrios que permitimos. Las enfermedades, dolencias o molestias físicas son sólo mensajes que nos dan cuenta de los desequilibrios a atender y que siempre tienen un origen emocional, mental y/o espiritual.

¿En qué momento usted dejó de SABER que cada niño que nace viene PERFECTO al nacer?

¿Desde cuándo le hicieron obedecer sin cuestionar que en cuanto naciera su hijo usted DEBÍA VACUNARLO para "protegerlo"?

¿Olvida acaso que ya viene con la mejor protección que la naturaleza y la inteligencia divina previó?: SU PROPIO SISTEMA INMUNOLÓGICO.

La idea de la vacunación es un total sinsentido. Sería como decirle: “te vamos a pegar con un palo en la cabeza, para que si algún día alguien te pega con un palo en la cabeza ya sepas lo que es”. ¿Qué tipo de lógica es esa?

Vacunarse es como saltar de la azotea de un edificio y esperar quedar ileso.

⁶¹ El Cosmos del Alma, un despertar para la humanidad, Patricia Cori

⁶² *Para que sepa más al respecto, le recomiendo que lea: “Obedece a tu cuerpo, ¡Ámate!” (Lisa Bourbeau), y “Sana Tu Cuerpo” (Louise L. Hay)*

LA ERA DE LOS "EXPERTOS"

Sepa que mientras durmió en la ignorancia y la negligencia, los laboratorios militares de un sistema que conspiró para mantenerlo así -como una crédula e ignorante oveja de un rebaño ignorante y miedoso que obedece ante la más mínima presión, coerción y amenaza de castigo si no obedece-, inventaron más enfermedades y descongelaron y despertaron otras ya extintas, como la gripe española de 1918, re-bautizada como gripe porcina o una de las más "nuevas" resucitadas, tal como lo hicieron con la peste negra. ¿Desde cuándo los militares trabajan a favor de la salud y la vida? ¿No le parece que algo no cuadra acá?

La humanidad había caído en un profundo sueño y así se pasó a delegar la responsabilidad en cada área a "expertos", y así esos "expertos" empezaron a decidir qué era BUENO y que era MALO, qué MEDIDAS había que tomar para cada PROBLEMA. Y la corrupción empezó a podrir a las manzanas dentro del cajón. Y ahora la maquinaria que SE SUPONE debería velar y "cuidar" a la gente, funciona completamente para lograr LO CONTRARIO.

La era de la inocencia y la ignorancia tiene que quedar atrás. Es hora de abrir los ojos y de ver todas las mentiras que seguimos alimentando como humanidad y que nos siguen encadenando en un corral. Esto es lo que tiene que terminar.

CUÁNDO SURGEN LAS VACUNAS COMO ARMAS BIOLÓGICAS

Según algunos libros de "historia" (Léase: seguidilla de "cuentos" redactados por los que manejan secretamente los hilos del mundo), los datos más antiguos que documentan el uso de armas biológicas estaría registrado en textos hititas del año 1.500 al 1.200 A.C., en el que víctimas de peste fueron enviadas a tierras enemigas.

Según poemas épicos de Homero sobre la legendaria Guerra de Troya, la Iliada y la Odisea, lanzas y flechas se untaban con veneno.

Durante la Primera Guerra Sagrada en Grecia, cerca del año 590 A.C., Atenas y la Liga Anfictiónica envenenaron el suministro de agua del asediado pueblo de Crisa (cerca de Delfos) con la planta tóxica eléboro.

También hay registros que el comandante romano Manio Aquilio envenenó los pozos de ciudades enemigas asediadas cerca del año 130 A.C.

VACUNAS INSALUBRES

Pero una de las primeras "vacunas" apareció realmente en el Siglo IV A.C. Los arqueros escitas untaban las puntas de sus flechas con veneno de serpiente, sangre humana y heces de animales para causar heridas que se infectaran. ¿Se extraña? ¿Le dio asco? Las vacunas se hacen casi igual y causan lo mismo hoy en día. ¿Desde cuándo usted empezó a creer que si ve un líquido "transparente" es sinónimo de asepsia y salubridad? Las vacunas, aparte de tóxicas, son INSALUBRES.

"Han estado vacunando gente con brebajes crudos de viruela de mono, cabra, vaca, caballo, mezclada con pelo, tuberculosis, sífilis,

lepra y todo lo que no fue filtrado de la vacuna. ¿Cómo eso pudo haber posiblemente evitado algo, excepto la salud"

-Dra. Suzanne Humphries-

Otros ejemplos de uso de toxinas de plantas, venenos, y otras sustancias tóxicas para crear armas biológicas en la antigüedad:

Año 184 AC, Aníbal de Cartago tenía recipientes de arcilla con serpientes venenosas y enviaba a sus soldados a lanzar dichos recipientes sobre las cubiertas de barcos pergaminos.

Cerca del año 198 DC, la ciudad de Hatra (cerca de Mosul, Irak) ahuyentó al ejército romano liderado por Septimio Severo lanzándoles jarrones de arcilla con escorpiones vivos dentro.

MILITARES EXPERTOS EN VACUNAS

Estas historias tratan de guerras en la antigüedad usando biológicos pero no hay mucha diferencia al día de hoy. Seguramente usted no lo sabe, pero las todas vacunas que se liberan a los mercados mundiales surgieron primero como diseño de un laboratorio militar.

La “gripe española” de 1918 en realidad se originó en Fort Riley, una base militar estadounidense de Kansas.⁶³

FUERTE DETRICK: CENTRO DE PRUEBAS DE ARMAS BIOLÓGICAS

El Dr. Leonard G. Horowitz en su libro “Virus Emergentes: SIDA & EBOLA, ¿Naturaleza, Accidentales o Intencionales?” nos entrega información que todos deberíamos conocer. Cito:

“Una vez más, desde las entrañas del polvoriento subterráneo de Countway, llegó una abundante información sobre el Fuerte Detrick. Mientras la investigación sobre virus de la OMS y el NCI se expandía silenciosamente, una ola creciente de oposición mundial a las Armas Biológicas (AB) llegó a romper sobre el portón de Detrick. La escena fue establecida en 1968 mientras aquellos laboratorios de armas biológicas del ejército estaban operando a capacidad completa sobre numerosas tareas, incluyendo la prueba de virus sintéticos diseñados para atacar la propia naturaleza de la inmunidad humana.”



⁶³ www.twoop.com/medicine/archives/2005/10/1918_spanish_flu.htm

“El Fuerte Detrick fue "el más grande y más sofisticado" centro de pruebas de Armas Biológicas de la nación y aparentemente de todo el mundo. Las instalaciones emplearon a unos 300 científicos, incluyendo a 140 microbiólogos, 40 de los cuales tenían Doctorados, 150 especialistas "en otras disciplinas yendo desde patología de plantas hasta estadísticas matemáticas", y entre 700 y 1.000 personas del equipo de apoyo. La operación ocupó "algunas 1.230 acres de tierra federal" sobre las que se mantenían 450 estructuras. Producía anualmente "algunos 900.000 ratones; 50.000 conejillos de indias; 2.500 conejos...y 4.000 monos." También existía una gran área "corral" para mantener a animales más grandes tales como caballos, reses y ovejas. Se informó que el costo para mantener funcionando una sola investigación de Armas Biológicas en el Fuerte Detrick, era de 21,9 millones de dólares en 1969.”

El Dr. Leonard G. Horowitz, logró conseguir un libro de 87 páginas desde el Fuerte Detrick llamado "Cutting Edge" ("Filo Cortante"). Afírmese, que acá viene información que le botará el piso de su confianza en las farmacéuticas.

De acuerdo al libro mencionado, "El Fuerte celebró su "Nacimiento de Ciencia" en 1943 para dos propósitos definidos por el Presidente Roosevelt y el Departamento de Guerra: (1) "Desarrollar mecanismos de defensa contra ataque biológico", y (2) "desarrollar armas con las que EEUU pudiera responder si era atacado por un enemigo que usara armas biológicas."

"Desde el momento de su nacimiento en los más altos niveles del gobierno, los esfuerzos de guerra biológica fueron mantenidos en un círculo interno de personas con conocimientos. George W. Merck era un miembro clave del panel consejero del Presidente Franklin D. Roosevelt y estaba encargado de armar tal esfuerzo. Merck poseía la firma farmacéutica que aún lleva su nombre."⁶⁴

¡Se trata de MERCK! también conocido por las siglas “MSD”, Merck Sharp & Dohme, laboratorio fabricante de vacunas y fármacos.

Según el libro el "Filo Cortante", los esfuerzos para Guerra Biológica en los EEUU comenzó en el otoño de 1941 cuando el Secretario de Guerra Henry Stimson escribió al Dr. Frank B. Jewett, entonces Presidente de la Academia Nacional de Ciencias (NAS):

"Debido a los peligros que podría enfrentar este país a partir de enemigos potenciales empleando lo que podría ser ampliamente descrito como guerra biológica, parece recomendable que se inicien investigaciones para informar de la situación presente y futuras posibilidades. Por tanto, estoy preguntándole si usted citará a un apropiado comité que revise todas las fases de esta materia. Su organización ya ha tenido antes una petición del Cirujano General para citar a un comité por la División de Ciencias Médicas del Consejo Nacional de Investigación para examinar una fase del asunto..."

"...Un par de meses después de este informe al Presidente Roosevelt, Stimson fue autorizado para desarrollar una agencia civil para "liderar todos los aspectos de guerra biológica." Le fue asignado a la Agencia de Seguridad Federal (FSA) ocultar su existencia, y George Merck fue nombrado director del nuevo Servicio de Investigación de Guerra (WRS).

⁶⁴ Emerging Viruses: AIDS & EBOLA, Nature, Accident or Intentional?, Leonard G. Horowitz, D.M.D., M.A., M.P.H., Tetrahedron, inc. 1996.

Como resultado de este esfuerzo encubierto, según el director de relaciones públicas del Fuerte Detrick, "técnicas de investigación de ADN recombinante" fueron empleadas "a través de los que ciertos organismos...(fueron) clonados para producir débiles, fuertes o mutaciones del original." Aquellos experimentos llegaron a ser los "legados de Fuerte Detrick, pero no fue hecho en los laboratorios del Fuerte Detrick."

Si "Filo Cortante" dice la verdad, prototipos similares al virus del SIDA fueron desarrollados fuera del Fuerte Detrick y llevados a su interior para pruebas. La única instalación regional alterna con los medios y organismos necesarios para producir virus destructores del sistema inmunológico, en 1969-1970, fue por el camino en Bethesda, en laboratorios del NCI o en West Point, Pennsylvania, en MSD (Merck, Sharp and Dohme).⁶⁵

¡DESPIERTE!

Es el propio ser humano el que ha permitido su desempoderamiento y es él mismo quien tiene que recuperar ese poder, y la única forma es despertando, abriendo los ojos, revisando todos los mitos y engaños que se aceptaron como "verdades".

¿Cuál es la lógica en la GUERRA CONTRA LAS BACTERIAS, cuando sabemos que nuestra vida se basa en la cooperación e interacción con trillones de bacterias dentro de nuestro cuerpo?

¿Cuál es la lógica en una decisión de meter dentro del cuerpo, químicos tóxicos que MATEN BACTERIAS? ¿No habrá luego un DESEQUILIBRIO en ese orden natural, que más tarde resultará en otros problemas?

¿Cuándo se logra la paz bombardeando ciudades? ¿Cómo pretende que un ambiente bombardeado se convierta por sí solo en un medio hermoso y lleno de flores?

Pasemos a revisar ahora la gran mentira de Pasteur para que comprenda de qué le estoy hablando.⁶⁶

⁶⁵ Emerging Viruses: AIDS & EBOLA, Nature, Accident or Intentional?, Leonard G. Horowitz, D.M.D., M.A., M.P.H., Tetrahedron, inc. 1996.

⁶⁶ Veá: página 68, El Gran Fraude de Pasteur.

VACUNAS MASONAS

El folleto masónico "De oro y cielo azul"⁶⁷ establece que **"los masones fueron los pioneros y promotores de la vacunación"**. En realidad, fue el masón y médico Edward Jenner que en 1796 comenzó a promover la vacunación "preventiva", un hecho del que los masones se sienten orgullosos⁶⁸

Edward Jenner fue miembro de la Logia Fe y Amistad N° 270 en Berkeley, Inglaterra⁶⁹. Las publicaciones de Jenner claramente muestran que él era perfectamente consciente de que habiendo tenido una vez una enfermedad no hacía inmune a una persona. Tampoco las vacunas. Sin embargo, abogó por algo que era totalmente no-natural y altamente peligroso.

La Dra. Viera Scheibner (Australia), la principal experta del mundo en lesiones por vacunación, ha descubierto una conexión entre la vacuna triple contra la difteria, la tos ferina y la tuberculosis, y el síndrome de muerte súbita infantil que ha sido científicamente demostrado. Muchos niños se han convertido en inválidos de por vida.

Muchos niños se vuelven pronto autistas después de sus vacunaciones. De acuerdo a un estudio en California publicado en marzo de 1999, el autismo ha incrementado en un 273% en los últimos 10 años. Sólo en 1999, fueron registrados 1.685 casos nuevos⁷⁰. En Maryland, el autismo se incrementó en cinco veces en el mismo período. 1 de cada 149 niños ha desarrollado autismo. Advertencias contra esta correlación ha sido escuchada desde hace algunos años, pero médicos ignorantes continúan propagando los mitos que las vacunas son completamente inofensivas.

Viera Scheibner ha escrito un libro titulado "Vacunación: 100 años de investigaciones ortodoxas demuestran que las vacunas representan un asalto médico al sistema inmunitario"⁷¹, el que demuestra las formas en las que hemos sido engañados y perjudicados. Usted no puede prevenir un dolor de cabeza tomando aspirina, según la Dra. Scheibner. Nadie en su sano juicio haría eso. Las vacunas tienen poco sentido.

Las empresas farmacéuticas que fabrican las vacunas son los verdaderos ganadores. Hasta el 80% de todas las vacunas utilizadas para los niños, están hechas en laboratorios controlados por la familia masona Rockefeller.



⁶⁷Turku, 1992, p. 25.

⁶⁸John Hamill, Robert Gilbert, "La Francmasonería: Una Celebración del Arte", Londres, 1998, p. 128

⁶⁹ibid. p. 235.

⁷⁰"Autismo '99: Una emergencia nacional", Yazbak, 1999.

⁷¹Mary-borough, Australia, 1997.

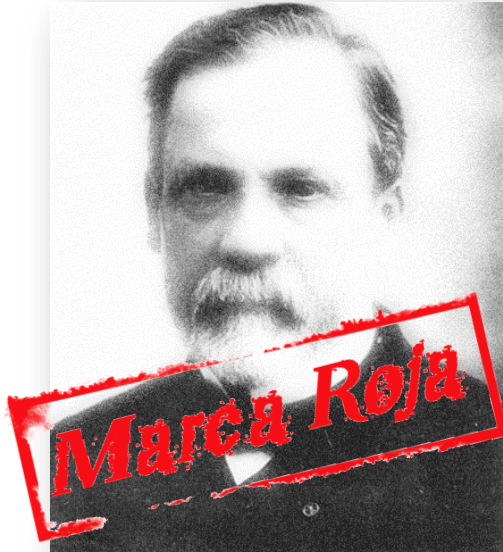
"En algunos ámbitos de nuestra vida cotidiana, que nos parecen propios de personas independientes, nos gobiernan unos dictadores que ejercen un gran poder." –Edward Bernays– 72

EL GRAN FRAUDE DE PASTEUR

El científico francés, Louis Pasteur (1822 - 1895), expuso que todos los microorganismos, tanto dentro como fuera del cuerpo pueden causar enfermedades y -por lo tanto- debía ser controlado por el uso de vacunas. Recibió subsidios enormes. El apoyo de esta afirmación era una oportunidad de hacer grandes cantidades de dinero, mientras perjudicaba a la gente. La principal fuente de dinero de Pasteur fueron los Rothschild de París, en particular Gustave Rothschild.

Intensa propaganda de los masones ha hecho de Pasteur un nombre familiar. En su lecho de muerte, el 28 de septiembre de 1895, Pasteur se retractó de su error -la teoría simplista- con las siguientes palabras, la misma afirmación de su maestro, Antoine Bechamp:

"Los microbios son nada, el medio ambiente es todo"



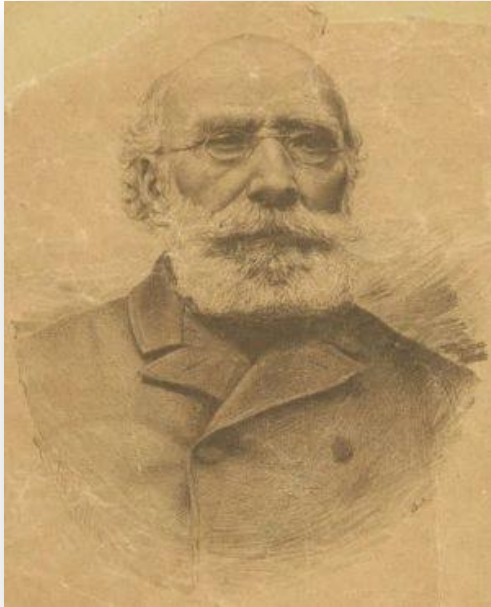
Los Francmasones no hicieron nada por anunciar esta verdad fundamental y la siguen ocultando a todo el mundo para mantener las falsas creencias impuestas y el miedo imperante.

En el campo de la microbiología la teoría de Pasteur sigue siendo la base para combatir las bacterias con la penicilina y otros antibióticos.

La profesión médica no tiene ningún interés en comprobar los hechos detrás de la declaración oficial que las vacunas son más eficaces. La verdad es que el material disponible en la literatura médica claramente muestra que las vacunas son totalmente ineficaces en la prevención de la enfermedad, mientras que reforzar al organismo con vitaminas y minerales es la forma más inteligente y fiable al respecto. Los médicos ignorantes declaran que las vacunas son la principal explicación de la baja tasa de enfermedad en la actualidad, pero es una falacia.⁷³

⁷² Propaganda, Edward Bernays, Editorial Melusina, España, 2008, pp47

⁷³ Vea el video documental en internet: "Vacunación, la verdad oculta", <http://vimeo.com/21933828>



ANTOINE BECHAMP: DESPLAZADO EN LA HISTORIA POR PASTEUR

El Profesor Antoine Bechamp (1816-1908) es aun virtualmente desconocido, fue profesor de Pasteur y este último tergiversó totalmente lo que le enseñó su maestro. Bechamp no recibió donaciones para su investigación y su principal interés fue la influencia de los microorganismos en el cuerpo humano.

Bechamp demostró que todas las células vivas contienen pequeños gránulos llamados microzimas, que tienen propiedades enzimáticas únicas y un movimiento oscilante. Su presencia en la sangre es necesaria para la formación de costras en el caso de heridas. Las Microzimas

pueden sobrevivir a temperaturas de hasta 300 grados Celsius, y permanecen mucho tiempo después de la muerte del organismo anfitrión. Pueden desarrollarse y crecer y generar bacterias.⁷⁴

Bechamp creía que las enfermedades se desarrollan en el cuerpo, cuando la condición interior y el equilibrio natural están lo suficientemente perturbados, y la tensión eléctrica en las células es reducida. Una célula sana tiene un voltaje de entre 60 y 100 mV, mientras que una célula cancerígena tiene 20 mV. Esto fue descubierto por el Dr. Robert Becker en la década de 1920.⁷⁵

¿Por qué afirmo que es hora de poner en el tacho de la basura a Pasteur y su fraudulento dogma, y trasladar desde el olvido al podio de los reconocimientos a Antoine Bechamp?

El Profesor **Pierre Jacques Antoine Bechamp** (1816 – 1908) es aún virtualmente desconocido. Investigó la influencia de los microorganismos en el cuerpo humano y destacó que, mientras comemos y vivimos bien, las bacterias nos sirven bien y no causan enfermedad.

Bechamp demostró que todas las células vivas contienen pequeños gránulos llamados **microzimas**, que tienen propiedades enzimáticas únicas y un movimiento oscilante. Su presencia en la sangre es necesaria para la formación de costras en el caso de heridas. Las microzimas pueden sobrevivir a temperaturas de hasta 300 grados Celsius y permanecen mucho tiempo después de la muerte del organismo anfitrión, pudiendo desarrollarse, crecer y generar bacterias (Antoine Bechamp, La sangre y su tercer elemento atómico, traducción del francés al inglés, publicado en 1911).

Bechamp creía que las enfermedades se desarrollan en el cuerpo, cuando la condición interior y el equilibrio natural están lo suficientemente perturbados, y la tensión eléctrica en las células es reducida.

⁷⁴Antoine Bechamp, "La Sangre y su tercer elemento anatómico", Filadelfia, 1911.

⁷⁵Robert Becker, Gary Selden, "El cuerpo eléctrico: el electromagnetismo y la Fundación de la Vida", Nueva York, 1985.

Bechamp dice en *El tercer elemento de la sangre*: **“Todas las materias orgánicas naturales (materias que vivieron alguna vez), protegidas absolutamente de los gérmenes atmosféricos, invariable y espontáneamente alteran y fermentan, debido a que ellas necesaria e inherentemente contienen dentro de sí mismas los agentes de su alteración espontánea, digestión, disolución.”**

El profesor Bechamp, uno de los más grandes científicos de Francia, fue profesor en la Escuela de Farmacia en la Facultad de Ciencias en Estrasburgo, y más tarde profesor de Química Médica y Farmacia en la Universidad de Montpellier, miembro de varias sociedades científicas y Caballero de la Legión de Honor.

Un ejemplo de su trabajo es cuando Bechamp, después de experimentar con almidón, dudó de la creencia que la caña de azúcar, al ser disuelta en agua, era transformada en forma espontánea en azúcar (una mezcla en partes iguales de glucosa y fructosa).

A raíz de esto, en mayo de 1854, Antoine Bechamp emprendió una serie de observaciones en su llamado “Experimento Beacon”. En éste, disolvió caña de azúcar pura en agua en 11 frascos de vidrio conteniendo aire, pero sellados. Agregó un químico a 9 de los frascos. En la solución sin químicos apareció moho a los 30 días y la inversión del azúcar entonces fue rápida, pero no pasó lo mismo en los frascos con químicos. Esto dejó al moho sin explicación, así que Bechamp procedió con más observaciones para determinar su origen. Llenó 11 frascos completamente con agua y caña de azúcar, vertió un poco de líquido de 2 de ellos para que tuvieran un poco de aire en contacto con el líquido. En ambos frascos apareció moho y alteraciones en el líquido. En ambos frascos apareció moho y alteraciones en el líquido, mientras que en los otros 9 termos donde no había aire, tampoco se produjo la formación de moho ni inversión del azúcar. Claramente era necesario el aire para que apareciera moho y ocurriera el proceso en el azúcar. Esto probó más allá de toda duda que jamás existió una acción “espontánea”, como se creía, para producir la inversión de la caña de azúcar.

Sin embargo, más tarde Pasteur llamó a la fermentación “vida sin aire o vida sin oxígeno”. En tanto, Bechamp probó que el moho era un organismo vivo y que la caña de azúcar fue procesada **“...sólo en proporción al desarrollo de moho. Esas vegetaciones elementales entonces actúan como fermentos.”**

El profesor Bechamp comprendió la formación y crecimiento del moho y fermentos en 1854, años antes que Pasteur, mientras este último aún se aferraba a la idea que tanto el moho como los fermentos “cobran vida espontáneamente”, aunque todas sus soluciones contenían levadura muerta o caldo de levadura que llevaban gérmenes o fermentos desde el comienzo. Pasteur concluyó que el fermento es una sustancia viva, aunque afirma que esto **“no puede ser irrefutablemente demostrado”**. Pero Bechamp lo demostró “irrefutablemente” en su paper científico publicado, donde explica completamente el fenómeno de la fermentación como algo debido a la nutrición de organismos vivos: absorción, asimilación y excreción.

Bechamp fue el primero en distinguir entre el fermento “organizado” o vivo (que es activo y actuaba directamente sobre el azúcar, causando una rápida inversión) y el fermento soluble (la versión en estado inerte que puede ser obtenido aplastando el moho). Bechamp nombró a esta sustancia Zimasa en el paper “Memorias en fermentación por fermentos organizados”, de 1864.

Pasteur inventó experimentos basados en los descubrimientos de Bechamp, pero poniéndole un poco de sensacionalismo. Después hubo una discusión sobre generación espontánea en Sorbonne, París, en 1861. Pasteur tuvo la desfachatez de reclamar –en presencia de Bechamp– todo el crédito por la prueba de organismos vivos apareciendo en un medio desprovisto de materia albuminoide. Bechamp le pidió reconocer su trabajo anterior, pero Pasteur ignoró la petición aunque admitió que el trabajo de Bechamp fue “rígidamente exacto”.

El nombre del profesor Antoine Bechamp fue borrado de forma encubierta de los libros de estudio médicos a propósito, pues si Pasteur no hubiera sido elegido por sus pares el mundo nunca se habría embarcado en el camino del tratamiento de enfermedades con toxinas, usando un tóxico diferente para cada germen.

Bechamp descubrió que la salud es algo positivo que debe ser cultivado, mientras que Pasteur sostuvo que los gérmenes estaban en todos lados y que su propósito era causar enfermedad, por lo que había que matarlos con venenos. Esto estableció a la industria de la enfermedad y los fármacos, parte importante de la agenda oculta de Carnegie y Rockefeller hasta ahora. Nuevos medicamentos significaron nuevas inversiones para investigaciones, una nueva razón para conseguir dinero de los gobiernos y la necesidad de la organización médica para recetar estos medicamentos, todo un sistema diseñado a partir de una mentira sostenida por el científico Pasteur y su séquito de compañeros masones.

Pasteur fue el promotor número 1 de la industria farmacéutica: “Si los gérmenes son atacantes externos que invaden el cuerpo, entonces podemos desarrollar y comercializar un arsenal sin fin de armas con las cuales matarlos.”

La mentira de Pasteur tiene hasta este preciso momento a la industria alimentaria “Pasteurizando” todo lo que puede, y el proceso de **Pasteurización** no es otra cosa que la exposición de los alimentos como la leche a una “quema” de todo, no sólo de los gérmenes que la gente cree inocentemente, sino que también de todos sus nutrientes, y así la leche termina siendo sólo un líquido blanco lleno de hormonas, Dióxido de Titanio, gérmenes y bacterias agregados en las mismas industrias tóxicas. Recordemos que usan TiO₂ para blanquear la leche, lácteos, alimentos, cosméticos, jabones, pastas dentales, dulces, etc.⁷⁶

Ahora todo el mundo espera que los gérmenes causen enfermedad para luego ingerir una toxina que se supone mata al intruso, pero que en realidad termina matando al organismo huésped. Sin embargo, en su lecho de muerte Pasteur admitió que Bechamp tenía razón: “El germen no es nada, el terreno lo es todo”. Un reconocimiento que llegó muy tarde y que aún es suprimido de las enseñanzas de las escuelas, permitiendo que se siga admirando a un verdadero plagiador como Pasteur, el que es considerado el “padre de la medicina moderna”, y dejando en el olvido a quien deberíamos honrar por un trabajo excepcional de toda una vida: al brillante profesor Antoine Bechamp.

⁷⁶ Ver pág. 224

VACUNAS: ÚNICA CAUSA DE POLIO

Las estadísticas muestran que la disminución de la tasa de enfermedades infecciosas comenzó antes que las grandes campañas de vacunación en los años 1900. Además, las enfermedades comunes de los niños no son nocivas, sino pasos necesarios en el camino hacia el desarrollo del sistema inmunológico. Las vacunas también provocaron un aumento considerable en la incidencia de la poliomielitis después de muchos años de disminución constante. En los Estados Unidos de hoy, las vacunas son la única causa de la poliomielitis. Alternativas a la vacunación, que han demostrado ser inocuas y eficaces, han estado disponibles desde hace muchos años, sin embargo esta información ha sido suprimida. Los trabajadores de atención de la salud pública están poniendo en peligro la salud de y el bienestar de los individuos mediante el mantenimiento de los mitos de las vacunas.

Después de su investigación exhaustiva de la literatura médica sobre el tema de la vacunación, la Doctora Viera Scheibner concluyó: *"No hay prueba alguna de la capacidad de las vacunas para prevenir enfermedades. Por el contrario, hay una gran cantidad de evidencia de ser ellas provocando graves efectos secundarios"*.

La Agencia Sueca de Productos Médicos Läkemedelsverket no ha reconocido un solo efecto secundario de las vacunaciones de niños en la última década. En el mismo período, sin embargo, un número de empresas farmacéuticas han pagado millones de dólares en compensación a 20 niños suecos gravemente dañados por las vacunas.

En los Estados Unidos, miles de casos de efectos secundarios de la vacuna triple (sarampión, paperas y rubéola) han sido reconocidos en los últimos años. El fondo federal por lesiones de vacunación de EEUU ha pagado una suma total de 800 millones de dólares a 1.400 familias en el mismo período, exclusivamente a familias con medios económicos para seguir un caso en la corte, y en posesión de la información necesaria para permitirles hacer contactos y encontrar apoyo en la literatura médica. Sus hijos estaban sanos y en desarrollo apropiado hasta el momento de su vacunación, después de la que se convirtieron a estados febriles o comatosos o comenzaron a tener convulsiones. Su condición entonces se volvió crónica y algunos de ellos desarrollaron autismo.

Después de la Primera Guerra Mundial, en 1918 - 1919 cuando comenzaron las inoculaciones contra la gripe española, por lo menos 25 millones de personas murieron en todo el mundo (India contaba con más de 12 millones de muertos, Italia con 400.000, Suecia con 38.000).

Los países que no pudieron acceder a la vacuna norteamericana (Grecia, Egipto) se salvaron. En esos países, nadie se enfermó. El nombre "gripe española" se deriva del hecho que España, quien se mantuvo neutral en la Primera Guerra Mundial, no tenía censura ni interés en cubrir los daños de la epidemia, mientras que los poderes en guerra mantuvieron los efectos en secreto. El verdadero país de origen de la gripe española fue Estados Unidos, donde los soldados habían sido incubados contra posibles enfermedades infecciosas. Más de 500 millones de personas estaban infectadas. Las vacunas han cobrado millones de vidas humanas y aún los programas de vacunación continúan.

El Presidente Clinton admitió que la vacuna contra el tétanos que se envió al tercer mundo causó esterilidad en gran número de mujeres⁷⁷

En su libro "Virus emergentes: SIDA y Ébola - Naturaleza, Accidente o intencional", el Dr. Leonard Horowitz demostró que el Departamento de Defensa de Estados Unidos, en la década de los ´70, trató de crear una exitosa arma biológica. El arma con la que se las arreglaron para crear, es hoy en día conocida como SIDA. Cínicamente, el nombre SIDA (Síndrome de Inmunodeficiencia Adquirida) establece claramente que es un caso de inmunodeficiencia adquirida. ¿Cómo se adquiere? A través de la vacunación. Documentos oficiales muestran que la vacuna contra la polio contaminada con HIV, fue administrada a un gran número de personas en África antes del estallido de la epidemia.

Según información oficial, 30 millones de personas han muerto de SIDA hasta la primavera de 2004. A esta fecha (2004), 38 millones de personas están infectadas con VIH en todo el mundo. Sólo el 2002, 5 millones de personas se infectaron. El Dr. Horowitz demostró, usando un número de documentos, cómo el VIH fue entregado bajo la cubierta de la vacuna contra la hepatitis B, a un gran número de hombres homosexuales en Nueva York y San Francisco, a quienes se les hizo responsables por la propagación del SIDA en Estados Unidos.

En un largo artículo que trata de las lesiones por vacunación, publicado en la revista alemana Natur-Heilpraxis (N ° 11, 1988), los efectos secundarios se muestran como consecuencia de todas las vacunas. La interferencia de las vacunas en el sistema inmunológico, entre otros efectos, ha sido una de las causas de la diabetes. Dos niños alemanes en Rheinland-Pfalz fueron compensados con una indemnización por daños por esta razón. Se ha demostrado que la vacuna del sarampión causa parálisis. Un niño quedó ciego y espástico después de recibir la triple (difteria, tos ferina y tétanos) que contiene una serie de sustancias tóxicas, entre ellas aluminio. El cerebro del niño fue severamente dañado y las lesiones por vacunación fueron reconocidas. Los niños han adquirido artritis reumatoide crónica, síntomas de demencia y esclerosis múltiple, y algunos incluso han muerto tras la vacunación.

Durante la Guerra del Golfo, las vacunas experimentales fueron usadas en los soldados estadounidenses. Veteranos de Guerra afirman que en 1 de cada 3 niños nacidos después de la guerra había deformidades congénitas u otras lesiones. Este síndrome de la Guerra del Golfo es similar al SIDA, en que se descompone el sistema inmunológico y hasta ahora no hay cura (como en realidad no la hay para nada, aunque el mito que se imprime en las mentes de todos diga lo contrario).

En su libro "Vacunación: El asesino silencioso", Ida Honorof y ElanorMcBean apuntan a los enormes daños causados por las vacunas. La Doctora Ghislaine Lanctot, autora canadiense del best-seller "La mafia médica", escribió en la revista médica canadiense: "Las autoridades médicas siguen mintiendo. La vacunación ha sido un desastre en el sistema inmunológico. En realidad, causa un montón de enfermedades. En realidad, estamos cambiando nuestro código genético a través de la vacunación... De aquí a diez años sabremos que el más grande crimen contra la humanidad fueron las vacunas".

⁷⁷el Observador de Idaho, octubre de 1999

OMS Y EL ENCUBIERTO PLAN DE ESTERILIZACIÓN DE MUJERES

En la década de 1990 la OMS (Organización Mundial de la Salud) lanzó una campaña para vacunar supuestamente contra el tétanos a millones de mujeres (entre 15 y 45 años) en Nicaragua, México y Filipinas, aunque hay mayor incidencia de la enfermedad entre hombres. La vacuna en realidad contenía gonadotropina coriónica humana (hCG) lo que imposibilita el embarazo.

Estaban involucrados en el proyecto desde 1972: La Fundación Rockefeller, El Consejo de Población, El Banco Mundial, Institutos nacionales de la salud de EEUU (NIH), y el Gobierno de Noruega donó 41 millones dólares para desarrollar vacunas abortivas para la OMS.

El año 2004 hubo campaña de la UNICEF, el Rotary International y la CDC para vacunar a jóvenes Nigerianos contra la polio. El Dr. HarunaKaita, científico farmacéutico y Decano de la Facultad de Ciencias Farmacéuticas de la Universidad Ahmadu Bello, en Zaria, llevó muestras de la vacuna a laboratorios en India para análisis con Cromatografía de gases (GC) y ensayos Radio-Inmunológicos. Determinó que “las vacunas son tóxicas con efectos directos en el sistema reproductor humano...”⁷⁸

¿TODAVÍA CREE EN LA ORGANIZACIÓN MUNDIAL DE LA SALUD (OMS)?

La OMS censuró el estudio sobre el uranio en Irak. El doctor Keith Baverstock, uno de los asesores más destacados de la OMS y experto en radiación, dirigió un estudio sobre la contaminación radiactiva en Irak tras la 1ª guerra del golfo. Saliendo de la OMS dijo: "Creo que nuestro estudio fue censurado y suprimido por la OMS porque no le gustaban sus conclusiones. La experiencia previa sugiere que los funcionarios de la OMS estaban sometidos a presiones por parte de la AIEA cuyo objetivo es promover la energía nuclear."⁷⁹

La sucia OMS está manejada por la CDC y por los lobbies Médico – Industrial, Militar – Industrial, Nuclear (AIEA – CIPR) y Eugenista.

⁷⁸ Científicos encuentran agentes esterilizadores en vacunas contra la Polio en Nigeria, 11/03/2004, www.lifesitenews.com/ldn/2002/oct/021030a.html

⁷⁹ www.nodo50.org/csca/agenda2004/iraq/uranio_1-03-04.html

Y SE OFENDEN CUANDO LES LLAMAMOS “MAFIA”

La Fundación **Ryoichi Sasakawa** es una organización filantrópica, la principal donante privada de la OMS. En 1996 donó 10 millones de dólares destinados a un programa para el

combate de la lepra.⁸⁰ El problema es que también “donó” dinero a los delegados de la OMS.

Se las arreglaron para poner a la cabeza de la OMS a **Ryoichi Sasakawa**, un criminal de guerra de la Segunda Guerra Mundial, rescatado por EEUU para luchar contra el comunismo. Su fundación estuvo implicada junto con la USA AID y el FMI en la esterilización forzosa de mujeres peruanas. Entre 1995 y 2000, según informe de una comisión parlamentaria,

331.600 mujeres fueron esterilizadas y a 25.590 hombres se les practicó vasectomía.⁸¹

En 1993 y 1996 dos informes internos de la ONU revelaron las irregularidades en la elección de Hiroshi Nakajima como Director de la OMS.⁸²

Y esto es sólo un pequeño vistazo, pero más que suficiente como para que se haga una idea de qué le estoy hablando. Sigamos.



Ryoichi Sasakawa fichado como criminal de guerra clase A en la prisión de Sugamo en las afueras de Tokyo



Sasakawa tiene una estatua en la sede de la OMS en Ginebra

⁸⁰ Organisation mondiale de la santé, scandales et gabegie, Le Point, N 1334, 11/04/1998.

⁸¹ Serge Garde, «Pérou, imposture du programme de contrôle des naissances, 300.000 femmes stérilisées en quatre ans», L'Humanité, 3/12/2002

⁸² Thierry Meyssan, Le bon docteur Nakajima, Exit le journal, 12/02/1994 y Serge Garde, «L'odeur du Yen», L'Humanité, 8/10/2002



GARDASIL Y CERVARIX: PELIGROSAS VACUNAS PARA EL VIRUS DEL PAPILOMA HUMANO (VPH) ⁸³

El 6 de Junio de 2.006, la FDA (Food & Drug Administration) aprobó la vacuna Gardasil, la que supuestamente combatiría ciertos tipos de Virus del Papiloma Humano (VPH), los que se han asumido por las farmacéuticas en su publicidad engañosa como la causa principal de cáncer en mujeres, lo que ha sido desmentido por diversos médicos e investigadores a la fecha. Esta ya es una discusión de relevancia puesto que el lobby farmacéutico ha arremetido en todo el mundo, a pesar de muchas noticias de parálisis, muertes fulminantes y miles de reacciones adversas en jóvenes mujeres que creyeron en la publicidad que apela al miedo de las personas. (Ver: www.JudicialWatch.org)

Las vacunas que prometen el imposible son: GARDASIL (Merck Sharp & Dome) y CERVARIX (GlaxoSmithKline). La primera dice prevenir cáncer de 4 tipos de virus papiloma (tipos 6, 11, 16, 18) y la segunda, de dos (tipos 16 y 18). Curioso al menos que Gardasil esté aprobada para niñas desde 9 años de edad, a pesar del hecho que en las pruebas de la vacuna participaron niñas de hasta 11 años.

Sólo en el 2007, Gardasil le reportó a Merck 1.500 millones de dólares

Cada dosis de 0.5 ml de la vacuna Gardasil contiene aproximadamente 225 mcg de aluminio (como adyuvante) y 50 mcg de polisorbato 80, entre otros. El aluminio está relacionado con el Alzheimer y el polisorbato 80 es un conocido agente esterilizador (anti-reproducción).

⁸³ La segunda semana de diciembre de 2013 se publicó en la Revista Americana de Inmunología Reproductiva, que las vacunas Gardasil y Cervarix gatillan falla primaria de ovarios: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/23902317>

Mientras que Cervarix contiene el cuestionado Adyuvante AS04, formulado a base de sales de aluminio, y proteína de células de insectos, entre otros.

Entre los “Eventos Adversos” que provoca la vacuna del papiloma, se encuentran: Convulsiones; pérdida de conciencia; abortos espontáneos; pirexia; eritema; dolor generalizado; hinchazón en el punto de inyección; Linfadenopatía; reacciones de hipersensibilidad; síndrome de Guillain-Barré; mareo; dolor de cabeza; nasofaringitis; dolor abdominal; dolor faringolaríngeo; síncope; artralgia; mialgia; astenia; fatiga; diarrea; vómitos; tos; dolor de dientes; congestión nasal; infección al tracto respiratorio superior; insomnio; gastroenteritis; apendicitis; inflamación pélvica; pielonefritis; neumonía; embolia pulmonar; asma; malestar general y muerte.



En agosto de 2.008 la “Revista de Medicina de Nueva Inglaterra” (NEJM) destacaba en un artículo que los efectos del medicamento son inciertos ya que el tiempo que ha sido probado es insuficiente, además de que no ha habido estudios de esta vacuna con respecto a los efectos secundarios a largo plazo. Luego, en febrero de 2.009 se retiran lotes de vacuna por graves convulsiones de 2 jóvenes niñas en España y cientos de efectos adversos en Europa. En Chile en tanto, el ISP

emitía un comunicado explicando lo inexplicable, re-transmitiendo la propaganda del laboratorio e incluso anunciando que “está recomendado para niñas y mujeres de 9 a 45 años”, mencionando también que llegó “a la conclusión que el lote cuestionado no fue distribuido en nuestro país” y que “pueden seguir siendo prescritos a la población ya que éstos han aprobado satisfactoriamente todos los controles de calidad”, no significando esto que la vacuna sea efectiva, aunque la gente tiende precisamente a creer eso.

En un segundo comunicado, el ISP se quema absolutamente diciendo:

“el Instituto de Salud Pública informa y confirma que los beneficios del producto farmacéutico Gardasil superan los riesgos de su uso.”

Aventurada y torpe declaración, especialmente cuando el propio fabricante de Gardasil en un documento presentado a la FDA antes de su aprobación decía **“si una persona ha estado expuesta al VPH 16 ó 18 antes de la inyección, entonces Gardasil aumenta el riesgo de lesiones pre-cancerosas –o peores- en un 44,6 por ciento.”**

Según examiner.com: “Ahora, la investigación de Merck está indicando que Gardasil también podría “proporcionar una protección cruzada” contra otras cepas de VPH que están estrechamente relacionadas con el VPH 16 y 18... Esto significa que la exposición previa a estas cepas adicionales pueden suponer un mayor riesgo de cáncer de cuello uterino también, si se combina con la vacunación”.

PARA LA FARMAFIA NUNCA ES LA VACUNA

En España, la autoridad sanitaria -en febrero de 2.009- afirmó que los casos de CONVULSIONES en las mujeres inyectadas, “se relacionan con la administración del producto (por ser inyectadas) más que con el medicamento en sí.” Para la industria de vacunas NUNCA sus productos son culpables de males, simplemente porque repercutiría en sus ganancias bajando el valor de sus acciones en el mercado, como ha pasado después que se han filtrado noticias de efectos secundarios graves como parálisis, convulsiones y muerte. En india se suspendió la campaña de vacunación debido a la muerte de 4 niñas tras ser vacunadas con esta vacuna VPH, y aún a pesar de toda la presión que ejercen las farmacéuticas en el mundo, Irlanda no vacunará a las niñas con esta vacuna VPH, pues ha aducido razones económicas para evadir dichas presiones.

En un documento de la OMS del 10 de abril de 2.009 se afirma con respecto a estas vacunas VPH: “Los mecanismos de protección de estas vacunas no se han caracterizado por completo, pero APARENTEMENTE intervienen tanto la inmunidad celular como los anticuerpos IgG neutralizantes”. La propia OMS aceptando que no tienen idea de cómo funciona la carísima vacuna.

VERDADES INCONVENIENTES QUE NO NOS CUENTAN

1) Estas vacunas no funcionan si usted ha sido expuesta/o al VPH, contra el que supuestamente protege. Personal de salud sabe de hecho que los fabricantes de estas vacunas dicen esto en sus propios insertos informativos. Otra cosa que ellos no le están diciendo a usted es que, aunque relaciones sexuales serían una de las más comunes formas de contagio de VPH, no es la única forma. El VPH se transmitiría de piel a piel y podría transmitirse incluso de madre a hijo durante el nacimiento.

2) Esta NO es una vacuna contra el cáncer, sin importar qué propaganda vea o qué le digan, porque NO EXISTEN PRUEBAS EN ABSOLUTO que demuestren que previene el cáncer de ningún tipo, algo que la investigadora líder Diane Harper, quien ayudó a crear ambas vacunas, ha estado advirtiendo desde un comienzo.

3) Que su hija/o haya recibido esta vacuna no significa que esté protegida/o de verrugas o cáncer. Recuerde que habría también más de 100 tipos de VPH y estas vacunas contemplan 2 ó 4 tipos solamente. También, de acuerdo a la Dra. Diane Harper, los datos muestran que Gardasil sólo protegería contra verrugas genitales sólo 2 años.

4) La razón para que los niños sean vacunados, es porque la mayoría de las niñas no lo son.

5) Una infección VPH NO es igual a cáncer. En más del 70% de los casos el VPH desaparece solo dentro de algunas semanas o meses. En sobre el 90% de los casos desaparece en un plazo de 2 años, sin causar síntomas o enfermedad. Cerca de un 26% de niñas y mujeres de 14 a 59 años no tienen NINGUNA cepa de VPH, y sólo 2% tiene cepas 16 ó 18, significando que ambas vacunas son completamente innecesarias porque una infección VPH raramente produce cáncer.

6) Si ya una sola dosis de vacuna supone un enorme riesgo para su salud, 3 dosis triplican exponencialmente ese riesgo de daño al organismo.



ENGAÑO NOBEL

DR. HARALD ZUR HAUSEN

El periodista español investigador de fraudes de las farmacéuticas, Miguel Jara, nos recuerda: “justo el año en el que se decidió la vacunación masiva de niñas para “protegerlas” del Virus del Papiloma Humano (VPH) el Premio Nobel de Medicina recayó en el virólogo alemán HaraldZurHausen por “descubrir” que es ese virus el que provoca el cáncer de cuello de útero. Pura casualidad, por supuesto. Aunque luego se haya sabido que en el jurado que se lo concedió había dos personas relacionadas con el laboratorio sueco-británico AstraZeneca: el presidente del Comité Nobel de Medicina, Bertil Fredholm y Bo Angelin.

Pues bien, Fredholm trabajó como consultor para AstraZeneca en el 2006 y Angelin es miembro del consejo de la multinacional. Y no debemos olvidar que AstraZeneca es la propietaria desde 2007 de la empresa MedImmune que es, a su vez, dueña de la técnica para obtener las partículas que han servido para fabricar las dos primeras vacunas contra el VPH. Por si no queda claro añadiremos que AstraZeneca ha sido el patrocinador principal de dos de las filiales de la Fundación Nobel: Nobel Media -que controla y comercia ante los medios con los derechos de la Fundación- y Nobel Webb -responsable de la web www.nobelprize.org-, siendo el contenido del contrato secreto. Michael Sholman, director ejecutivo de la Fundación Nobel, declararía a la revista **Scientific American** que todos conocían las relaciones entre ellos y la compañía pero no consideraron que hubiese por ello conflicto de intereses. En fin, han intentado convencernos de que la elección de Harald Zur Hausen como Nobel de Medicina en estos momentos no tenía un descarado carácter promocional de las vacunas. Aunque Sanofi Pasteur-MSD Merck y GlaxoSmithKline estén pagando a MedImmune los correspondientes derechos de patente. Pero entonces, ¿por qué el Fiscal Jefe de la Agencia contra la Corrupción de Suecia, Christer Von Der Kwast, decidió investigar los hechos y hablar públicamente de “posible soborno y corrupción”?”.

EL LOBBY FARMACÉUTICO EN CHILE PRESIONANDO ESTAS PELIGROSAS VACUNAS

Katia Abarca, María Teresa Valenzuela, Rodrigo Vera, Vivian Luchsinger, Alma Muñoz, Jorge Jiménez, Erna Ripoll y Miguel O’Ryan, firman la “Declaración del Comité Consultivo de Inmunizaciones de la SOCHINF (Soc. Chilena de Infectología) respecto a la vacuna anti-virus papiloma humano, en septiembre de 2.008. En ella afirman que “estudios realizados han mostrado que más de 99% de las mujeres entre 15 y 24 años y niñas y niños de 9 a 15 años responden a la vacunación con anticuerpos séricos contra los cuatro tipos de VPH contenidos en la vacuna”. En otras palabras, avalan lo que los fabricantes de estos 2 dañinos productos les dicen.

“...el CCI (Comité Consultivo de Inmunizaciones) formula -entre otras- las siguientes recomendaciones con respecto a la vacunación contra VPH en Chile:

- * Vacunación de las adolescentes idealmente antes del inicio de la actividad sexual, alrededor de los 12-13 años.
- * Vacunación de adolescentes y mujeres, independientemente de su edad
- * Que las autoridades sanitarias consideren la incorporación de la vacunación universal contra VPH en el programa nacional de inmunizaciones.

OTRA VEZ ABARCA, O’RYAN Y VALENZUELA

Katia Abarca y Miguel O’Ryan aparecieron en los medios chilenos durante la campaña pro-miedo a la fraudulenta AH1N1 (gripe porcina), con el fin de convencer a la población de lo “segura y buena” que era la peligrosa vacuna H1N1. Alegaron no tener conflictos de interés, pero descubrimos que efectivamente mantenían una relación de años con los laboratorios GSK y MSD, coincidentemente los mismos fabricantes de esta nueva nociva vacuna VPH.

DRA. KATIA ABARCA

Ha asistido a congresos y cursos, incluidas **reuniones sobre HPV, auspiciados por GSK y MSD, y ha participado en el Comité Consultivo en Vacunación HPV de GSK**. También ha recibido honorarios como conferencista, por consultoría de expertos y por estudios clínicos en vacunas de estos mismos laboratorios.



DR. MIGUEL O'RYAN



Además de recibir financiamiento por consultorías y charlas de GSK Biologicals, es: Coordinador del Comité Consultivo de Inmunizaciones de la SOCHINF y representante ante la Comisión Ad-Hoc de las Sociedades Chilenas de Microbiología e infectología, de los Programas de Microbiología y Virología del Instituto de Ciencias Biomédicas de la universidad de Chile (ICBM); **miembro de la Comisión de Ética** de la Facultad de Medicina de la Universidad de Chile; asesor y colaborador del Comité de vacunas de la SOCHIPE (Soc. Chilena de Pediatría); miembro de la CICEF (Centro de Investigaciones Clínicas y Estudios Farmacológicos) de la Facultad de medicina de la U. de Chile; y **miembro de la “Comisión para el Futuro de las Vacunas en América Latina”, del instituto CARSO,** fundación del magnate mexicano Carlos Slim, el nuevo “socio” de Bill Gates en su sueño de implantar vacunaciones masivas para disminuir la

población de nuestro continente.

No es coincidencia también que **O’Ryan** junto con su amiga **M. Teresa Valenzuela** hayan escrito a fines del 2.008 un conveniente artículo en la revista Médica de Chile, donde defienden: “Estudios moleculares, clínicos y epidemiológicos han establecido sin duda que el VPH causa cáncer cervical”

DRA. MARÍA TERESA VALENZUELA

Fue Directora Médica de **Smithkline-Beecham** en Chile entre 1.997 y 1.998; asistió a reunión científica con auspicio de **GSK** en 2.004 y a reunión científica con auspicio de **Merck** en diciembre de 2.006. O sea, recibió dineros de **GSK** y **MSD**, los mismos fabricantes de estas vacunas VPH. Lo grave es que ahora ella es la actual Directora del ISPCH (Instituto de Salud Pública de Chile), el organismo chileno que “debiera proteger” la salud de los chilenos y no la salud económica de las farmacéuticas.



Curioso al menos que en su discurso al recibir el cargo de Directora del ISP -el 2 de agosto de 2.010- haya dicho: **“Sabemos que el gran peso de la industria farmacéutica sin una adecuada regulación y con objetivos sanitarios que armonicen el bien último, que es la salud, pueden no dar el resultado que esperamos.”** El viernes 6 de agosto de 2.010 en el Hotel Gala de

Viña del Mar, la Dra. Valenzuela –ya Directora del ISP- participó en el curso “Actualización en vacunas 2.010” de la SOCHINF (Sociedad Chilena de Infectología), dirigido a todos los profesionales del área de la salud que se desempeñan en el ámbito clínico y de salud pública, de establecimientos públicos y privados, y a estudiantes y becados del área de la salud.

Valenzuela expuso el tema “HPV en otras poblaciones”, aparte de formar parte del Comité Científico del curso, entidad que siempre se encarga de revisar que el material a exponer coincida con los planteamientos de la industria farmacéutica que auspicia el evento, siendo en este caso **GlaxoSmithKline y MSD Chile**, y contando con el patrocinio del Ministerio de Salud y la OPS/OMS, entre otros.

Existen desenfundados y descarados conflictos de interés en la infraestructura del sistema de vacunación masiva que tiene a la misma gente evaluando la seguridad de las vacunas y, al mismo tiempo, regulando y promoviendo las mismas vacunas evaluadas. Este tipo de conflictos de interés no puede ser tolerado por más tiempo, porque ahora el lobby está trabajando para presionar la incorporación de esta peligrosísima vacuna en el plan nacional de vacunación. Esto supone –además– otro enorme gasto de nuestros impuestos que irían a parar al bolsillo de la industria más poderosa del mundo y la más inescrupulosa: la farmacéutica. Con tal de vendernos la idea de que estas vacunas son importantes y que es imperativo que el estado las pague con nuestros impuestos, esta industria insiste en considerarlas un conveniente “derecho humano”.

Vea el video⁸⁴ en el que expone el Doctor Uriarte en España el 2.008 donde usted se enterará que:

- Los argumentos de los fabricantes son erróneos pero la campaña de comunicación ha sido muy bien orquestada
- No existe la infección de VPH ni tampoco relación alguna entre papiloma y cáncer.
- Los microorganismos (virus, bacterias, hongos, parásitos) conviven con nosotros y el mundo orgánico cumple su función en la Vida
- Se acusa también a los alimentos refinados y el exceso de carne en la dieta de tener un papel relevante en esta enfermedad.
- La información que llega a los médicos sólo es pro-vacuna.

CAMPAÑAS PUBLICITARIAS ENGAÑOSAS EN CHILE

En el año 2.009 se lanzó una agresiva campaña publicitaria “VACUNA A UNA NIÑA... SALVA A UNA MUJER”, donde aparecía una conocida actriz chilena. El problema estuvo en que dicha campaña se presentó como una desinteresada y verdaderamente preocupada de la salud de las mujeres chilenas, pero detrás de los avisos publicitarios engañosos (que hacían aparecer al Minsal incentivando la campaña) y de las páginas web promocionadas, se encontraban los mismos fabricantes de las vacunas.⁸⁵

Pero tal como aparecieron, de la noche a la mañana también desaparecieron misteriosamente, llevándose con el viento casi todo rastro de su paso por los medios de comunicación masivos del país y de internet. Sin embargo, las vacunas se siguieron vendiendo ininterrumpidamente en farmacias, clínicas y vacunatorios del país.

⁸⁴<http://vimeo.com/2627577>

⁸⁵ <http://bit.ly/brHYXN>

La única forma en que podemos tener la capacidad de poner presión económica y política en el sistema de salud público para que cambie, es teniendo el derecho de tomar decisiones voluntarias e informadas sobre las vacunas y nuestros hijos, y para ello debemos involucrarnos activamente en este ámbito y recuperar el poder que habíamos entregado negligentemente a los “expertos”. El derecho a un consentimiento informado para vacunarse -o para cualquier intervención médica que conlleve un riesgo de daño o muerte- es un verdadero derecho humano, y si nosotros, la gente, los consumidores que mantenemos a este negocio abusador con nuestras energías no hacemos algo ahora, el plan genocida del COFVAL (el Comisión sobre el Futuro de la Vacunas en América Latina, otro brazo del Nuevo Orden Mundial) logrará implantar en nuestros países de Latinoamérica esta vacuna VPH y otras más, vacunas que además vienen con nano-tecnología de la que no se le informa a quienes se les inyecta con ellas. Pero sobre la nano-tecnología hablaremos en un siguiente informe, pues requiere un amplio espacio para explicarla y detallar sus usos, alcances y peligros.⁸⁶⁸⁷⁸⁸⁸⁹⁹⁰⁹¹

¡ALERTA DE ÚLTIMO MINUTO! El Minsal informa que el año 2014 se incluye la vacuna del VPH al Programa Nacional de Inoculaciones, otra peligrosísima vacuna que nos hacen pagar a todos los chilenos, negocio redondo de la farmafia. Y el lobista estrella, el inescrupuloso Dr. Miguel O’Ryan, afirma una mentira del tamaño de un portaaviones: "con el uso de la vacuna, en 15 ó 20 años se puede disminuir la aparición de cáncer cervicouterino en un 80% ó 90%". La Farmafia se anota otro punto a favor, porque lograron esta aprobación y la celebrarán del 31 de marzo al 2 de abril de 2014 en el "I Encuentro Sudamericano del Virus Papiloma Humano", el trampolín para re-lanzar esta fatídica vacuna y presionarla en toda Sudamérica (www.hpvcchile2014.com).

92 93 94 95

VACUNAS INFANTILES, PELIGROSAS E INNECESARIAS

Hemos sido adoctrinados con el dogma incuestionable de las vacunas, una mentira de 200 años, y hasta el día de hoy la sociedad CREE que las enfermedades infantiles son “mortales”. Las políticas sanitarias se hacen de acuerdo a la conveniencia de los laboratorios y las vacunas que se incorporan plan de vacunación en Chile obedecen a la presión del lobby de la farmafia y del COFVAL⁹⁶

⁸⁶ <http://exm.nr/a0CxnF>

⁸⁷ <http://bit.ly/c6KJt7>

⁸⁸ <http://bit.ly/dqmvuG>

⁸⁹ <http://bit.ly/R28GJ>

⁹⁰ <http://bit.ly/d7Pzd2>

⁹¹ <http://bit.ly/ajprDL>

⁹² <http://bit.ly/81kEq8>

⁹³ <http://bit.ly/ahdN1k>

⁹⁴ <http://bit.ly/boGth7>

⁹⁵ <http://bit.ly/twJK>

⁹⁶ <http://alturl.com/q49af>

VACUNAS PAI

Los programas gubernamentales de vacunación se inician en Chile en la primera mitad del siglo XX. En el programa de control antituberculoso, Chile fue el primer conejillo de indias en Sudamérica, con el inicio de la vacunación nacional con B.C.G. en 1949. A lo largo de la historia de las vacunas, Chile se ha destacado a nivel regional e internacional, por la obediencia ciega con la que sus habitantes acatan las vacunaciones.

El Programa Ampliado de vacunas, mal llamadas “Inmunizaciones”, (PAI) se establece en Chile en 1978, cuatro años después de la aprobación de la creación del PAI para todos los países del mundo (Asamblea OMS 2757) en mayo de 1974. En el inicio, se incorporaron las vacunas para las siguientes enfermedades, especialmente dirigido a la población infantil (1): difteria, coqueluche, tétanos, poliomiелitis, tuberculosis y sarampión.

Desde el año 1996 se vienen introduciendo cambios significativos al PAI, primero con la introducción de la vacuna anti-hemophilus influenzae tipo b, después el año 2005 la introducción de la vacuna anti-Hepatitis B y finalmente la eliminación de la revacunación de polio oral al cuarto año de vida y la revacunación B.C.G. durante el 1ª año básico.

CALENDARIO DE VACUNACIÓN INFANTIL

EDAD	VACUNA	ENFERMEDAD
Recién Nacido	B.C.G.	Tuberculosis
2, 4 y 6 meses	Hepatitis B DTP Polio Oral Hemophilus Influenzae b (Hib)	Hepatitis b Difteria Tétanos Tos Convulsiva Poliomiелitis Infecciones producidas por Hib
1 año	Tresvívrica	Sarampión Rubeola Paperas
18 meses	Polio Oral (1er Refuerzo) DTP (1er refuerzo)	
4 años	DTP (2º refuerzo)	
1º básico	Tresvívrica	

2° básico	Toxoide DT	Difteria Tétanos
-----------	------------	---------------------

TRIPLE VÍRICA Y AUTISMO

Actualmente existe una gran controversia principalmente en Inglaterra y Estados Unidos sobre la relación causal entre la vacunación de la triple vírica y el autismo, siendo el componente agresor de la vacuna el virus del sarampión. Esta relación está sustentada principalmente por los trabajos de dos investigadores independientes que proponen dos mecanismos de acción distintos para producir esta patología aunque no son excluyentes entre sí.

El Dr. Andrew Wakefield demostró que el virus del sarampión en algunos niños puede producir una infección crónica en el intestino, que genera una permeabilidad intestinal permitiendo que todo tipo de sustancias, sin digerir pasen del intestino al torrente sanguíneo y de ahí al cerebro. Esto produce una cascada de complicaciones a nivel digestivo, metabólico y neuronal.

El Dr. Vijendra K. Singh ha demostrado que el virus del sarampión produce en algunos niños una reacción autoinmune (ataque del propio organismo) contra la mielina (tejido aislante de los nervios) en varias partes cerebro, esto produce una alteración de la transmisión de nerviosa y patologías autoinmunes cerebrales como la inflamación de la parte afectada.

El autismo en niños que han nacido sanos aparece siempre después de la vacunación y no antes. De no haber relación entre la vacunación de la triple vírica y la aparición del síndrome autista aproximadamente la mitad de los casos ocurriría antes de la vacunación, pero este no es el caso.

Hay un aumento reconocido de casos de autismo que se correlaciona con el aumento de la cantidad de vacunas que reciben los niños. El virus del sarampión es el virus más peligroso de este cóctel vírico. Se recomienda posponer la primera inyección de la triple vírica hasta los 3 ó 4 años cuando los sistemas metabólicos, inmunológicos y neurológicos del niño están más desarrollados.

VACUNA PARA LA MENINGITIS

La bacteria del meningococo – *Neisseria meningitidis* – vive en el área de la nariz y garganta de los seres humanos y se disemina mediante la tos, el estornudo y la saliva despedida al hablar. La forma más efectiva, para la mayoría de las personas, de provocar esta enfermedad es precisamente mediante la vacunación.

Los grupos de bacterias de meningococos van de la A a la Z: las consideradas malignas son A, B, C, W135 e Y.

Cuando las bacterias dejan la nariz y garganta e invaden el torrente sanguíneo se produce una septicemia: si el cerebro o médula espinal son afectados entonces el resultado es una meningitis.

Una vez que se ha sido “portador” de los meningococos, la persona desarrolla anticuerpos protectores a TODOS los grupos. Esto NO incluiría a las personas que sufrieron un proceso invasivo, es decir, enfermedades como meningitis o septicemia. Estas desarrollarían inmunidad contra el agente específico UNICAMENTE. Tampoco incluye a aquellos que han sido vacunados contra una cepa en particular.

NIÑOS MÁS SANOS SIN VACUNAS

Se ha demostrado que los niños no vacunados son mucho menos propensos a desarrollar alergias, enfermedades auto inmunes, problemas neurológicos, enfermedades endocrinas y otras enfermedades, en comparación con sus homólogos de la vacuna.

El alemán y médico homeopático, Andreas Bachmair, ha recopilado datos sobre la salud de más de 8.000 niños no vacunados de por lo menos 15 países diferentes. Los comparó con los datos de salud recopilados en más de 17.400 niños vacunados que participan en un estudio realizado en Alemania.

El estado general de salud de los niños no vacunados fue a pasos agigantados por sobre los niños vacunados. La tasa de alergia entre los niños vacunados, por ejemplo, era más del doble que entre niños no vacunados. Y peor aún, los niños vacunados se encontró que eran ocho veces más propensos a desarrollar asma o bronquitis que niños libre de vacunas. (2)

PREGUNTAS SIN RESPUESTA

¿Por qué nunca la industria de vacunas ha querido hacer un grupo control para sus pruebas de vacunas, con personas NO-VACUNADAS?

¿Por qué no hay estudios a largo plazo de los efectos secundarios post-vacunas?

¿Qué ocurre a nivel celular y molecular después de una vacuna?

¿Por qué no hay estudios sobre los efectos adversos de las vacunas?

En ausencia de estudios ¿Por qué se disponen vacunaciones obligatorias?

¿Por qué no se advierten los riesgos de las vacunas por ley?

¿Por qué no existe en Chile una ley de compensación por daños provocados por vacunas?

¿Por qué nunca se habla de las mutaciones que han provocado las vacunas en el ADN humano?

¿Por qué nunca se considera que si no se ven efectos adversos en vacunados es debido a un poderoso ADN?

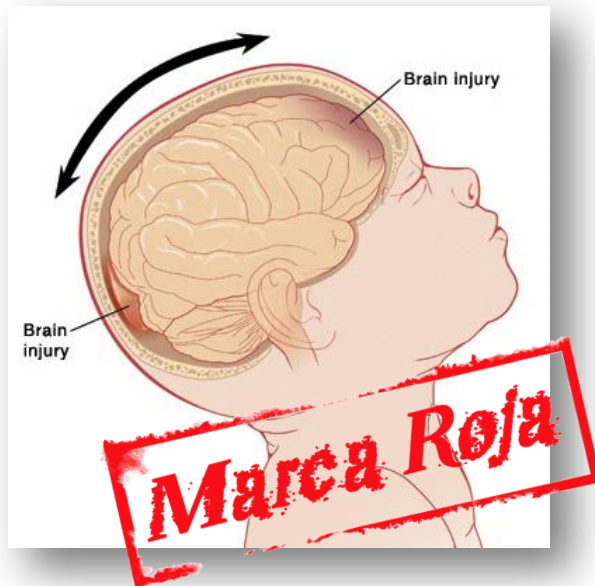
RECUERDE

Es responsabilidad de su médico y centro de vacunación entregarle la mayor cantidad de información sobre los RIESGOS DE EFECTOS SECUNDARIOS de las vacunas, pero la responsabilidad más grande es la suya de exigir que le muestren éstos en el folleto informativo de la vacuna ANTES de aceptar una vacuna para su hijo o usted mismo.

¡Jamás permita ser intimidado para aceptar una vacuna!

En caso que alguien lo amenace para obligarle a vacunarse usted o sus hijos, sólo tiene que citar el primer inciso del Artículo 19 de la Constitución Política de la República de Chile: “La constitución asegura a todas las personas: el derecho a la vida y a la integridad física y psíquica...” Este derecho a la vida, comprende el derecho a la integridad, a la salud y a la legítima defensa ¡Es explicación de abogado!

En caso que le obliguen en su trabajo a aceptar cualquier vacuna, el vínculo laboral que usted tiene nunca va a poder estar por sobre la Constitución de la República, específicamente la garantía Constitucional del Derecho a la vida y a la integridad física. Por lo tanto, usted SÍ SE PUEDE NEGAR a recibir cualquier tóxica y peligrosa vacuna.^{97 98 99}



SÍNDROME DEL BEBÉ GOLPEADO ES PROVOCADO POR VACUNAS

La **Doctora Viera Scheibner** nos da cuenta de esta verdad mantenida bajo siete llaves por la industria farmacéutica para que la gente siga confiando en las asesinas vacunas:

Recientemente, ha habido una “epidemia” del así llamado “Síndrome del Bebé Golpeado”. Habitualmente los padres y cuidadores de niños como las “nanas” han sido acusados en forma incrementada de zamarrear al bebé al punto de causarle daño cerebral permanente y muerte. ¿Por qué?

¿Existe un incremento sin precedentes en el número de personas que cometen infanticidio o que tienen una ambición de dañar seriamente a bebés? ¿O existe algo más siniestro en juego?

Algún tiempo atrás, comencé a recibir pedidos de abogados o de parte de los mismos padres acusados, de informes de experto. Un estudio acabado de la historia de esos casos reveló algo distintamente siniestro: en cada caso por separado, los síntomas aparecieron en breve, después de las vacunaciones del bebé.

⁹⁷<http://alturl.com/7ntqk>

⁹⁸<http://alturl.com/jk7fb>

⁹⁹<http://alturl.com/y7dx8>

Durante la investigación del historial médico personal de esos bebés, basado en los diarios de los cuidadores y registros médicos, establecí rápidamente que a esos bebés se les dio una o más de la serie de vacunas, llamadas de rutina, de la hepatitis B, DPT (Difteria, Pertussis y Tétanos), Polio y HIB, brevemente antes que desarrollaran síntomas de enfermedad, resultando en grave daño cerebral o muerte.

El escenario habitual es que un bebé nace y está bien inicialmente. A la edad habitual de 2 meses, se le administra la primera serie de vacunas mencionadas arriba. (Algunas veces una inyección de hepatitis B es dada inmediatamente después del nacimiento, mientras madre y niño están aún en el hospital. Sin embargo, un gran número de bebés ahora muere dentro de días o de 2 a 4 semanas de nacidos, después de la vacuna de la hepatitis B, según está documentado por los registros VAERS (Sistema de Informe de Efectos Adversos por Vacuna en los EEUU).

De manera que los bebés dejan de progresar, comienzan a deteriorarse y usualmente desarrollan señales de infección del tracto respiratorio. Luego viene la segunda y tercera inyección y la tragedia golpea: el niño podría llorar intensa e incontroladamente, podría dejar de alimentarse apropiadamente, vomitar, tener dificultad para tragar, llegar a estar irritable, dejar de dormir y podría desarrollar convulsiones con acelerado deterioro progresivo de su condición y principalmente del funcionamiento de su cerebro.

Este deterioro podría ser rápido o podría avanzar lentamente hasta que los padres notaran que algo está muy mal con su hijo y luego correr al doctor u hospital. Resulta interesante que a ellos se les pregunta invariablemente cuándo el bebé fue vacunado. Sabiendo que el bebé fue ciertamente vacunado, a los padres se les podría re-asegurar que todos sus síntomas se pasarán. Ellos son enviados a casa con el consejo “Dele a su hijo Paracetamol”. Si ellos persisten en considerar la reacción del bebé como grave, podrían ser etiquetados como padres ansiosos o problemáticos. Así que los padres se van a casa y el hijo permanece en una condición grave o muere.

Hasta recientemente, la muerte por vacuna podría ser etiquetada como de la “muerte infantil repentina”, particularmente si los síntomas y manifestaciones patológicas fueran mínimas. Sin embargo, hoy en día, con una alarmantemente incrementada frecuencia, los padres (o al menos uno de ellos, habitualmente el padre) podría ser acusado de zamarrear al bebé hasta la muerte. El acusado podría incluso “confesar” el zamarreo del niño, dando la razón –por ejemplo- de haber encontrado al niño yaciendo quieto y no respirando o con una mirada congelada en sus ojos, los padres lo zamarrean suavemente –como si fuera natural- en su intento de revivirlo. Algunas veces, irónicamente, ellos salvan la vida del bebé, sólo para ser acusados de causar los daños internos que hicieron que el bebé dejara de respirar en primer lugar, y donde de hecho estuvieron presentes cuando tomaron al bebé para revivirlo.

No importa lo que los padres digan o hagan, todo está contra ellos. Si ellos lloran y son emocionales, ellos serán acusados de mostrar signos de culpabilidad. Si ellos se las arreglan para permanecer compuestos y sin emocionalidad, ellos serán llamados calculadores, controladores y culpables debido a eso.

En otro escenario los padres tratan de describir los síntomas al doctor que los atiende en el hospital o en cirugía, pero están totalmente perdidos para comprender qué le ocurrió a su bebé. Para su impacto, ellos descubre más tarde que mientras ellos estaban describiendo los

síntomas observados el médico u otro miembro del equipo estaba escribiendo 3 palabras en el registro médico: Síndrome bebé golpeado.

Muchos de estos padres terminan enjuiciados e incluso sentenciados en prisión por un crimen que alguien más cometió. Algunos de estos casos han sido resueltos por pericias en la apelación o han sido ganados basados en informes de experto, demostrando que las vacunas son la causa de los daños observados o muerte. Sin embargo, sólo dios y un buen abogado pueden ayudar a esos padres o cuidadores, a quienes les tocó ser no-educados o tener registros criminales, particularmente por violencia, o tener historias anteriores de muertes similares “sin explicación” de un bebé a su cuidado o -peor aún- tener un bebé dañado por vacunas con un brazo quebrado o con cráneo fracturado. Más y más a menudo, a los desafortunados padres se les da la opción de un “trato”: si ellos confiesan y/o se acusan culpables, sólo obtendrán un par de años en prisión, pero si no lo hacen, podrían terminar obteniendo hasta 20 años.

Me dijo una trabajadora social en los EE.UU. que muchos padres se están pudriendo en cárceles de Norteamérica. Primero, ellos son obligados a vacunarse con lo que se les ha acusado, y luego, cuando ocurren los efectos secundarios de muerte, son acusados de causarlos.

Inevitablemente existe la posibilidad que el infanticidio o abuso infantil esté involucrado en algunos casos. Sin embargo, no existe razón determinable por la cual tantos padres u otros cuidadores de niños de repente empiecen a comportarse como tales abusadores de infantes. Es increíblemente insensible y llama a sospechar de inmediato y acusar a los distraídos e inocentes padres de dañar a su propio hijo.”

ESTUDIOS MÉDICOS

Miremos ahora la literatura médica que trata con el síndrome del bebé golpeado y abuso infantil.

Caffey (1972, 1974)^{100, 101} describió el “síndrome del bebé golpeado” como un resultado de zamarreo manual de las extremidades con sangramiento intracraneal e intraocular inducido, relacionado con daño cerebral permanente y retardo mental. Él se refirió a su propio informe, publicado casi 30 años antes a los informes citados arriba, los que describen lo que él llamó “los originales 6 bebés golpeados en 1945”. Los elementos esenciales en esta descripción eran hematomas, sangramientos intraoculares y cambios en los huesos largos de múltiple tracción. Estos descubrimientos llegaron a convertirse en la marca de la “evidencia” que un niño había sido golpeado antes de desarrollar estos síntomas.

Reece (1993)¹⁰² analizó abuso infantil fatal y síndrome de muerte súbita infantil (SIDS) y consideró las críticas decisiones diagnósticas. Enfatizó que distinguir entre una muerte infantil inesperada debido al SIDS y una debido al abuso infantil desafiaba a los pediatras, médicos de familia, patólogos y agencias de protección infantil. Por otro lado, ellos deben informar de

¹⁰⁰Caffey, 1.1(1972), “On the theory and practice of shaking infants”, Am. J. Dis. Child 24, August 1972.

¹⁰¹Caffey, 1(1974), “The whiplash shaken infant syndrome: manual shaking by the extremities with whiplash-induced intracranial and intraocular bleeding & linked with residual permanent brain damage and mental retardation”, Pediatrics 54(4):39~403.

¹⁰² Reece, R. M. (1993), “Fatal child abuse and sudden infant death syndrome”, Pediatrics 91:423-429.

instancias de sospechas de abuso infantil y proteger a los otros niños en la familia; y por otra parte, todos concuerdan que el conocimiento en esta área es incompleta y la ambigüedad existe en muchos casos.

Duhaime et al. (1992)¹⁰³ escribió que “pacientes con hemorragia intradural y sin historias de traumas deben tener también exámenes radiográficos y clínicos de impactos en la cabeza, inexplicables fracturas a huesos largos u otros tejidos en los que se haya infligido daño, para eliminar completamente la posibilidad de hemorragia intracraneal espontánea como podría ocurrir raramente de una malformación o desorden hemorrágico.”

Mientras no esté en disputa que algunos padres y cuidadores de niños pudieran causar los daños arriba mencionados por un maltrato a los niños, uno debe tener mucho cuidado en interpretar descubrimientos de patologías similares de daños causados por otros, pues es un insulto a quienes no tienen nada que ver con daños mecánicos y maltrato infantil.

Nunca olvidaré al padre de un bebé de 1 mes de vida, quien después de entrar en apelación por haberle causado síndrome de bebé golpeado, dijo estas palabras: “Aún no sabemos qué mató a nuestro bebé.” Pero ocurre que no se le ocurrió a nadie decirles que fue la vacuna la que mató a su bebé.

Entonces ¿qué otra cosa pudo causar daño cerebral, sangramiento intracraneal, hemorragias oculares retinales y fractura de cráneo y otros huesos?

Desde que comenzaron las vacunaciones infantiles, se informó de graves daños al cerebro, cardiovasculares, metabólicos y otros daños, empezando a llenar las revistas médicas.

Ciertamente, las vacunas como la pertussis (tos convulsiva) son actualmente usadas para inducir encefalomiélitis (encefalomiélitis alérgica experimental) en animales de laboratorio (Levine and Sowinski, 1973¹⁰⁴). Esto es caracterizado por hinchazón del cerebro y hemorragias de una extensión similar a la causada por daños mecánicos (Iwasa et al., 1985¹⁰⁵).

Munoz et al. (1981)¹⁰⁶ estudiaron actividades biológicas de una toxina, pertusinógeno cristalino, producido por la pertussis Bordetella, el agente causante en la pertussis y un ingrediente activo en todos los tipos de vacunas pertussis, ya sean celulares o acelulares, en un número de experimentos de laboratorio con ratones. Ellos establecieron que diminutas cantidades de pertusinógeno inducía la hipersensibilidad a la histamina (aún detectada 84 días después de su administración), leucocitosis, producción de insulina, producción incrementada de anticuerpos de IgE y Gi para la albúmina de huevo de gallina, susceptibilidad de shock anafiláctico y permeabilidad vascular de músculo estriado. Una dosis de 546 nanogramos por ratón mató al 50% de las ratas. Típicamente, las muertes fueron retardadas. Cuando una dosis de 5 microgramos de pertusinógeno fue administrado, la mayoría de las ratas no ganaban peso y morían por el día 5; la última rata murió el día 8. Una dosis de 1 microgramo de una preparación, mató a 4 de 5 ratas. Las primeras ganaron peso del día 2 al 5, pero entonces

¹⁰³Duhaime, A. C., Alano, A., Lewander, W. j. et al. (1992), ‘Head injury in very young children mechanisms, injury types and ophthalmologic findings in 100 hospitalized patients younger than two years of age’, *Pediatrics* 90(2):179-185.

¹⁰⁴Levine, S. and Sowinski, R. (1973), “Hyperacute allergic encephalomyelitis”, *Am. J. Pathol.* 73:247-260

¹⁰⁵Iwasa, A., Ishida, S., Akam a, K. (1985), “Swelling of the brain caused by pertussis vaccine: its quantitative determination and the responsible factors in the vaccine”, *Japan J. Med. Sci. Biol* 35:53-65.

¹⁰⁶ Munoz, J.J., Aral, H., Bergman, R. K. and Sadowski, P.(1981), “Biological activities of crystalline me pertussigen from Bordetella pertussis”, *Infection and Immunity*, September 1981, pp.820-826.

permanecieron cerca del peso constante hasta que murieron. Incluso la que sobrevivió por 16 días (fue entonces asesinada) experimentó crisis (se detuvo en ganar peso) en los días en que las otras murieron. La que vivió más, podría haber muerto el día 24. Esto es otro de los días críticos identificados por la investigación de Cotwatch en bebés respirando, en la que bebés tienen brotes de estrés inducido al respirar, o mueren después de la vacunación.

Interesantemente, cuando animales de laboratorio desarrollan síntomas de daño por vacuna y luego mueren, nunca es considerado coincidente; pero cuando niños desarrollan los mismos síntomas y/o mueren después de la administración de las mismas vacunas, es considerado coincidencia o causado por sus padres u otros cuidadores. Cuando todo esto falla, entonces es considerado “misterioso”.

Reacciones atrasadas son la norma más que la excepción. Esto ha sido explicado como una consecuencia de una complejidad inmunológica intravascular de antígeno particulado (organismos pertussis celulares o acelulares) (Wilkins, 1988¹⁰⁷). Sin embargo, los vacunadores tienen gran dificultad con esto y como una regla dibujan largamente líneas de tiempo irrelevantes para aceptar la vinculación causal entre administración de vacunas y un conjunto de reacciones, usualmente de 24 horas hasta 7 días. Sin embargo, la mayoría de las reacciones a las vacunas son retrasadas y la mayoría de los casos son entonces considerados sin relación a la vacunación.

Uno sólo tiene que revisar un inserto de producto de la vacuna de la hepatitis B, para ver que aparte de reacciones locales colaterales, podrían ocurrir un número de signos neurológicos tales como parestesia y parálisis (incluyendo el Síndrome de Guillain-Barré, neuritis óptica y esclerosis múltiple).

Devin et al. (1996)¹⁰⁸, describieron hemorragias retinales, las que son empáticamente consideradas la señal segura de abuso infantil, incluso cuando éstos pueden ser causados por las vacunas. Goetting and Sowa (1990)¹⁰⁹ describieron hemorragia retinal la que ocurrió después de resucitación cardiopulmonar en niños.

El abombamiento de la fontanela fue descrito por Jacob and Mannino (1979)¹¹⁰, como una directa relación a la vacuna DPT. Ellos describieron un caso de un bebé de 7 meses de edad quien 9 horas después de la tercera vacunación DPI, desarrolló un abombamiento anterior de la fontanela y llegó a estado febril e irritación.

Moretones y sangramiento fácil es una de las características señales del desorden de coágulos, trombocitopenia, un reconocido efecto adverso en muchas vacunas. Sus primeras señales son moretones y sangramiento y erupciones similares a petequias. Trombocitopenia podría resultar en el cerebro y otras hemorragias (Woerner et al., 1981)¹¹¹.

¹⁰⁷ Wilkins, (1988), “What is ‘significant’ and DTP reactions” (letter), *Pediatrics* 81(6):912-913.

¹⁰⁸ Devin, F., Roques, G., Disdier, P., Rodor, F. and Weiller, P.J. (1996), “Occlusion of central retinal vein after hepatitis B vaccination”, *Lancet* 347:1626, 8 June 1996.

¹⁰⁹ Goetting, M. G. and Sowa, B. (1990), “Retinal haemorrhage after cardiopulmonary resuscitation in children: an etiologic evaluation”, *Pediatrics* 85(4):585-588.

¹¹⁰ Jacob, j. and Mannino, F. (1979), “Increased intracranial pressure after diphtheria, tetanus and pertussis immunization”, *Am. J. Dis. Child* 133:217-218.

¹¹¹ Woerner, S. I., Abildgaard, C. F. and French, B. N. (1951), “Intracranial haemorrhage in children with idiopathic thrombocytopenic purpura”, *Pediatrics* 67:453-460.

Las convulsiones que siguieron a 1 en cada 1.750 vacunas DPT (Cody et al., 1981)¹¹², pueden resultar en inexplicable caídas en niños mayores que pueden sentarse o levantarse, la que podría causar trizaduras lineales del cráneo y otras fracturas. Cuando uno considera que se supone que los bebés obtengan un mínimo de 3 dosis de DPT y OPV (vacuna oral de la polio), entonces el riesgo de desarrollar una convulsión es 1 en 580, y con 5 dosis el riesgo se incrementa en 1 en 350. Esto significa que un gran número de bebés desarrollan convulsiones después de la vacunación, entre las edades de 2 a 6 meses, hasta cerca de 18 meses, y de 5 a 6 años. Las convulsiones ocurren a menudo cuando uno de los padres o quien cuida al niño no está mirando, y el niño, mientras tanto yace acostado o sentado en el piso, simplemente calló de espaldas o hacia sus brazos.

Todas estas señales pueden ser mal diagnosticadas como resultado de daños mecánicos, particularmente así debido a que los vacunadores simplemente rechazan admitir que las vacunas causan graves daños causados por la perniciosa rutina de hasta 18 vacunas con las que los bebés son inyectados dentro de los 6 primeros meses de vida.

El sistema judicial debería por lo tanto estar más abierto a la vía documentada y explicaciones alternativas de los daños observados, y estar más alerta de las afirmaciones de los “expertos” pro-vacunas, que nada más que un vigoroso zamarreo pueda causar hemorragias retinales, inclusive tales afirmaciones sólo reflejan su ignorancia. Tales “expertos” luego van a casa y con impunidad continúan recomendando a los padres vacunar a los niños, y así ellos causan más y más casos de niños y bebés dañados por vacunas.

LA EPIDEMIA DE SARAMPIÓN QUE NUNCA EXISTIÓ

El término “Síndrome Munchausen por proxy” ha sido usado para identificar individuos que matan o dañan a un niño, para llamar la atención sobre sí mismos. El término fue usado en muchas instancias en los años 80, cuando se hicieron los primeros intentos para explicar algunos de los casos de muerte súbita infantil.

De acuerdo a Meadow (1995)¹¹³ “Síndrome Munchausen por proxy” es una terminología llamativa, originalmente usada por razones periodísticas. Fue un término aplicado comúnmente a adultos que se presentaron a sí mismos con falsas historias de enfermedad, tal como el ficticio Barón de Munchausen quien viajó sobre bolas de cañón. El término es usado ahora para aplicarlo a padres de niños que presentan falsas historias de enfermedad, fabricada por un padre o alguien más en esa posición.

Mientras el término podría tener cierta validez describiendo esta forma especial de abuso infantil en casos documentados de padres envenenando lentamente a su hijo o exponiéndolo a innecesarios y a menudo peligrosos e invasivos tratamientos médicos, más recientemente llegó a ser una forma en que algunos doctores camuflan los reales efectos secundarios observados, especialmente en vacunaciones en el Reino Unido de sarampión, sarampión-rubeola-paperas, sarampión-rubeola. Muchos miles de niños Británicos (hasta 15.000, en mi considerada opinión) desarrollaron signos de autismo usualmente asociados con síntomas al intestino después de haber sido vacunados con las vacunas arriba mencionadas en 1994.

¹¹² Cody, C. 1., Baraff, L. 1., Cherry, J. D., Marcy, S. C. and Manclark (1981), “Nature and rates of adverse reactions associated with DTP and DT immunizations in infants and children”, *Pediatrics* 68(5):650-660.

¹¹³ Meadow, R. (1995), “What is and what is not ‘Munchausen syndrome per proxy?’” *Arch. Dis. Child* 72:534-535.

El boletín de ética médica publicó 2 artículos, en 1994 y 1995, tratando con este problema. El artículo de Octubre de 1994 (“¿Es tu vacuna del sarampión realmente necesaria?”) afirmó que durante Noviembre de 1994 el gobierno de Gran Bretaña estaría corriendo una campaña masiva de vacunación de sarampión con la intención de llegar a cada niño entre las edades de 5 y 16 meses.

Se afirmó que el propósito de esa campaña era prevenir una epidemia que de otra forma ocurriría en 1995, con hasta 200.000 casos y hasta 50 muertes. El artículo también mostró que desde 1990 ha habido sólo 8.000 a 10.000 casos de sarampión cada año en Inglaterra y Gales, y que coincidentemente fue una epidemia de sólo cerca de 5.000 casos en Escocia en el invierno de 1993/1994. Entre mayo y agosto de 1994, el promedio de notificación en Inglaterra y Gales cayó agudamente, de manera que no había nada que sugiriera claramente una epidemia inminente.

El artículo de 9 páginas en el número de Agosto de 1995 de la BME afirmaba entre otras cosas que el 14 de Septiembre de 1992, el Departamento de Salud retiró 2 marcas de vacunas MMR (paperas, sarampión y rubeola), después de una filtración a la prensa sobre el riesgo de los niños a desarrollar brotes de meningitis después de la administración de estas vacunas. Ambas marcas contenían la cepa Urabe que se demostró causaba meningitis en 1 cada 1.044 vacunas (Yawata, 1994¹¹⁴).

Basada en la epidemiología del sarampión, nunca iba a haber una epidemia el año 1995 y ciertamente no había justificación para la vacunación concomitante de rubeola. La campaña masiva fue planeada como una alternativa experimental para un calendario de vacunación de sarampión-paperas-rubeola de 2 dosis. El gobierno del Reino Unido guió mal a los padres sobre la necesidad de la campaña y sobre los riesgos relativos de sarampión y la vacunación del sarampión. El Departamento de Salud rompió la ley de la Unión Europea sobre contratos para proveer las vacunas de la campaña. Todo esto debió ser extremadamente afortunado para las empresas farmacéuticas en cuestión, desde que las provisiones de vacunas de sarampión y rubeola fueron dejadas en 1992 y por las que virtualmente no había demanda y que pronto caducarían.

La campaña de vacunación logró muy poco. Ciertamente, en 1995 había tanto como el doble de muchos casos de rubeola confirmada serológicamente en Inglaterra y Gales, como en el mismo período de 1994: 412 casos contra 217. Seis casos de rubeola en mujeres embarazadas fueron informados. Los datos indican que más casos de sarampión fueron notificados en el primer trimestre de 1995 (n=11) que en el primer trimestre de 1994 (n=9). A pesar de esto, hubo varias afirmaciones por parte de médicos del gobierno que la transmisión de sarampión se había detenido entre niños en edad escolar. Higson (1995)¹¹⁵ escribió que 2 oficiales del Departamento de Salud trataron de justificar el éxito de la campaña de vacunación de sarampión y rubeola, usando datos que no pueden ser usados para dar comparaciones año a año para infecciones de sarampión. Ciertamente, él escribió que los datos recolectados por los Departamentos de salud Pública sobre las notificaciones de sarampión muestran que no indican beneficio de la altamente cara campaña. El gobierno Británico gastó unos 20 millones de libras comprando las casi expiradas vacunas de sarampión y rubeola.

¹¹⁴Yawata, Makoto (1994), “Japan’s troubles with measles-mump-rubella vaccine”, *Lancet* 343:105-106, 8 January 1994.

¹¹⁵Higson, N. (1995), “Evaluating the measles immunisation campaign”, *British Medical journal* 311:62.

Algunos 1.500 padres están participando ahora en una clase de acción por los daños sufridos por sus hijos, más a menudo problemas de intestino y autismo.

Wakefield et al. (1998)¹¹⁶, publicaron un paper en la revista LANCET en la que ellos informaban sobre una serie consecutiva de niños con enterocolitis crónica y desorden de desarrollo regresivo el que ocurrió de 1 a 14 días (la media, 6.3 días) después de las vacunaciones de sarampión, sarampión-paperas-rubeola y sarampión-rubeola. Ellos también citaron el “exceso opioide” en la teoría del autismo, los desórdenes autistas resultado de quiebre incompleto y excesiva absorción de péptidos derivados del estómago a partir de comidas, incluyendo cebada, centeno, avena y caseína de la leche y productos lácteos, causado por daño al intestino por vacuna. Estos péptidos podrían ejercer efectos opioides centrales, directamente o a través de formación de ligandos con enzimas peptídicas requeridas para el quiebre de opioides endógenos del sistema nervioso central, llevando a la disrupción de la normal neuro-regulación y desarrollo cerebral por encefalinas endógenas y endorfinas.

Un número de padres británicos se me acercaron el año pasado y se quejaron que sus hijos tuvieron desarrollo conductual y problemas al intestino después de la vacunación mencionada arriba, y que en vez de obtener ayuda de sus doctores, se les dijo que ellos sólo imaginaron los síntomas o los causaron para atraer la atención sobre ellos. El término “síndrome Munchausen por proxy” fue usado. Causó muchos problemas y conflictos maritales y no hizo nada por las víctimas de la vacunación. Sus historias fueron horribles.

EDUCACIÓN SOBRE PELIGROS DE LA VACUNA

En resumen, la estela de desastres por vacuna está creciendo. No sólo las vacunaciones no están haciendo nada por mejorar la salud de los niños y otros recipientes, sino que estas vacunaciones causan graves problemas a la salud y agravan el victimismo de las familias de las víctimas de las vacunas.

Los padres de niños pequeños en edad de vacunación deberían usar su propio juicio y deberían educarse a ellos mismos sobre los reales peligros de este no-científico, inútil, dañino e invasivo procedimiento médico. No importa cuántas vacunas son forzadas, la vacunación no es obligatoria en Australia (aunque el Ministro Federal Liberal ha anunciado su plan de hacerla obligatoria en un futuro próximo, el que para mí sonó más como una amenaza a la vez), y los padres no tienen que vacunar a sus hijos. Aquellos padres que creen que están seguros mientras sigan la propaganda oficial, podrían tener un crudo despertar: ellos podrían ser acusados de causar daño el que resultó de la vacunación.

También urjo a practicantes médicos a usar su propio juicio y observaciones y estudiar la estela de desastre creado por la vacunación. Ellos deberían escuchar cuando sus pacientes y especialmente los padres de niños pequeños informan de efectos secundarios de vacunaciones.

La ausencia de habilidad de escuchar y observar la verdad ha creado una especie de médicos practicantes que infligen enfermedad en vez de curación, quienes llegan a ser acusadores más que ayudadores, y quienes están últimamente sólo encubriendo, ya sea conscientemente o sin saber, pero que con aterradora frecuencia incrementada para los desastres, creada por sus

¹¹⁶ 17. Wakefield, A. Murch, S. H., Anthony, A., Linnell, j. etal. (1998), “Ileal-lymphoid-nodular hyperplasia, non-specific colitis and pervasive developmental disorder in children”, Lancet 351:637-641,25 February 1998.

inútiles y mortales brebajes y ayudas mojigatas. Tal vez el término “Bumerang Munchausen” debería ser introducido para describir a aquellos miembros de la profesión médica que victimizan a las víctimas de sus propias dañinas intervenciones (vacunas en particular).

Me gustaría recordarles a aquellos que podrían estar aun pensando en que los daños por vacunas son superados por los beneficios de las vacunas, que las enfermedades infecciosas son beneficiosas para los niños para madurar su sistema inmunológico. Las enfermedades también representan desarrollo milenario. Tener sarampión no sólo resulta en inmunidad de larga vida al sarampión, sino que también una inmunidad no específica para un huésped u otro, más condiciones graves: enfermedades degenerativas de hueso y cartílago, ciertos tumores, enfermedades a la piel y enfermedades inmunorreactivas (Ronne, 1985¹¹⁷). Tener paperas se ha demostrado que protege contra cáncer ovárico (West, 1966¹¹⁸). De manera que **no hay necesidad de tratar de prevenir que los niños tengan enfermedades infecciosas.**

Más aún. De acuerdo a investigación inmunológica ortodoxa, las vacunas no inmunizan, sensibilizan; ellas hacen a los recipientes más susceptibles a enfermedades (Craighead, 1975¹¹⁹). Son los niños vacunados los que sufren problemas de salud crónicos (asma y constantes infecciones al oído, siendo 2 de muchos efectos colaterales de las vacunas); quienes desarrollan efectos secundarios como la neumonía o sarampión atípico (el que lleva un 2 a un 15% de riesgo de mortalidad); o quienes podrían tener dificultad al pasar por enfermedades tan inocuas como la viruela, debido a que su sistema inmunológico ha sido suprimido por las vacunas.

En mi cierre remarco: urjo a padres hacerse a sí mismos algunas preguntas. ¿Ha notado cuánto son empujadas las vacunas mediante amenazas, coerción, victimización y medidas de castigo monetario, con padres que son acusados de causar lo que claramente son efectos secundarios de las vacunas?

¿Sucumbirá usted al mismo tipo de presión si cualquier otro producto fuera empujado con el mismo grado de venganza?

¿No sospecharía usted y preguntaría qué hay de malo con el producto si tiene que ser forzado sobre los consumidores?

¿Por qué tantos padres informados, tanto como muchos médicos informados, ahora rechazan la vacunación?

¿No debería usted sospechar de un sistema médico que se fuerza a sí mismo sobre usted, el que no aceptará responsabilidad por daños de vacunas y que legalmente trata de quitarle su derecho constitucional, democrático y legal de tener control sobre la salud de sus hijos y la suya propia, sin ser hostigado y victimizado?

¹¹⁷Ronne, T. (1985), “Measles virus infection without rash in childhood is related to disease in adult life”, *Lancet*, S January 1985, pp.1-5.

¹¹⁸ West, R. O. (1966), “Epidemiologic studies of malignancies of the ovaries”, *Cancer*, July 1966, pp. 1001-07.

¹¹⁹ Craighead, J. E. (1975), “Report of a workshop: disease accentuation after immunization with inactivated microbial vaccines”, *I. Infect. Dis.* 131(6):749-754.

Dra. Viera Scheibner

Es una investigadora científica con un doctorado en ciencias naturales. Durante su distinguida carrera publicó 3 libros y unos 90 documentos científicos en referidos periódicos científicos.

Desde mediados de los años 80 cuando ella desarrolló el Monitor de Respiración Cotwatch para bebés en riesgo de muerte súbita (síndrome de muerte súbita o SIDS), ella ha hecho una extensa investigación en vacunas y vacunaciones y en 1993 publicó su libro: "Vacunación: El asalto médico al sistema inmunológico".

La Dra. Scheibner es a menudo llamada por abogados para que provea informes de experto para casos de tribunales referidos a daños de vacunas, y ella regularmente conduce charlas.¹²⁰



TODAS LAS VACUNAS SON PELIGROSAS

NO EXISTE LA VACUNA "SEGURA"

Lo único SEGURO es que cada vacuna hace daño, provoca derrames (isquemia)¹²¹

Sin embargo, el Ministro de Salud de Chile Jaime Mañalich se aventuró a afirmar todo lo contrario en su afán de incitar a más gente a vacunarse y declaró en un medio escrito: "Chile cuenta hoy con la mejor y más segura de las vacunas disponibles para la influenza humana AH1N1"¹²²

¿Cómo va a ser "segura" una vacuna cuyo fabricante advierte que "NO se ha evaluado la vacuna en su potencial carcinógeno (que provoca cáncer) ni mutagénico (que hace mutar el ADN del vacunado) ni por la disminución de la fertilidad?

¹²⁰Primera vez impreso en Revista Nexus, Agosto-Septiembre 1998. Copyright © 2012 VieraScheibner.org. AllRightsReserved.

¹²¹<http://chemtrailssevilla.wordpress.com/2009/09/20/las-vacunas-estan-causando-deterioro-del-flujo-sanguineo-isquemia-enfermedades-cronicas-enfermedad-y-muerte-para-todos-nosotros/>

¹²²Diario La Tercera, Lunes 12 de abril de 2010, Columna "Vacunas y solidaridad", por Jaime Mañalich, página 19.

VACUNA H1N1 Y SÍNDROME DE GUILLAIN-BARRÉ (SGB)

El Ministerio de Salud informó sobre la relación de la vacuna AH1N1 con el síndrome de Guillain-Barré en un documento fechado el 4 de mayo de 2010 de la Subsecretaría de Salud Pública, División de Planificación Sanitaria, Departamento de Epidemiología: **“Dos de cada tres casos del Síndrome de Guillain Barré ocurren en personas con antecedentes de infección respiratoria o gastrointestinal. También se ha presentado en personas recientemente vacunadas (6 a 8 semanas después) es el caso de lo acontecido en New Jersey, Estados Unidos en 1976, donde tras un brote de influenza AH1N1 se realizó vacunación masiva a la población”.**

¿Cuál es entonces la lógica en que se basan para vacunar bebés, niños y enfermos crónicos? Nunca he escuchado dar esta advertencia a nadie. Y pensándolo bien ¿quién está exento de haber tenido alguna infección respiratoria o gastrointestinal?

INGREDIENTES BASE DE LAS PELIGROSAS VACUNAS

Con el objetivo de tomar decisiones informadas, usted debe CONOCER los ingredientes que están en la vacuna.

No hay estudios de seguridad hechos a largo plazo en ninguna vacuna, incluyendo las vacunas de la gripe estacional. Esta nueva vacuna de la gripe ha sido liberada de las farmacéuticas sin estudios apropiados de seguridad.

Los ingredientes comunes de la vacuna de la gripe, por ejemplo, incluyen:

Elementos Químicos

FORMALDEHÍDO

Formalina. Es una solución al 37% de formaldehído gaseoso, la que incluye METANOL (usado en vacunas como un fijador de tejido). La solución de formaldehído se considera un compuesto peligroso y su vapor es tóxico.

POLISORBATO 80

Compuesto que se ha demostrado causa infertilidad en animales. ¿Y el ser humano qué viene siendo? ¡PIENSE!

CLORURO DE SODIO

Sal común

CLORURO DE CALCIO

Sal de Calcio

GLUTAMATO MONOSÓDICO (MSG)

$C_5H_8NNaO_4$. Ha habido numerosos estudios de alergias y/o sensibilidades al MSG, atribuidos al componente libre de ácido glutámico, el que ha sido culpado por causar una amplia variedad síntomas físicos tales como: migrañas, náuseas, trastornos digestivos, somnolencia, palpitaciones cardíacas, pérdida de cabello, asma, shock anafiláctico, incremento acelerado de diabetes, y muchas otras quejas.

El glutamato monosódico causa hiper-excitabilidad en las neuronas, las que mueren de agotamiento.

FOSFATO DE POTASIO

Una sal soluble, la que es usada como FERTILIZANTE, ADITIVO DE COMIDAS Y FUNGICIDA (sustancia tóxica utilizada para para matar hongos). Es una fuente de fósforo y potasio. También es un agente regulador.

FENOXIETANOL

Un éter de glicol/químico, altamente tóxico para el sistema nervioso, los riñones y el hígado. La FDA advierte que “puede causar cierre del sistema nervioso central (SNC), vómitos y dermatitis de contacto” en cosméticos. Aumenta en gran medida la toxicidad del mercurio. ¿Necesita más pruebas que le muestren más claramente que todo esto obedece a una gran y malévola conspiración contra el ser humano, su salud y su vida?

POLIOXIDONIO

Polímeros sintéticos y nano-materiales que despliegan efectos selectivos fenotípicos en las células y en el cuerpo, que afectan los mecanismos de transducción de señal involucrados en inflamación, diferenciación, proliferación y apoptosis. Cuando son físicamente mezclados o covalentemente conjugado con agentes citotóxicos (tóxicos para las células), ADN de bacterias o antígenos, polímeros pueden alterar drásticamente respuestas específicas genéticamente controladas por estos agentes.



Vacunarse es como saltar de la azotea de un edificio y esperar quedar ileso

SPAN85

Otro aceite nocivo que se esconde detrás de un nombre numerado.

TIMEROSAL

Un derivado del mercurio, neurotóxico que causa autismo y el laboratorio que lo creó reconoce:

“El timerosal contiene 49,6% de mercurio orgánicamente vinculado, es permeable a la piel, tóxico, mutagénico, irritante (a los ojos), provoca alergia y tiene efectos en el sistema nervioso y reproductor.”

“...es tóxico, altera el material genético, podría ser irritante para los ojos y causar

reacciones alérgicas. Los efectos de la exposición podrían incluir adormecimiento de las extremidades, cambios fetales, disminución de sobrevivencia de los hijos y cambios en el tejido pulmonar."

"...Signos precoces del envenenamiento por mercurio en adultos son efectos al sistema nervioso, incluyendo reducción del campo visual y adormecimiento en las extremidades. Exposición al mercurio en el útero y en niños podría causar retardo mental moderado a grave, y deterioro grave de la coordinación motora..."¹²³

Hay 25 mcg en una vacuna promedio contra la gripe, y el límite de seguridad de la EPA es de 5 microgramos, y los niños que están vacunados con vacunas múltiples exceden más de 10 veces el supuesto límite de seguridad establecido por la OMS.

Elementos Biológicos

SUERO BOVINO

Extraído de la sangre de vaca.

ESCUALENO

(De "Escualo", proveniente de tiburones) Es un adyuvante basado en aceite que nunca ha sido aprobado como seguro en estados Unidos, puede causar ceguera, disfunción autoinmune y puede inhibir la producción de esperma. Más de 2 docenas de documentos revisados por colegas científicos, a partir de 10 diferentes laboratorios en todo EE.UU., Europa, Asia y Australia, han sido publicados documentando el desarrollo de enfermedades autoinmunes en animales sometidos a adyuvantes basados en escualeno.

El problema con el escualeno es el siguiente: hay escualeno en el cuerpo humano producido en forma natural, pero al recibirlo en una vacuna el cuerpo lo identifica (unto con todos los compuestos del "ataque intruso"), lo busca y destruye dentro del propio organismo.

Novartis hizo una vacuna para la gripe usando MF59, consistente en Escualeno, Tween 80. Un estudio reciente (diciembre de 2005), descubrió que ese Tween 80 puede causar anafilaxia, una reacción fatal caracterizada por una aguda caída de la presión sanguínea, urticaria y problemas para respirar.

DPT

Bacteria de la difteria, organismos de la pertusis, toxoide del tétanos, cloruro de sodio, hidróxido de sodio, formaldehído, ácido hidroclicórico, mercurio, aluminio.

MMR (TRES VIRUS o TRIPLE VÍRICA)

Virus vivos del sarampión y las paperas -ambos cultivados en células embrionarias de pollo-virus vivo de rubéola, cultivado en medio fetal, neomicina, sorbitol, gelatina hidrolizada.

POLIO

Tres tipos de virus cultivados en tejido celular de mono, y suero de ternero, neomicina, estreptomycin, sorbitol, Formaldehído (formalina), polimixin B.

¹²³ <http://alturl.com/xvsn9>

Hib

Sacáridos hemofilus influenza, tipo B, cloruro de sodio, aluminio, hidróxido, mercurio.

Hepatitis B

Parte del gen de la hepatitis B, hidróxido de aluminio, mercurio, formaldehído.

La vacuna contra la Hepatitis B se deriva de la sangre de personas infectadas con Hepatitis B; la vacuna contra la fiebre tifoidea se derivaba del excremento humano; la vacuna contra la tos convulsiva se obtiene de la mucosidad de los niños infectados. Hasta reemplazarse lentamente por gelatina de porcino, la vacuna MMR empleaba material vacuno. No se conoce con certeza cuántos millones de niños fueron inyectados con gelatina de vacunos infectados con EEB (Encefalopatía Espongiforme Bovina, más conocida como enfermedad de las “vacas locas”).

TEJIDO DIPLOIDE HUMANO

Terminología usada para esconder que usan como materia prima en la fabricación de vacunas **FETOS HUMANOS ABORTADOS**, para procesar sus órganos y tejidos ¿Acaso el uso industrial de este “INGREDIENTE” no ESTIMULA su “producción” (clonación humana) y el TRÁFICO DE FETOS?

¿CÓMO EVADIR LA VACUNACIÓN?

Usted puede evitar toda vacunación afirmando que es alérgico a algún componente de las vacunas (o a más de uno). Para esto, debería informarse de los componentes en cada vacuna, leyendo el folleto informativo.

Sepa que hay 2 tipos de folletos informativos para cada vacuna o fármaco:

- 1) Folleto Informativo para el paciente
- 2) Folleto Informativo para el médico (para el profesional de la salud)

Sepa también que en el segundo folleto usted encuentra el máximo de información que entrega el laboratorio fabricante de la vacuna, mientras que el primero usted no puede acceder más que a un par de cosas en forma muy superficial. La excusa que presentan, es que la gente no entendería el vocabulario presentado en el segundo tipo de folleto, pero ciertamente es una mera excusa para no informar a los consumidores.



¿Cómo va a ser “SEGURA” una vacuna cuyo fabricante ADVIERTE que "se debe tener acceso inmediato a una inyección de epinefrina (1:1000) y a otros agentes

y equipos apropiados, en caso de reacciones anafilácticas o reacciones alérgicas graves"?

Las reacciones alérgicas pueden ser tan extremas que podrían llevar al vacunado a manifestar shock anafiláctico y morir. De ahí la importancia y el por qué recomiendo afirmar que en ocasiones anteriores se vacunó a la persona en cuestión y que presentó reacciones alérgicas serias a alguno de los componentes que usted elija de la lista.

El sistema nos mintió lo suficiente y que usted use una mentira para salvar la vida de sus hijos, no es ningún delito. Sólo le digo que sea más inteligente que el sistema corrupto que sólo busca dañar a la población para mantenerla controlada, enferma, ocupada en recuperarse, mientras gasta tiempo y enormes sumas de dinero, lo que lo obliga a trabajar más en el sistema esclavizante para que pueda pagar largos y costosos tratamientos, exámenes y atención médica. Un círculo vicioso del que sólo puede terminar escapando si se muere, a menos que se informe antes por duro que le resulte el shock de enterarse que el mundo que conocemos y este sistema esclavizante no funcionan como usted creía.

Para lograr evitar la vacunación suya o de sus hijos, tiene 2 opciones:

1. Afirmar que no pueden vacunarse porque son ALÉRGICOS A: *elija la(s) alternativa(s) que prefiera, consiguiendo antes el folleto informativo de la vacuna que quiera evadir, donde podrá elegir qué componente de la vacuna será la excusa para hacerle el quite a la aguja*
2. Afirmar que ya los vacunó porque es la mejor estrategia pasar por borrego obediente, pues así no se levantarán sospechas sobre usted. En cambio, si confiesa abiertamente que no vacuna y que no vacunará a sus hijos podrían hacer todo por obligarle a cumplir. Entonces, es una opción más astuta. Claro que deberá considerar hacerse de pruebas que demuestren en papel que su hijo ya se vacunó. Todo esfuerzo vale la pena, tratándose de evitar como sea el cóctel tóxico de turno.

Cabe mencionar que es una práctica común en los consultorios la infame extorsión a los padres de niños que se oponen a las vacunaciones de sus hijos, el condicionarles la entrega de la leche mensual sólo una vez que presentan el carné de vacunaciones "al día". Lamentablemente padres de escasos recursos se ven forzados a aceptar el chantaje, doblegando su voluntad para acceder a la leche que les entrega el estado.

SERES HUMANOS COMO MATERIA PRIMA

Otro tema escabroso es el relativo al tráfico de órganos (para uso en trasplantes o como materia prima) y es una realidad que ha salido a la luz últimamente en los medios de desinformación masiva, incluso. Y aunque es un tema que da para mucho, me referiré ahora única y exclusivamente al asunto del uso de fetos humanos abortados, porque usted debe saber que éstos son literalmente una MATERIA PRIMA, pues son usados para fabricar vacunas y endulzar bebidas cola.

WI-38 (ATCC[®] CCL-75[™]) Células de FETOS HUMANOS ABORTADOS

Organism: Homo sapiens, human / Tissue: lung / Cell Type: fibroblast

GENERAL INFORMATION CHARACTERISTICS CULTURE METHOD SPECIFICATIONS HISTORY DOCUMENTATION

Organism	Organismo	Homo sapiens, human	Homo Sapiens, Humano
Tissue	Tejido	lung	Pulmón
Cell Type	Tipo Célula	fibroblast	Fibroblasto
Product Format	Formato	frozen	Congelado
Morphology	Morfología	fibroblast	Fibroblasto
Culture Properties	Propiedades cultivo	adherent	Adherente
Biosafety Level	Nivel Bioseguridad	1	1
Disease	Enfermedad	normal	Normal
Age	Edad	3 months gestation fetus	Feto de 3 meses de gestación
Gender	Género	female	Femenino

WI-38
ATCC[®] CCL-75[™]
frozen

For-Profit: \$4
Non-Profit: \$3

Qty:

Add to Cart

RECOMMENDED FOR THIS PRODUCT

Eagle's Minimum Essential Medium (EMEM) (ATCC[®] 30-2003[™])

Qty: Add to

For-Profit: \$
Non-Profit: \$

Fetal Bovine Serum (ATCC[®] 30-2020[™])

Qty: Add to

For-Profit: \$3
Non-Profit: \$3

Dulbecco's Modified Eagle Medium (DMEM) (ATCC[®] 30-1030[™])

Qty: Add to

For-Profit: \$
Non-Profit: \$

Marca Roja

El CDC recientemente cambió el nombre de las "Células Fetales Humanas" ("Células Diploides Humanas") en sus ingredientes de vacunas y la industria farmacéutica les llama ahora "fibroblastos diploides humanos de pulmón". También encontraron mejor aún denominarles "WI-38". Así pasa como un ingrediente más, la gente lo puede leer en una etiqueta pero no llamará la atención de nadie, si nadie sabe de qué se trata realmente. Así juega la industria y nos recuerda que los escrúpulos no son parte del negocio. Me llama poderosamente la atención que esos fetos abortados sean exclusivamente de género femenino y de 3 meses de gestación ¿Cómo consiguen las cosechas? ¿De hospitales? ¿De clínicas abortivas clandestinas o establecidas? ¿O tendrán clonaje humano en serie en laboratorios subterráneos, como los de los militares en EEUU donde realizan hibridaciones y aberraciones de todo tipo?

Dejo acá una prueba¹²⁴ del comercio abierto que se ejerce vía Internet, donde se puede comprar con facilidad material proveniente de fetos humanos abortados, tal como se comercia con material animal sin el más mínimo asco a lo que hacen para obtener dinero:

Me pregunto qué pasa con las personas que están contra el aborto pero que aceptan vacunas, porque -sin saberlo- lo que rechazan termina corriendo por sus venas. Y me pregunto qué pasa con los que además ingieren la bebida cola que se supo usa fetos humanos como endulzante ¿Qué harán cuando sepan la verdad? ¿Cambiarán sus creencias o cambiarán sus conductas y hábitos? ¿Cambiarán su forma de ver el mundo o simplemente acomodarán las creencias para no levantarse del sillón y no apagar la TV?

Vea en Internet: www.youtube.com/watch?v=h5R2c7x3odI

El Polisorbato 80 Causa Infertilidad

El Polisorbato 80 (también conocido como Tween 80) es un estabilizador utilizado en una amplia variedad de productos, incluidos: Helados, Productos lácteos, Tabletas de vitaminas, Lociones y cremas, Vacunas, Medicamentos contra el cáncer. Es tóxico y no se debe comer, beber, poner en la piel o inyectarse.

Según “Anales de Alergia, Asma e Inmunología, Volumen 95, Número 6, diciembre 2005, pp. 593-599 (7): “es de importancia actual como un “oculto “inductor de reacciones anafilácticas”, y “Polisorbato 80 fue identificado como el agente causante de la reacción anafiláctica de origen no inmunológica en el paciente. Conclusiones: Polisorbato 80 es un agente utilizado como solubilizante ubicuo, que puede causar graves reacciones anafilácticas. “

Dicho en buen español, el polisorbato 80 puede afectar su sistema inmunológico y provocar un shock anafiláctico grave que lo puede matar.

El estudio incluyó a una mujer embarazada que sufrió un shock anafiláctico después de recibir multi-vitaminas por goteo conteniendo polisorbato 80.¹²⁵

COMPUESTOS NEUROTÓXICOS DE VACUNAS, AHORA VIENEN TAMBIÉN EN GOTAS PARA LOS OJOS

El Instituto de Salud Pública de Chile (ISPCH) ha aprobado gotas para los ojos con componentes nocivos tales como el **Timerosal (Mercurio)** y **Polisorbato 80**, utilizados también en vacunas como la cuestionadísima AH1N1 y muchas otras para bebés, niños y adultos.¹²⁶

TIMEROSAL

Está presente en vacunas como preservante desde el año 1930, sin importarle a los laboratorios que sea un elemento que causa degeneración y muerte de neuronas cuando se entra en contacto con él.

¹²⁴ Ver: <http://www.atcc.org/products/all/CCL-75.aspx> y <http://www.abcam.com/wi38-human-lung-fibroblast-cell-line-whole-cell-lysate-ab3960.html>

¹²⁵ http://infertility.suite101.com/article.cfm/polysorbate_80_causes_infertility#ixzz0ZEMnCCIK

¹²⁶ *Impacto de los Tóxicos en el Neurodesarrollo*, Rev. Chil. Pediatr. 2008; 79 Supl. (1): 55-63

El Ministerio de Salud (Minsal), en su afiche “Cómo prevenir la intoxicación por mercurio en niños y niñas”, afirma: “El mercurio es un **metal tóxico**... que puede afectar la salud de los niños(as), por lo que es importante prevenir que entren en contacto con él.” “El mercurio puede pasar a través de la placenta al bebé por nacer y al niño pequeño a través de la leche materna, por lo que si la madre ha estado expuesta hay también riesgo para el niño(a).” Lo que no dicen es que el mercurio le hace mal a todo ser humano, independiente de la edad que tenga, pues al ser un neurotóxico daña directamente a las neuronas y funciones normales del cerebro.

Lo que llama la atención es que el Minsal sólo reconoce dañino al mercurio “barato”, es decir, el que viene en termómetros, pilas, tubos fluorescentes y ampollitas. ¿Nos están diciendo que el mercurio que viene en productos farmacéuticos como vacunas y gotas para ojos no es nocivo? Sólo le resulta nocivo a la industria farmacéutica cuando se habla mal de este elemento, que terminó siendo disfrazado bajo el nombre de **TIMEROSAL** (tiosalicilato de etilmercurio).

El timerosal fue desarrollado por el **Dr. Morris Selig Kharasch**, patentado por la empresa Eli Lilly & Co., y usado como preservante en vacunas, así como también ahora en cosméticos y gotas para los ojos.

Según el documento mencionado: “Los efectos de la exposición al mercurio van desde las dificultades visuales hasta el retraso en la adquisición del lenguaje, déficit en la atención o problemas de memoria y también disfunciones motoras.” Si aplicamos mercurio en los ojos mediante gotas, ciertamente se producirá una absorción hacia el ojo y el cerebro.¹²⁷

Cabe recordar que la Organización Mundial de la Salud (OMS) aún recomienda mantener el uso de timerosal en las tóxicas vacunas, especialmente en países en desarrollo.

El ISPCH, aprobó el registro del producto llamado **TOBRATLAS**, solución oftálmica, de Laboratorios Recalcine, bajo el número 1077/09, con fecha 25 de Septiembre de 2009. En su composición incluye: Diclofenaco Sódico, Tobramicina, Ácido Bórico, **TIMEROSAL**, Aceite de Ricino y Ácido Sulfúrico, entre otros.

Se establece que no hay información específica sobre seguridad y eficacia en embarazadas, así como tampoco en niños.

POLISORBATO 80

Este compuesto es un emulsionante o estabilizador (también conocido como Tween80), usado en una amplia variedad de productos, incluyendo helados, productos lácteos, lociones, cremas y productos como vacunas y medicamentos. Es tóxico y no debería ser comido, bebido, puesto sobre la piel o inyectado ¡y menos puesto dentro de los ojos!

De acuerdo con los *Anales de Alergia, Asma e Inmunología* (volumen 95, n°6, Dic. 2005, p. 593-599): “Es de actual relevancia como un inductor ‘oculto’ de reacciones anafilácticas”, y el “Polisorbato 80 fue identificado como el agente causal de reacción anafilactoidea de origen no inmunológico en el paciente.” Dicho de otra forma: el Polisorbato 80 puede afectar su sistema inmunitario y causar un grave shock anafiláctico que lo puede matar. El estudio incluyó una

¹²⁷ <http://bit.ly/dscUhA>

mujer embarazada que sufrió shock anafiláctico después de tomar un multivitamínico sintético en gotas que contenía Polisorbato 80.

Y como si eso fuera poco, este compuesto puede dañar su sistema reproductor, provocando infertilidad.

El ISPCH aprobó las gotas oftálmicas **ENDUXUD** del Laboratorio Allergan el 19 de Oct. de 2009, bajo el registro N° 4594/09. Según su fabricante en esta emulsión, el Polisorbato 80 fue elegido “por su conocida tolerabilidad y su valor balanceado hidrofílico-lipofílico.” Se afirma en el documento timbrado por el ISPCH que la emulsión actúa sólo de modo mecánico y que no sufre absorción después de su aplicación. ¿Realmente es tan así?

Las empresas farmacéuticas debieran estar al servicio de la gente y entregar productos que cumplan lo que –engañosamente- prometen, pero este asunto no cambiará si no reclamamos nuestros derechos. Ellos no son ni buenos samaritanos ni tampoco nos están haciendo ningún favor. Son negociantes lucrando con el desequilibrio energético y las enfermedades resultantes de estos desajustes con origen interno en nosotros. La gran farma es el segmento que más ganancias obtiene de los bolsillos de la población, aún ingenua e ignorante de lo que realmente está ocurriendo.

La conciencia individual y colectiva es la clave para terminar con el engaño hecho al sistema. Si no compramos estos productos nocivos para nuestra salud estaremos enviándoles nuestro mensaje a quienes han usado y abusado de nuestra confianza ciega: después de mucho tiempo aún podemos hacernos responsables nuevamente de nuestra salud y dinero, energías que habíamos puesto en manos de organizaciones que se corrompieron hasta la médula. Se acabó la era de nuestra ignorancia y negligencia. Ha llegado el tiempo de la integridad y de retomar nuestra propia responsabilidad por nuestra salud y bienestar. A partir de ahora no nos conformaremos con menos.

TAMIFLU (OSELTAMIVIR) PRODUCE PELIGROSOS TRASTORNOS NEUROPSIQUIÁTRICOS

Quiero advertir a la población del **PELIGRO** que supone este compuesto llamado **OSELTAMIVIR** (compuesto activo del famoso TAMIFLU de la farmacéutica GILEAD perteneciente a Donald Rumsfeld, ex-Secretario de Defensa de USA), puesto que está comprobado que causa -especialmente en niños y jóvenes- **TRASTORNOS NEUROPSIQUIÁTRICOS**. Hay demasiados casos en los que quienes han recibido tratamiento con esa droga, han terminado con episodios de trastornos que les ha empujado a cometer **SUICIDIO**, lanzándose desde edificios, tal como ocurre en Japón desde el año 2004.



El Ministerio de Salud (Minsal) afirma que el año 2009 se entregaron en Chile 634.450 tratamientos antivirales gratuitos en el sector público y privado, mientras que el año 2010 se

entregaron un total de 7.370 tratamientos antivirales: 4.456 tratamientos Oseltamivir en cápsulas, 2.783 Oseltamivir jarabe y 131 tratamientos de Zanamivir. Del total de tratamientos administrados, el 31,8% se ha entregado a menores de 5 años y el 34,7%, a personas de 15 a 49 años. El 87,1% (6.417) de los tratamientos se entregó en establecimientos del sector público. ¿Quién se responsabiliza ahora de toda esa gente embaucada y puesta innecesariamente en peligro?¹²⁸

Revisando el boletín farmacéutico N°2 del año 2007 de la OMS, aparece la primera advertencia acerca de efectos adversos del OSELTAMIVIR: **"VIGILAR DE CERCA A NIÑOS Y ADOLESCENTES TRATADOS CON OSELTAMIVIR."**

Japón. El Ministro de Salud, Trabajo y Bienestar en Japón ha emitido una advertencia general para el OSELTAMIVIR (Tamiflu). La advertencia sigue los recientes informes de 2 adolescentes recibiendo este compuesto, quienes cayeron de edificios y murieron. En total, 16 muertes de personas de 16 años que lo recibieron, fueron informadas en Japón en Octubre de 2006, varias involucrando caídas desde lugares altos.

Europa. En un comunicado de prensa, la Agencia de Medicamentos Europea (EMA) declara que está al tanto de nuevos informes de eventos adversos neuropsiquiátricos asociados con el uso de Oseltamivir (Tamiflu) en Japón. El Comité de la Agencia para Productos Médicos para uso Humano (CHMP) ha vigilado de cerca todas las reacciones adversas por droga, informadas en relación con el uso del Oseltamivir desde que fue introducido en la Unión Europea el 2003. En febrero de 2007 la CHMP recomendó una actualización de la información del producto, para advertir a los profesionales de la salud y pacientes sobre sus efectos secundarios neuropsiquiátricos.

En Chile, resulta impresentable que en la advertencia que se le entrega a la gente en el inserto "informativo" de la droga, le quiten toda importancia al peligro de su consumo en desmedro de la salud de los chilenos, porque existe una enorme diferencia entre leer que "podría causar confusión" y saber que en realidad a los profesionales de la salud se les advierte que se vigile de cerca al paciente que ingiere el compuesto activo Oseltamivir, que "podría causar efectos neuropsiquiátricos" y que podrían terminar en ¡suicidio!

Una reciente editorial de la **Revue Prescrire** concluye que dada su **pequeña eficacia clínica antigripal**, en particular **en ausencia de pruebas que confirmen su capacidad para reducir las complicaciones gripales, y el riesgo de la aparición de resistencias virales**, su balance beneficio-riesgo como antigripal es **cada vez más dudoso**.¹²⁹

Prescrire concluye que **la utilización de Oseltamivir para prevenir la gripe no ha sido suficientemente evaluada, y no es posible determinar si tiene un balance riesgo-beneficio positivo**: se piensa que podría ser eficaz, pero por otra parte, **los riesgos dermatológicos y neuropsiquiátricos son reales**.

En un memorando fechado el **20 de noviembre de 2006**, la División de Evaluación de Riesgo (**DDRE**) de la **FDA** hizo recomendaciones mucho más estrictas a unas anteriormente anunciadas. Las recomendaciones de DDRE eran las siguientes:

¹²⁸ www.pandemia.cl

¹²⁹ Oseltamivir (Tamiflu) dans la grippe: troubles neuropsychiatriques. *Rev Prescrire*2007;27 (284):435

Precauciones - *Problemas neuropsiquiátricos*¹³⁰

Ha habido informes post-comercialización, predominantemente de Japón, de problemas neuropsiquiátricos (comportamiento anormal, delirio, alucinaciones, trastornos del pensamiento, agresión, ideas de suicidio, y otros cambios) que se desencadenan con la utilización de Oseltamivir para el tratamiento de la influenza, principalmente entre niños y adolescentes, pero también en adultos. En casos extremos, los pacientes adoptan comportamientos riesgosos, como correr o saltar desde alturas, y se han producido accidentes e incluso muertes. Se desconoce la contribución relativa a la gripe, versus el Oseltamivir en el desarrollo de este tipo de comportamientos. Se debe vigilar a los pacientes, sobre todo los niños y adolescentes que tomen Oseltamivir por si apareciera alguno de estos comportamientos. Esta vigilancia es importante durante los primeros días de tratamiento porque los problemas que se han documentado durante el periodo de post-comercialización suelen ocurrir tras la administración de una o dos dosis. Si el paciente empieza a tener un comportamiento anormal, es importante ponerse en contacto con el médico para determinar el tratamiento adecuado y valorar la interrupción del tratamiento con Oseltamivir.

Recordemos que el Tamiflu (Oseltamivir) fue creado para supuestamente combatir la anunciada y fallida pandemia de gripe aviar. Pero resultó que el laboratorio propietario de este invento (Roche), se quedó con enormes cantidades de esta droga neurotóxica y coincidentemente más tarde apareció la mediática y falsa pandemia de la fraudulenta gripe “porcina” (a la que se re-bautizó en Chile como gripe “humana”, sólo porque las ventas de carne de cerdo cayeron notoriamente).

Hoy sabemos que hay planes en marcha para lanzar más supuestas “pandemias”, para las que curiosamente también serviría el Oseltamivir, hoy producido por varios laboratorios, disfrazado con distintos nombres de fantasía registrados en Chile como:

- **TAMIFLU**
- **VIROBIN**
- **RIMIVAT**
- **ZIDOVIR**
- **ALOVIR**
- **EUVIRAX**
- **OSEFLU**
- **PANOGRIP**

¿Sabía usted que los derechos de propiedad del Tamiflu pertenecían a Gilead, el que posteriormente vendió a Roche pero hasta el día de hoy cobra un 10% de los beneficios de sus ventas? Y ¿Sabía usted que el Tamiflu primero fue presentado como una medicina para el SIDA?

¹³⁰<http://bit.ly/9tvvKS>

ALERTA: TALIDOMIDA EN CHILE

La talidomida llegó a Chile, primero como contrabando proveniente desde Argentina, Perú y Brasil, con los nombres de **Softenil, Sedalis y Sedin**, siendo distribuida como muestra médica con el nombre de Betasedan, fabricado por el Laboratorio Beta. Hasta la fecha no existen víctimas oficiales reconocidas por el gobierno y el laboratorio tampoco ha dicho nada. En Chile se desconoce cualquier cifra, no habiendo registros de niños nacidos con defectos congénitos producto de la talidomida, pero curiosamente se entregaron datos a la OMS que dicen que “no existen niños víctimas de la droga en este país”. Pero sí existen casos, aunque lamentablemente el Minsal no ha realizado ningún censo.

Tenemos registros que demuestran que la droga Talidomida se registra en Chile el año 2004 (N° 24712/04) y que se le dio autorización para comercializarse en nuestro país el 8 de julio de 2005, obteniendo el N° F14926/05 del Departamento de Control Nacional del ISP. Pero resulta inverosímil que este teratogénico humano (sustancia que produce defectos de nacimiento no hereditarios), comercializado por el Laboratorio TECNOFARMA S.A., haya recibido una renovación de su registro en el ISP el **20 de Julio de este año 2010**, bajo el N° **F-14926/10**. **Esta droga que altera el ADN humano se receta a personas con MIELOMA MÚLTIPLE (Cáncer a la médula ósea).**¹³¹¹³²

ALERTA: La Talidomida está disfrazada en Chile como *Inmunoprin, REVLIMID (Lenalidomida)*.

LA FATÍDICA HISTORIA DE LA TALIDOMIDA

Todo comenzó en Alemania donde empieza a fabricarse en el año 1948, cuando el doctor Wilhelm Kunz sintetizó en los laboratorios Chemie-Grünenthal una sustancia química a la que denominó Thalidimide, palabra compuesta derivada de N-phthalovlglutamide o amida de ácido itagli glutámico, durante un programa de desarrollo de drogas antihistamínicas para el tratamiento de las alergias, pero al encontrarse que no era muy efectiva en este campo se determinó que tenía un efecto hipnótico y sedante. Sin mayor trámite, y con sólo dos años de ensayos clínicos realizados con animales, se puso a la venta en Alemania para este propósito en el año 1950, extendiéndose su venta expedita por al menos 10 años. La nueva droga era tranquilizante y somnifera, y fue presentada como la solución contra los malestares del embarazo, puesto que se dijeron maravillas de este nuevo fármaco. La talidomida se convirtió entonces en “la píldora milagrosa”: procuraba un sueño reparador, no era adictiva y no mataba como los barbitúricos, vendiéndose sin receta. Siendo tal la confianza de los fabricantes en la inocuidad de la píldora, que se vendía como: “Especialmente conveniente para el embarazo.”

Mientras tanto, en 1961, el médico alemán Widukind Lenz alertó que la talidomida era la causa de la gran cantidad de bebés con defectos de nacimiento registrada en su país. Tenía 14 casos documentados y una posible conexión entre la talidomida y la polineuritis. El síntoma descrito por Lenz fue llamado Focomelia o “miembros de foca”, debido a la forma que adquirían las extremidades malformadas de los bebés por la talidomida. El factor común de estas anomalías era a primera vista la ausencia de la mayor parte del brazo y la presencia de manos en forma de aleta que se extendían directamente desde el hombro. Otra deformidad frecuente era la

¹³¹ <http://bit.ly/9T04tW>

¹³² <http://bit.ly/dnMnne>

meromelia o ausencia parcial de uno o varios miembros. Algunos ejemplos pueden ser: Ausencia de las manos y de la mayor parte del antebrazo; de una mano; del cuarto y quinto dedo de la mano y sindactilia (fusión de dedos entre sí); del tercer dedo, que origina una mano hendida; del segundo y tercer dedo de los pies y sindactilia del cuarto y quinto dedo, lo que da por resultado un pie hendido. También es frecuente la aplasia radial (ausencia del pulgar y del hueso adyacente en el antebrazo). En las extremidades inferiores se produjeron deformaciones similares. La deformidad de los bebés más afectados casi siempre ocurría a ambos lados y a menudo tenían deformidades tanto en los brazos como en las piernas.

Además de las extremidades, la droga causaba deformidades en los ojos y las orejas, los genitales, los riñones, el conducto digestivo (inclusive los labios y la boca) y el sistema nervioso. Se reconoció a la talidomida como teratógeno (droga o agente que causa el desarrollo anormal del embrión o el feto). Más tarde se descubrió que la mayoría de las madres de niños afectados habían ingerido la píldora en el segundo mes del embarazo, precisamente el mes en que se forman los brazos y las piernas del feto.

Tras esto, el 29 de noviembre de 1961, Química Grünenthal interrumpió de mala gana la venta de talidomida en Alemania.

LA GRAN FARMA Y LA OMS RESUCITAN LA TALIDOMIDA

Aunque en 1961 la OMS prohibió por completo la fabricación y comercialización de la droga, la farmacéutica alemana Chemie-Grünenthal continuó elaborando la talidomida, pero para combatir enfermedades como la lepra, todo gracias a un curioso descubrimiento. En 1965, Jacob Sheskin, un dermatólogo judío, informó que cuando quiso utilizar la talidomida como sedante en cuatro pacientes que sufrían eritema nodoso lepromatoso (ENL), una complicación inflamatoria aguda de lepra lepromatosa, descubrió cómo las lesiones mejoraban en pocas horas, despertando el interés científico en la talidomida como una droga inmunomoduladora. Así, la talidomida revivió, con una aplicación posterior en otras condiciones inflamatorias parecidas al ENL, como el lupus eritematoso discorde y úlceras aftosas en pacientes con SIDA. Se estableció que la talidomida ejercía un efecto en padecimientos dermatológicos con desregulación inmunológica, debido a que ejerce su principal efecto antiinflamatorio sobre piel y mucosas.

¡Inverosímil! Medalla de oro entregada al Dr. Sheskin premiado como “Benefactor de la Humanidad”, algo así como el premio Nobel de la Paz entregado a Obama. Otra burla a la humanidad.

El descubrimiento de Sheskin reivindicó a la Talidomida, abriéndole las puertas a mercados insospechados a pesar de estar en aquellos años en la lista negra de la OMS.

En octubre de 1967 los laboratorios Chemie-Grünenthal decidieron aprobar y poner en farmacias el Contergan, la primera denominación comercial de la talidomida, en medio de una agresiva campaña publicitaria.

A pesar de las advertencias de algunos especialistas extranjeros, la producción de talidomida aumentó y pronto comenzó a ser ofrecida bajo otras denominaciones tales como Ectiluran,

Glutanon, Imidan, Kevadon, Lulamin, Quietoplex, Softenon, Talargan, Tensival, Valgraine, Neosedyn, Nevrolyn, etc., en el resto de Europa, Asia y África, además de Norteamérica y América Latina. A principios de los años 70 se puso a la venta otra variante del Contergan bajo el nombre de Distaval, diciendo en su etiqueta: **“Distaval se puede dar con completa seguridad a las mujeres y a las madres embarazadas, sin efecto nocivo alguno sobre el feto.”**

Una cadena de televisión británica denunció en 1993 que Chemie-Grünenthal todavía obtiene beneficios con la talidomida, refiriéndose al supuesto negociado realizado por la OMS que desde 1965 hasta la década de los noventa, habría estado adquiriendo grandes lotes de talidomida a esta fábrica alemana para distribuirla en las selvas amazónicas peruana y brasileña como fármaco contra la lepra, resaltando además que todavía siguen naciendo niños con focomelia por culpa de la actuación de este organismo mundial, tanto en Sudamérica como en otras regiones pobres del planeta.

El informe señala que tras el escándalo de la talidomida de 1961, Chemie-Grünenthal ha adoptado un bajo perfil y que esta empresa sigue siendo productora de la droga. Se menciona además la contradicción en este caso, cuando se decía que la fabricación y venta de la talidomida estaba vetada: “Cuando la droga fue prohibida por la OMS en 1961, la cadena de producción pareció volverse silenciosa. Sin embargo, tras el descubrimiento fatal de Sheskin en 1965, la OMS envió una oferta a la farmacéutica alemana para reiniciar la producción de la talidomida...”

No hay acuerdo sobre la cantidad de víctimas que provocó la talidomida a nivel mundial, aunque fuentes mencionan a más de 20.000 bebés malformados por culpa de la droga. Lo cierto es que esta tragedia farmacológica atacó tanto a países desarrollados como en desarrollo, pero nunca se conocerán cifras exactas de ello, debido a que el medicamento fue consumido indiscriminadamente en países donde no había control farmacológico.



BOMBAS LACRIMÓGENAS SON NOCIVAS PARA LA SALUD

Revisando el tema del cuestionado uso de bombas lacrimógenas en Chile, de su prohibición por parte del gobierno al levantarse polémica por sus efectos dañinos en la salud humana y su rápida reposición para seguir siendo usada en forma indiscriminada por parte de la fuerza pública, es que ahondé en el tema.

Resulta evidente que la composición de estas bombas disuasivas es muy distinta a la de hace tres décadas atrás y me parece extremadamente irresponsable por parte del ISP apoyar la reposición de su uso por parte de la fuerza pública.

ISP SACA DEL BAÚL ESTUDIO DE 1973

El ISP (Instituto de Salud Pública) realizó una revisión bibliográfica de documentación añeja en la que no se ubica estudios que hablen de efectos graves a la salud causados por químicos lacrimógenos. Lo inverosímil es que para aprobar nuevamente el uso de lacrimógenos el 2011, usaron un estudio de 1973 en ratas preñadas, desestimando las serias advertencias hechas por el toxicólogo de la Universidad de Chile, Andrei Tchernitchin, quien afirma que las lacrimógenas que se usan hoy sobre la población de Chile y el mundo provocan abortos, entre muchos otros efectos.

El informe afirma que el ISP analizó los químicos de lacrimógenos y que la exposición a los componentes químicos de éstas no tienen "ninguna importancia clínica" y agregan que no se encontró evidencia científica para relacionar "el uso de estos gases y el efecto abortivo secundario", pero en ratas. No hay estudios en humanos. Lo evidente acá es que o no se buscó esa evidencia donde corresponde o no se nos está diciendo la verdad...o ambas alternativas.

Finalmente, el ministro del interior revirtió la prohibición de uso de lacrimógenos asegurando que el Gobierno llegó "a la convicción de que los gases lacrimógenos que usa Carabineros, en la concentración empleada de 0,4 milímetros por metro cúbico, no tiene efecto abortivo, ni causa daños a la salud".

Pero revisemos las razones por las que digo que esta afirmación es totalmente falsa.

CONVENCIÓN DE ARMAS QUÍMICAS

EL tratado de la convención de armas químicas de 1993 define los agentes de control de revueltas (RCA) como agentes que pueden producir rápidamente irritación sensorial o deshabilitar efectos físicos en humanos que desaparecen dentro de un corto período de tiempo después de terminada la exposición a ellos.

Más específicamente estos son agentes químicos que son diseñados para causar incapacitación temporal del individuo a través de irritación intensa de tejidos y de la creación de una fuerte sensación de malestar, incluyendo dificultad y dolor al respirar, supuestamente sin causar incapacidad de largo término o muerte. Estas incapacidades de efectos fisiológicos ocurren cuando los RCA entran en contacto con los receptores sensoriales nerviosos en el sitio de la contaminación, resultando en dolor local y malestar con reflejos asociados.

COMPOSICIÓN DE LACRIMÓGENAS ACTUALES

CS (o-clorobencilidenmalononitrilo); OC (oleorresina CAPSICUM). Otros compuestos usados en control de desórdenes: Ps (cloropicrina), Cn (1-cloroacetofenona), Dm (difenilaminearsino), CR (dibenzo (b, f) (1,4) oxazepina).

AGENTES DE CONTROL DE REVUELTAS (RCA)

Los RCA incluyen químicos a partir de los siguientes clases de fármacos: irritantes, lacrimógenos, estornutatorios, eméticos, sedantes, hipnóticos, antagonistas de serotonina, hipotensivos, disruptores de temperatura, provocadores de náuseas, disruptores de visión, bloqueadores neuromusculares y sustancias malolientes. Éstas son consideradas agentes acosadores, agentes no letales o menos que letales, y aunque no son gases, habitualmente son llamados gases lacrimógenos.

Se afirma que los RCA son relativamente seguros de usar, especialmente cuando son usados al aire libre, pero son conocidos de causar la muerte en ocasiones, particularmente cuando son usados en espacios cerrados con ventilación.

EEUU no considera a los RCA como agentes de guerra química según la convención de Génova y ratifica el Protocolo de Gases de Ginebra de 1975, interpretándolo como prohibición para el uso de químicos letales, excepto para agentes no letales o herbicidas. (Fuerzas de EEUU estuvieron usando CS y agente naranja en Vietnam).

Se afirma que los RCA son relativamente "seguros", especialmente cuando son usados en espacios abiertos, pero se sabe que causan la muerte en ocasiones cuando son usados en sitios cerrados con ventilación inadecuada o cuando se expone a individuos con problemas cardio-respiratorios, ya sea por enfermedad o fuerte intoxicación con drogas o alcohol.

Como otros agentes químicos, los RCA están diseñados con el código de la OTAN para etiquetarlos y distinguirlos, han sido usados desde la segunda guerra mundial y sus nombres químicos (y códigos de la OTAN) son: o-clorobencilidenmalononitrilo (CS); oleorresina capsicum (oc); cloropicrina (PS); 1-cloroacetofenona (CN), difenilaminarsino (Dm) y dibenzo (b,f)(1,4)oxazepina (cr).

HISTORIA DE LOS RCA

Los compuestos irritantes han sido usados a través de la historia. En el siglo 2 AC, Plutarco, el historiador romano, describe a un general romano usando una nube irritante. Los bizantinos también usaron irritantes para acosar fuerzas oponentes. Guerreros chinos y ninjas japoneses habrían lanzado mezclas de pimienta cayena en las caras de sus oponentes para deshabilitarlos temporalmente. El uso de RCA en Europa vendría desde antes de la primera guerra mundial.

Etilbromoacetona fue el agente lacrimógeno más ampliamente usado durante la guerra, sintetizado en 1850, el PS fue conocido como "cruz verde" durante la primera guerra mundial, cuando fue usado como acosador letal junto con otros químicos como cloro, el fosgeno y

tricloroetilcloroformato. Se afirma que ya no se usa PS debido a su toxicidad, pero es usado en agricultura como fumigador de suelo, inyectado bajo la superficie como fungicida, insecticida y nematicida.

CARACTERÍSTICAS DE ESTOS AGENTES

Rápido efecto (de segundos a pocos minutos); relativamente breve duración de efectos (de 15 a 30 minutos) en la mayoría de los casos, una vez que el individuo expuesto salga del área contaminada y se remueva el contaminante de su ropa y piel; gran concentración en pequeñas cantidades.

Aunque los efectos difieren levemente entre los diferentes agentes, todos los RCA causan alguna forma de irritación ocular, lagrimeo, blefaroespasma. Los PS, CN, CS, CR, DM y OC también causan irritación a las vías respiratorias causando tos, limitación de la respiración y vómitos. Los DM causan vómitos significativos, con resultados de depresión y enfermedad. Estos agentes causan algún grado de sensación de dolor, ya sea irritación a nivel de terminales nerviosos periféricos de los tejidos, tanto como en membranas mucosas y piel (PS, CN, CS, CR) o causan la repentina liberación de neurotransmisores tales como bradiquinina o sustancia P, la que gatilla la señal de intenso dolor.

El reflejo más asociado a la muerte a partir de la exposición e inhalación de irritantes es el reflejo Kratschmer, reportado desde 1870 como respuesta inmediata o apnea o cese de respiración en conejos ante exposición a químicos irritantes como el cloroformo y dióxido de carbono. La respuesta es un reflejo protector o mecanismo de defensa para prevenir o reducir la cantidad de químicos nocivos alcanzando el tracto respiratorio inferior y para mantener la homeostasis.

Se afirma que este reflejo podría ser el causante de algunas muertes de detenidos por parte de fuerza pública desde principios de los 90.

Los RCA son usualmente sólidos con vapor a baja presión. Pueden ser dispersados como polvos finos o en solventes, en latas spray o en aviones desde tanques o grandes armas, granadas de mano o municiones de artillería. Por lo tanto, considero que los Chemtrails -o estelas químicas con que nos fumigan aviones en todo el mundo- se tornan un gran tema para tratar en un próximo libro.

PARACETAMOL (ACEAMINOFENO) CAUSA DAÑO HEPÁTICO GRAVE

El 13 de enero de 2011, la FDA anunció que exige a los fabricantes de productos en combinación con acetaminofeno, limitar la cantidad máxima de acetaminofeno en sus productos a no más de 325 mg por tableta, cápsula u otra unidad de dosis. La FDA cree que al limitar la cantidad de acetaminofeno por tableta, cápsula o gotas, se reduce el riesgo de daño grave al hígado por sobredosis de acetaminofeno, un efecto “adverso” que puede llevar a falla hepática, transplante de hígado y muerte.

Como medida adicional, la FDA exige agregar una advertencia en un recuadro en todos los productos con acetaminofeno, destacando el riesgo potencial de daño grave al hígado. Cabe mencionar que las advertencias en recuadro son las más fuertes advertencias de la FDA para medicamentos, y son usados para llamar la atención de serios riesgos que amenazan la vida.

Por otra parte, la FDA exige una advertencia adicional en etiquetas de productos con acetaminofeno para que resalten el potencial riesgo a reacciones alérgicas, incluyendo: hinchazón en la cara, boca y garganta; dificultad para respirar; picazón y sarpullido.

Llama la atención que recién se haga pública la advertencia de daño hepático y se tomen “medidas” de reducción de la cantidad máxima permitida, pues el 29 y 30 de junio de 2009 la FDA sostuvo una reunión de su comité asesor sobre cómo manejar el problema del daño hepático relacionado al uso de acetaminofeno, en productos vendidos con receta y sobre el mostrador. Entonces se recomendó acentuar las advertencias sobre daño hepático grave en las etiquetas de estos productos. ¿Por qué tuvieron que pasar más de 9 meses antes de “parir” esta resolución?

PRODUCTOS CON ACETAMINOFENO

El acetaminofeno es un ingrediente activo que se encuentra en muchos medicamentos de venta con y sin receta médica para aliviar el dolor y reducir la fiebre.

También se encuentra en combinación con otros ingredientes activos, lo que se denomina medicamentos combinados y sirven para tratar afecciones como: síntomas de resfríos y gripe, alergias e insomnio. Los medicamentos que contienen acetaminofeno se encuentran disponibles en muchas formas, tales como gotas, jarabes, cápsulas, píldoras, supositorios, etc.

Y como si eso fuera poco, algunos productos con acetaminofeno contienen aspartamo, un edulcorante artificial (Nutrasweet), un químico tóxico que puede causar ansiedad, depresión, confusión, vértigo, temblores, sueño alterado, fatiga crónica, sequedad y dolor de ojos, problemas a la vista, hipertensión, aumento de peso, comezón, náuseas, amnesia, convulsiones, tumores cerebrales, epilepsia, Parkinson, Alzheimer, etc.

Productos que contienen Acetaminofeno, comercializados en Chile con autorización del ISP, según su registro en base de datos Gicon:

Ibukitadol Suspensión Oral (Reg. F-17310/08)

Paracetamol Comprimidos 500 MG (Reg. F-18429/10)

Kitadol Pediátrico comprimidos masticables 80 mg (F-498/08)

Predual comprimidos (Reg. F-5823/10)

El paracetamol -según el ISP- en adultos y adolescentes se puede ingerir en cantidad de 325 a 650 mg, 3 a 5 veces al día, hasta un máximo de 6 veces. Y en niños, desde 2 a 12 años, las dosis máximas diarias, respectivamente, van ¡desde 750 a 2500 mg!

El paracetamol fue introducido hace medio siglo, considerándose un analgésico eficaz y seguro. Sin embargo, desde la primera descripción de toxicidad hepática en 1966 se ha acumulado un conocimiento considerable acerca de su patogenicidad. En la actualidad la toxicidad es una causa considerable de mortalidad por intoxicación en muchos países.

¿Conocía usted estas advertencias sobre el uso del paracetamol?

“El uso prolongado y la administración de altas dosis de paracetamol pueden provocar daño hepático severo”

“Usted NO debe tomar este medicamento: Si ha ingerido alcohol, si tiene algún tipo de daño hepático o si usted ha presentado síntomas de alergia al acetaminofeno o a alguno de los excipientes del producto”

“Usted deberá suspender el medicamento y consultar al médico: si los síntomas no mejoran; si aparecen otros síntomas; si el dolor o la fiebre no mejoran o empeoran; si junto con el dolor de garganta presenta dolor de cabeza, manchas en la piel, náuseas o vómitos”

EFECTOS ADVERSOS DEL PARACETAMOL

Sarpullido; picazón; hinchazón; dificultad para respirar; piel y ojos amarillos (indican daño hepático); dolor de garganta y fiebre; hemorragias; moretones sin razón aparente; sangre en orina; dolor; menor o mayor frecuencia al orinar; diarrea; pérdida del apetito; calambres; dolor estomacal; desmayos.

Según el registro GICONA del ISP, existen 116 productos diferentes conteniendo paracetamol¹³³

PROTECCIÓN A LAS VENTAS

La FDA -como siempre- termina bajándole el perfil a la gravedad del asunto con un párrafo que se encuentra en todos los folletos informativos de productos farmacéuticos que han sido etiquetados como “peligrosos” o “con riesgos de daño”, y que es de uso estándar: “No existe peligro inmediato para pacientes que toman esta combinación de medicamentos para el dolor y deberían continuar tomándolos según le haya sido indicado por el profesional de la salud.”

¹³³<http://200.68.11.21/RegistrosISP/fiMenu.asp>

Hasta esta fecha, abril del 2011, el ISP no ha dado indicios de advertencia pública a los chilenos sobre la resolución de la FDA.

DESENMASCARANDO A PRO-VACUNAS DISFRAZADOS DE ESCÉPTICOS

En el año 2011 decidí asistir a una reunión titulada “**Timerosal y vacunas en la era del autismo**”, promocionada por una agrupación que se hace llamar “escéptica”. Pero lejos de escuchar planteamientos objetivos e imparciales, me encontré con la repetición del mito sobre lo maravillosas que son las vacunas; de lo terribles que son las bacterias y virus, y de la imperiosa necesidad de combatirlos; alabanzas para Pasteur y Jenner; el mismo discursillo de Bill Gates, contra quienes cuestionan las vacunas y duros términos hacia padres que no vacunan a sus hijos; que el mercurio está en todas partes y que es no nocivo; que los anti-vacuna lo son para vender homeopatía; y una larga lista de falacias.

Se hizo una exposición muy soporífera, en la que el expositor (que nunca se presentó ni dio a conocer sus credenciales como para dar esa latera charla) con actitud burlesca, carente de seriedad para alguien que alaba la ciencia y el razonamiento, se reía infantilmente en su desordenada presentación.

Más tarde vino el segmento denominado “Debate”, pero nunca hubo tal porque con cada pregunta se procedía a “corregirle” al asistente los conceptos que ellos querían imponer. Daba la impresión de estar en una secta haciendo lavado de cerebro, pero no hubo debate hasta que salí a confrontarlos en sus mentiras. Este es el resumen.

ATAQUE A DETRACTORES

Atacan a quienes cuestionan las vacunas en forma pública, pero no demuestran con pruebas lo que se afirma es falso. En cambio usan la descalificación personal, empeñándose en buscarles a los cuestionadores cualquier cosa en su vida personal para usar en su contra. La mafia farmacéutica lo ha hecho así en forma sistemática.

DR. ANDREW WAKEFIELD

Atacaron por varios minutos a este médico que escribió el libro “**CallousDisregard**” (Cruel Desprecio), donde el tema es el autismo y la sospecha recae en las vacunas infantiles, y donde se expone la verdad detrás de la caza de brujas política en la medicina convencional.

Aclaremos quién es el Dr. Andrew Wakefield

Fue acusado de fraude y de fabricar completamente sus descubrimientos en la conexión entre la vacuna triple (sarampión, paperas y rubeola) y autismo, y con la enterocolitis autista. El ataque provino desde la Revista Médica Británica (BMJ), pero se demostró posteriormente - después de que la industria de vacunas destruyó la imagen y el prestigio de Wakefield- que BMJ era la fraudulenta por ignorar deliberadamente la evidencia que Wakefield presentó. BMJ simplemente pasó por alto las evidencias que demostraban que Wakefield decía la verdad y decidió destruir la reputación profesional de éste. El periodista Brian Deer, el autor del artículo de la BMJ, condenó al Dr. Wakefield por el “crimen” de exponer públicamente su preocupación sobre la seguridad de las vacunas triples.

Se comprobó que BMJ y su escritor Brian Deer ignoraron evidencia. Cabe mencionar que las revistas médicas son financiadas por la industria de vacunas al pagar por publicidad para sus productos y se descubre a estas mismas revistas ignorando evidencia científica que a ellos "no les gusta", para vilipendiar a cualquiera que amenace las ganancias de estas mismas empresas de vacunas. Sin embargo, estas revistas médicas nunca admiten que su sola existencia dependen de del flujo de dinero proveniente de estos fabricantes, quienes son fuertemente impactados por sus decisiones editoriales.

EL GUARDIÁN DE LA SALUD

De este periódico, hablaron pestes y me llamó la atención que usaran frases como “¿Qué podemos hacer para cerrar ese diario?” o “Esa gente debería estar presa”, aduciendo que el diario incitaba a la gente a no vacunarse, siendo para ellos eso un “crimen imperdonable”. Este grupo acusa al periódico de ser “**mercenarios de la desinformación**” y de traspasar “el difuso límite entre la permisividad que se le tolera a su dudosamente prestigioso periodismo jabonoso y la incitación flagrante a prácticas que **atentan contra la salud pública**, como lo es la demente campaña anti-vacunas”. Nada de “escépticas” estas odiosas afirmaciones que huelen demasiado a farmacéuticas. Incluso se dieron el trabajo de satirizar la portada del N° 83 del periódico. Muy “científico” de su parte.

PADRES QUE DECIDEN NO VACUNAR

Hasta de los padres que deciden no vacunar a sus hijos los llamaron “asesinos” e incluso expresaron que “deberían estar presos”. Curiosa forma de expresarse de un grupo que se “supone” imparcialmente equilibrado y que actúa con el razonamiento y apoyados en la ciencia.

CONTRA LAS TERAPIAS ALTERNATIVAS

“cuando se habla de flores de Bach, homeopatía, Reiki o cosas que se supone que funcionan...hasta tratamientos de gurú... si es que funcionara y se probara que efectivamente funcionan, todos deberíamos estar yendo a las machi, haciendo Reiki, con imanes, lo que fuera, pero el problema de por qué siguen siendo medicinas alternativas es porque muchas veces los que los practican no son científicos...tampoco son muy estrictos en cómo ellos prueben sus tratamientos...”la evidencia dice que no funcionan”

“Existe la quimioterapia...que no tiene una eficacia 100% como quisieran...pero si una persona renuncia a hacer un tratamiento de quimioterapia por tirarse a jugar con las flores de Bach o con el Reiki, bajo una promesa de un chamán que dice que va a funcionar, lo más probable es que muera y por renunciar a acudir a tiempo a un tratamiento que por lo menos está probado que puede funcionar, a la larga MATA MÁS GENTE” “...y esas publicaciones (refiriéndose al Guardián de la Salud) son poco serias, a la larga están promoviendo ese riesgo y yo no sé en realidad si es que hay una forma legal ...de detener a esta gente. Pero debería. Debería detenerse porque son un peligro”

El único “peligro” evidente es para el reinado de la industria farmacéutica, que ve disminuidos sus suculentos ingresos al perder clientes.

Con respecto a la errada propaganda a favor de la quimioterapia: Existe la llamada "quimioterapia de segunda mano¹³⁴", cuando farmacéuticos, enfermeras, doctores y veterinarios entran en contacto con químicos tóxicos de quimioterapia al manipularlos y administrarlos a los pacientes, los que terminan provocándoles a ellos cáncer. Si estas sustancias tan peligrosas están matando a quienes las administran, imagínense lo que les hace a las personas "tratadas" con ellas.

Estos promotores de vacunas afirman que las terapias alternativas no funcionan, porque "no dejan efectos secundarios". Inverosímil defensa de los venenos.

SE ESCUDAN EN CUESTIONADÍSIMOS PRO-VACUNAS

Mencionan la agrupación "Every Child By Two" (1 de cada 2 niños) y recomiendan encarecidamente informarse a través de los libros del Dr. Paul Offit. Revisemos.

1 de cada 2 niños

Grupo que promueve las vacunaciones desde recién nacidos, admite que su grupo obtiene dinero de la industria de vacunas también, pero no revelan cuánto.

Dr. Paul Offit

El más ampliamente citado defensor de la falsa seguridad de las vacunas, que llegó demasiado lejos al decir que los bebés pueden tolerar "10.000 vacunas de una vez", mantiene un cargo de investigador en el hospital de niños de 1 millón y medio de dólares, financiado por Merck. Además mantiene la patente de una vacuna anti-diarrea que él desarrolló con Merck, Rotateq®. Los derechos por la vacuna fueron vendidos en 182 millones de dólares. ¿Cuál es la participación de Offit de las ganancias? Desconocido.

Offit, bien conocido por ser cómplice de la industria de vacunas, también ha sido demandado por hacer declaraciones falsas y sin fundamento sobre la investigación de la Corresponsal Sharyl Attkisson de CBS News y su informe buscando los vínculos entre los partidarios de la vacuna y la industria de las vacunas.¹³⁵¹³⁶

ESTADISTICAS SIN FUENTES

Presentan mañosas cifras estadísticas que afirman una supuesta disminución en enfermedades infecciosas, aseverando que estas eran la evidencia de la "eficacia" de las vacunas, pero no se menciona fuente alguna. Curioso entonces que critiquen de no entregar referencias a los anti-vacuna, cuando ellos no lo hacen. Cabe mencionar que esa es otra mentira, porque el movimiento anti-vacuna sí es cuidadoso con sus referencias y fuentes.¹³⁷

JAMÁS UN GRUPO CONTROL CON NO-VACUNADOS

Ante la pregunta por qué nunca la industria de vacunas ha querido hacer un grupo control para sus pruebas de vacunas con personas NO-VACUNADAS, responden después de una descoordinación y evidente molestia por parte del grupo: "Porque es éticamente incorrecto, habiendo una enfermedad, tomar niños y no vacunarlos". O sea que la industria de vacunas sí encuentra ético inyectarles cócteles de venenos y virus modificados genéticamente a niños,

¹³⁴ <http://vimeo.com/15639312>

¹³⁵ <http://alturl.com/z3pvt>

¹³⁶ <http://alturl.com/yn5mf>

¹³⁷ <http://alturl.com/7q63y>

mientras consideran una ABERRACIÓN no inyectarles nada. Torcida escala de valores acomodada especialmente para la industria a la que estos personajes sospechosamente defienden.

Curioso que por un lado justifiquen que no haya un grupo control para los estudios de vacunas, mientras afirman por otro: "Estudios necesitan casos autistas y niños control. Wakefield no tiene controles en sus hipótesis". Condenan tajantes, pero no se miden con la misma vara.

DEFIENDEN EL TIMEROSAL MATA NEURONAS

Los mal autodenominados "escépticos" defienden el uso del mercurio en vacunas, afirmando que:

- 1) Es natural, se encuentra en agua, aire y suelos: **Pero estamos hablando de vacunas y el mercurio va directo al torrente sanguíneo, saltándose toda barrera natural del cuerpo.**
- 2) Es tóxico sólo en grandes cantidades: **Pero el mercurio queda en el cuerpo por largo tiempo, acumulándose.**
- 3) Que del mercurio se encargan las bacterias transformándolo en metilmercurio: **¿Pero cómo sería esto posible, cuando afirman que el mercurio es usado para eliminar las bacterias?**
- 4) Porque se usa hace mucho tiempo, desde los años 30: Les faltó mencionar entonces el tratamiento de las personas con compuestos tóxicos de mercurio y arsénico en la Edad Media. **Validarlo por la cantidad de tiempo que se haya usado no es un buen argumento, ya que la misma industria de fármacos experimenta primero con las personas y años más tarde salen prohibiciones de uso, debido al aumento del número de enfermos que empeoran y víctimas fatales. Cada fármaco y vacuna son nuevos experimentos sobre los seres humanos.**

El **US National Toxicology Program** (Programa Nacional de Toxicología de EEUU) declara al **timerosal** como "...un veneno por vía oral, subcutánea, intravenosa y posiblemente otras rutas"; lo clasifica como **carcinógeno experimental y teratogénico, concluyendo que la exposición infantil puede resultar en "...retardo mental, pérdida de la coordinación para la marcha, el lenguaje y la escritura; estupor, irritabilidad y trastornos severos de la personalidad y de la conducta.**"¹³⁸

¿QUÉ DICE EL LABORATORIO QUE INVENTÓ EL TIMEROSAL?

Esto lo dice el laboratorio que inventó y patentó el Timerosal, **Eli Lilly**:

"El timerosal contiene 49,6% de mercurio orgánicamente vinculado, es permeable a la piel, tóxico, mutagénico, irritante (a los ojos), provoca alergia y tiene efectos en el sistema nervioso y reproductor."

¹³⁸National Institute of Environmental Health Science, 2006

"El Timerosal podría entrar al cuerpo a través de la piel, es tóxico, altera el material genético, podría ser irritante para los ojos y causar reacciones alérgicas. Los efectos de la exposición podrían incluir adormecimiento de las extremidades, cambios fetales, disminución de sobrevivencia de los hijos y cambios en el tejido pulmonar."

"...Signos precoces del envenenamiento por mercurio en adultos son efectos al sistema nervioso, incluyendo reducción del campo visual y adormecimiento en las extremidades. Exposición al mercurio en el útero y en niños podría causar retardo mental moderado a grave, y deterioro grave de la coordinación motora..." ¹³⁹

¿QUIÉNES SON LOS CHARLATANES ENTONCES?

Este grupo afirmó en su apasionada defensa de las vacunas y del timerosal:

"Nadie ha muerto por vacunas"; "Los bichos son los mismos de siempre"; "Cuando no existía la vacuna está documentado la cantidad de gente que moría...un porcentaje enorme de la población que moría y ahora con este tipo de soluciones (vacunas) NO MUERE NADIE"; "hace 500 años atrás existían los mismos bichos que ahora y no existían vacunas y la gente se moría como moscas...entran las vacunas y drásticamente caen los porcentajes".

Les dejo este enlace del documental **"Vacunación, la verdad oculta"** donde se demuestra contundentemente que todas estas afirmaciones emitidas por estos promotores de vacunas son **FALSAS**: <http://vimeo.com/21933828>

De acuerdo a una definición de ellos mismos al respecto, *"Hay charlatanería si no se cambia opinión respecto de evidencia"*, los charlatanes son ellos al no aceptar en sus estrechas mentes la avalancha de evidencia que hay sobre el daño que causan las vacunas y los fármacos que defienden con burlas, pero no con evidencia ni ciencia.

SUS AFIRMACIONES EN TWITTER

"Si no entiendes que las vacunas funcionan, eres autista"; **"También** hay conflictos de interés en grupos anti-vacuna"; "ahora se habla de un "espectro" de autismo. Cambió la forma de identificarlo, por eso es que subió el índice de autismo"; "Estudio: tasa autismo antes y después de timerosal: estable con timerosal y AUMENTA sin timerosal ¿timerosal protege?"; "Si existe una "epidemia" de autismo (¡de haberla!), claramente NO es el timerosal"; "Hay charlatanería si no se cambia opinión respecto de evidencia"; "Leche Materna tiene 15 veces más mercurio que vacuna influenza"

SUS INVEROSÍMILES CHAMULLOS

Entre varios chamullos que escuché ahí, seleccioné el peor:

"...muchas vacunas contienen albúmina de huevo como proteína para poder mantener la presión oncótica dentro de las vacunas. Es como adyuvante en realidad. No como adyuvante en realidad sino como medio para transportar el inmunógeno en general"

¹³⁹ <http://alturl.com/xvsn9>



¡FALSO! Los laboratorios incuban virus para propagarlos en huevos de gallina fertilizados con 9 a 12 días de vida (dentro del feto de pollo), dejándolos 2 ó 3 días, para luego centrifugarlos y separar los virus de los embriones vivos hasta ese momento. Como el proceso no es muy prolijo, quedan trazas de embriones de pollos triturados. Esa es la razón del por qué se le pregunta a usted si es alérgico/a al huevo (como mucho) antes de vacunarlos.

FINALMENTE SE RECONOCEN PRO-VACUNAS

Resultó absolutamente contradictorio que después de largas y aburridas explicaciones por parte de los miembros de este grupo, juzgando la poca seriedad de personas anti-vacuna por no estar “acreditadas” como para hablar contra las vacunas, terminaran aclarando ante mi insistente intervención que ninguno de ellos era médico siquiera.

Finalmente, y en su enojo al no poder controlarme y lavarme el cerebro, corroboraron mi afirmación que ellos no son escépticos porque no cuestionan nada, sino que están a favor de las vacunas, reconociendo textual: *“Estamos en contra de la anti-vaccination”* (anti-vacunación)

Después de ver tan fervorosa defensa de las tóxicas y peligrosas vacunas, no me cabe duda que detrás de ellos hay financiamiento. Pero ¿Quién los financia entonces? La respuesta es obvia, pero eso es material para otro libro.

CONTAGIO DE MIEDO: NO SE PASE PELÍCULAS

El diario londinense THE SUN (21/02/2013) tituló: “¿Podría un virus mortal barrer a la Tierra?” “Un virus pandémico sólo necesita ganar 1 vez y podría ser el fin de la humanidad”, dice el Profesor John Oxford, experto viral de la Universidad de Londres. Y la foto principal de ese artículo mañoso es una imagen de la película **CONTAGIO (2011)** donde personal militar

entierra muertos en fosas comunes.

Para enterarme del motivo de la mencionada película decidí verla.



HOLLYWOOD FARMAFIOSO

La película muestra personas en diferentes países que presentan síntomas como fiebre, tos y terminan con convulsiones botando espuma por la boca hasta morir. Se menciona Meningitis, H1N1, Viruela, Polio.

Virus manipulados en

laboratorios y la excusa es buscar la vacuna. Representan a la OMS, CDC, Departamento de Seguridad Interior de EEUU y FEMA. Meten la idea del contagio y la desconfianza hacia los demás humanos, uso de mascarillas, cuarentena y más miedo. Comparan esa enfermedad con la gripe española de 1918.

Muestran desplazamientos militares y –el sueño imposible de las farmacéuticas- el racionamiento de dosis de vacunas por falta de stock, subsiguiente pánico en la gente y desenfreno por obtener fármacos. Empieza el caos, gente arrasando comestibles en supermercados, psicosis por descontaminación de manos con jabón de alcohol en gel.

Gente con convulsiones. Enfermos colapsando hospitales. Depósito de víctimas en fosas comunes, lo que me recuerda las preparaciones de los campos FEMA con sus féretros de plástico con capacidad para contener 3 cuerpos cada uno. FEMA está preparado para muertes masivas desde hace años y esto es un hecho poco conocido en la población, otro más a la lista de cosas que se ocultan y que las noticias jamás mostrarán, porque es parte del plan del viejo desorden mundial (o del pretendido Nuevo Orden Mundial Illuminati), plan que a todas luces ha fracasado en todo ámbito.

Luego salen con que al día 21 después del brote epidémico el virus esta mutado y se ha movido a población africana con VIH!! Curiosa relación, cuando ahora hay toda una campaña por sacar una vacuna para ese virus del que nunca se ha logrado fotografiar.

Muestran animales de pruebas que mueren por el virus, los mismos monos que usan en la realidad para podrirles los órganos internos y sacarlos mientras están vivos, para luego molerlos e incubar y propagar ahí los virus destinados a las insalubres vacunas.

SEPA QUE LOS VIRUS NO ESTÁN NI VIVOS NI MUERTOS

En realidad los VIRUS NO ESTÁN NI VIVOS NI MUERTOS¹⁴⁰ y tienen una cápsula (o cápside) y material genético en su interior. Nada más. Si comparamos una célula con un virus, encontramos que no son ni parecidos. La célula tiene pared celular, mitocondrias (sistema de energía), sistema digestivo, información genética (ADN y ARN) en su núcleo, etc. Todos estos elementos de las células hacen que la misma esté VIVA, mientras que el virus NO. El cuerpo humano entonces sería como un computador y el virus vendría siendo el pendrive o dispositivo móvil que inserta información, datos, programas o instrucciones para que el computador ejecute según la programación del virus.

En la película dicen “pongamos la medicación en el suministro de agua, como el flúor para curar a todos de una vez”, reforzando la MENTIRA de lo beneficioso del tóxico flúor, el mismo que usó Hitler con los poblados que iba sometiendo al volverlos apáticos. Luego anuncian posibles efectos posteriores a la vacuna y "narcolepsia o cáncer 10 años después". Dicen que la vacuna de la gripe porcina mató personas en 1976, pero no que hizo lo mismo desde el 2009 la misma vacuna de la H1N1. Notemos que esta película fue estrenada el 2011 y el fraude de la porcina pasó al descubierto el mismo 2009 en EEUU y 2010 en Chile, aunque el Movimiento Ciudadano Detengan La Vacuna trajo a Chile y Latinoamérica la voz de alerta, desde el mismo momento en que se descubrió el fraude de la gripe aviar y el intento de Baxter (2009) por dispersar la gripe de aves, que hasta el día de hoy aún no logran hacer despegar.

MENSAJE SUBLIMINAL

Esta película es propaganda para la industria farmacéutica, donde usan al mismo actor que encarnó a Morfeo en la película “Matrix” -el líder de los revolucionarios, los anti-sistema, los que despertaban a los dormidos- y ahora lo tienen interpretando el papel de jefe del CDC promocionando y agradeciendo a las nocivas vacunas, haciéndolas aparecer como si fueran la única salvación de la humanidad ¡Vaya timo!

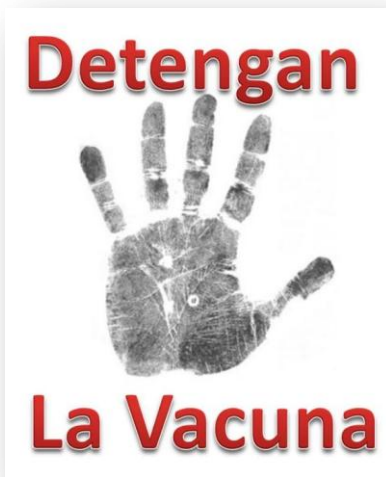
Se muestran controles de seguridad para dejar pasar a las personas ya vacunadas a lugares públicos como centros comerciales, y el permiso de paso lo da una pulsera CON CHIP. Pura preparación psicológica para que las ovejas acaten futuras exigencias de vacunación e implante de microchips

Largas filas de gente esperando recibir la vacuna denominada MEV 1. Muestran cajas de vacunas etiquetadas SARS, H1N1 y MEV 1, y al final un murciélago “contaminando” cerdos. Así explican el origen de la enfermedad, cerdo contaminado y servido en restaurante.

De eso se trata la película “CONTAGIO” (2011), un desesperado intento de la farmafia para infundir miedo a los virus y revertir el descrédito mundial a la inescrupulosa industria de vacunas, después de la fraudulenta pandemia de gripe porcina que fue declarada por la OMS el

¹⁴⁰ <http://www.youtube.com/watch?v=krYCwwvplaw>

2009 mañosamente, cambiando la definición oficial de pandemia, para beneficiar a la sucia industria de vacunas.-



CRÓNICA DE LA PANDEMIA QUE NUNCA FUE

Vengo afirmando desde septiembre de 2009 que la llamada “Pandemia de Gripe Porcina” de la OMS fue un fraude por las siguientes razones:

Los dos primeros casos conocidos de la nueva gripe (virus A/H1N1 cepa S-OIV) se diagnosticaron en California, EEUU el 17 de abril de 2009¹⁴¹, por lo tanto, el mentado “brote” de la porcina nunca fue en México. Una mentira más para tener en cuenta.

La nueva gripe no es nueva porque sea del tipo A, ni tampoco porque sea del subtipo H1N1: la epidemia de gripe de 1918 fue del tipo A/H1N1 y desde 1977 los virus A/H1N1 forman parte de la temporada de gripe de cada año ¹⁴²; lo único que es nuevo es la cepa S-OIV ^{143 144}

Desde su inicio hasta el 15 de septiembre del 2009, han muerto de esta gripe 137 personas en Europa y 3.559 en todo el mundo¹⁴⁵; hay que tener en cuenta que cada año mueren en Europa entre 40.000 y 220.000 personas a causa de la gripe.

La información documentada de la temporada de gripe que ya han pasado los países del hemisferio sur, demuestran que la tasa de mortalidad y de complicaciones de la nueva gripe es inferior a la de la gripe de cada año¹⁴⁶

A finales de enero del 2009, la filial austriaca de la farmacéutica norteamericana Baxter distribuyó a 16 laboratorios de Austria, Alemania, la República Checa y Eslovenia, 72 Kg. de material para preparar miles de vacunas contra el virus de la gripe estacional. Las vacunas tenían que ser administradas a la población de estos países durante los meses de febrero-marzo, pero antes un técnico de laboratorio de la empresa BioTest (República Checa) decidió por su cuenta probar las vacunas en hurones, muriendo todos. Gracias a eso fue que se gatilló la alarma y se investigó el material enviado por Baxter, y se descubrió que contenía virus vivos de la gripe aviar (virus A/H5N1) combinados con virus vivos de la gripe de cada año (virus A/H3N2)¹⁴⁷ La humanidad le debe un reconocimiento a ese intuitivo ser humano que pasó a llevar las órdenes de sus jefes.

¹⁴¹ Zimmer SM, Burke, DS. Historical Perspective: Emergence of Influenza A (H1N1) viruses. NEJM, Julio 16, 2009. p. 279

¹⁴² ‘The reemergence was probably an accidental release from a laboratory source in the setting of waning population immunity to H1 and N1 antigens’ (“La re-emergencia fue probablemente una liberación accidental desde un laboratorio fuente en la manipulación de antígenos H1 y N1 en la inmunidad decreciente de la población”), Zimmer, Burke, op. cit., p. 282

¹⁴³ Zimmer, Bunker, op. cit., p. 279

¹⁴⁴ Doshi, Peter. Calibrated response to emerging infections. BMJ 2009;339:b3471

¹⁴⁵ Datos oficiales del centro europeo para el control y prev. de enfermedades (www.ecdc.europa.eu)

¹⁴⁶ Cf. Le Journal du Dimanche (25 juliol '09): Debré: ‘Cettegrippen’estpasdangereuse’; cf. La Razón (4 septiembre '09): Rodríguez Sendín: Cordura frente el alarmismo en la prevención de la gripe A

¹⁴⁷ Cf. Virus mix-up by lab could have resulted in pandemic. The Times of India, sección de ciencia, 6 marzo 2009.

LA OMS CAMBIA DEFINICIÓN DE PANDEMIA

El 29 de abril del 2009, 12 días después de detectarse los 2 primeros casos de la “nueva” gripe, la Dra. Margaret Chan -Directora general de la OMS- declaró que el nivel de alerta por peligro de pandemia se encontraba en fase 5 y ordenó que todos los gobiernos de los estados miembros de la OMS activasen planes de emergencia y de alerta sanitaria máxima. Un mes más tarde -11 de junio del 2009- la Dra. Chan declaró que en el mundo ya teníamos una pandemia (fase 6) causada por el virus A/H1N1 S-OIV ¹⁴⁸ ¿Cómo pudo declarar algo así cuando, de acuerdo con los datos científicos la nueva gripe resultó ser más benigna que la gripe de cada año? Por otra parte, no es un virus nuevo y ya existe parte de la población que tiene inmunidad.

La OMS en el mes de mayo cambió convenientemente la definición de pandemia

Antes de mayo del 2009 para poder declarar una pandemia era necesario que muriese por agente infeccioso una proporción significativa de la población, pero este requisito que da sentido a la definición clínica de pandemia y a las medidas políticas que se le asocian, fue eliminado de la definición el mes de mayo del 2009 ¹⁴⁹, después que el 26 de abril los EEUU se hubiesen declarado en “estado de emergencia sanitaria nacional”, cuando en todo el país sólo había habido 20 personas infectadas de la nueva gripe y ninguna de ellas había muerto ¹⁵⁰

Esta fue una nueva movida en el tablero de ajedrez para establecer políticas de “emergencia” globales e instalar sin mayores cuestionamientos al NOM (Nuevo Orden Mundial).

UN CUENTO DE MIEDOS ZOMBIS y GRIPE: LAS VACUNAS SON ARMAS BIOLÓGICAS¹⁵¹

En el año 2009, el mismo año en que montaron y expusieron el SHOW de la gripe porcina resucitada (literalmente) y en medio de la farsa de la pandemia que nunca fue tal, el microbiólogo de la MOSSAD Joseph Moshe fue acusado de ser un "terrorista" que supuestamente habría amenazado con volar la Casa Blanca, pero resultó ser que Moshe estaba alertando a la gente diciendo que "la gripe porcina es un arma biológica".

Su arresto fue precedido de un enorme despliegue de fuerzas especiales, los que lo atacaron con 5 latas de gas lacrimógeno y 5 galones de gas pimienta en spray, mientras Moshe permanecía inmóvil en su auto.

El profesor Moshe había llamado al programa de radio en vivo del Dr. A. True Ott, el que transmitió al aire la llamada de Moshe a las 6 am, donde afirmaba ser un microbiólogo que deseaba aportar evidencia a abogados de EEUU, con respecto a la vacuna de la fallida gripe porcina H1N1 que estaba siendo producida por Baxter BioPharma Solutions. Afirmó que el laboratorio Ucraniano de Baxter estaba de hecho produciendo un arma biológica disfrazada de vacuna. Aseveró que la vacuna contenía un adyuvante (aditivo) diseñado para debilitar el

¹⁴⁸ <http://www.who.int/mediacentre/news/statements/2009>

¹⁴⁹ Cohen E. When a pandemic isn't a pandemic. CNN, 4 de mayo '09.

<http://edition.cnn.com/2009/HEALTH/05/04/swine.flu.pandemic/index.html>

¹⁵⁰ Doshi Peter Calibrated response to emerging infections VMJ 2009;339:b3471

¹⁵¹ Emerging viruses: AIDS & Ebola, Nature, Accident or Intentional?, Leonard G. Horowitz, D.M.D., M.A., M.P.H.

sistema inmunológico y para replicar el ARN del virus responsable de la pandemia de gripe porcina de 1918, la llamada gripe española, causando enfermedad global y muertes masivas.

Fuentes confiables me informaron que Joseph Moshe no amenazó al Presidente de EEUU o a la Casa Blanca. Él no mencionó ninguna bomba o ataque. Moshe sólo procedió a informar a la



Casa Blanca que él tenía la intención de hacer pública esta información. Cuando Moshe notó hombres de traje en frente de su casa y temió que el FBI estuviera por detenerlo, empacó algunas pertenencias en su auto y, -teniendo doble nacionalidad Estadounidense e Israelí-, trató de llegar al consulado de Israel ubicado en las cercanías del edificio federal donde tomó lugar el incidente de la encerrona a Moshe. L FBI y el escuadrón de bombas evitaron que Moshe alcanzara el edificio. ¿Quién es este hombre? Su perfil en biomedexperts.com dice que es un contratado experto en enfermedades con muchas publicaciones, involucrado en manipulación genética de virus. Evidencia fotográfica muestra que Moshe es quien dice ser y puede ser encontrado acá¹⁵²

Joseph Moshe después de arrestado fue enviado a Israel. No se ha sabido nada desde entonces. El Servicio Secreto no tenía agencia involucrada en la vigilancia de Moshe en su casa en California. Esto fue hecho por el FBI, quien ordenó detenerlo y arrestarlo. Sobre un gran vehículo negro usado en su arresto había un arma de microondas que posiblemente dañó el sistema electrónico del automóvil de Moshe, tanto como los aparatos de comunicación que pudo haber usado para contactar a los medios de comunicación u otros que hubieran podido ayudarle.

¹⁵²www.loadedparanormal.com/viewtopic.php?p=7845

Moshe no sufrió los mismos efectos del gas y el spray pimienta que otros hubieran experimentado, porque él había habilitado inmunidad a tales armas por un sub-producto de su entrenamiento en la Mossad. Moshe no fue esposado porque no fue puesto bajo arresto.

¿Suenan esto como una loca teoría de la conspiración? Seguro que sí. Debido a la escasez y al anonimato de las fuentes podríamos descartar este asunto como algo de eso, de no ser por algunos hechos incómodos: la farmacéutica Baxter había sido atrapado con las manos en la masa, esparciendo virus vivo de la gripe aviar, virus genéticamente ingenierizado, en la vacuna como un arma biológica letal en todo el mundo, destinada a ser usada para vacunas para humanos. Esto ocurrió sólo unos meses antes y gracias a que un funcionario de un laboratorio Checo desobedeció órdenes y aplicó una muestra de vacunas a 6 hurones, evitó una catástrofe global de proporciones épicas.



La compañía Baxter Internacional había mezclado virus vivo, genéticamente ingenierizado en material enviado a 18 países.

La OMS fue notificada y la catástrofe fue evitada. Esto fue un acto deliberado de parte de Baxter debido a que ellos funcionan con bioseguridad nivel 3 (BS3) en sus instalaciones. Baxter admitió un "error".¹⁵³ Tales desastres monumentales son totalmente imposibles a ese nivel. Muchos sistemas de seguridad habrían necesitado ser saboteados, mucho personal clave podría haber necesitado ser sobornado. Simplemente no pudo haber sido hecho sin dirección desde el interior. Ellos no enviaron el vial errado. Baxter produjo docenas de agentes de arma biológica (virus vivo de la gripe aviar H5N1, genéticamente ingenierizado) y más tarde fue enviado como material para fabricar "vacunas" en cantidades industriales.

Baxter sabía muy bien que su vacuna era letal porque el año anterior ellos la habían probado en unos cuantos cientos vagabundos polacos, pruebas en las que murieron docenas como resultado¹⁵⁴

Baxter fue demandado por contaminación repetida y deliberada en vacunas con armas biológicas diseñadas por ellos mismos, para asesinar gente en masa.¹⁵⁵ Acá está la demanda

156

¹⁵³www.legitgov.org/baxter_sends_live_avian_flu_viruses_270209.html

¹⁵⁴www.telegraph.co.uk/news/worldnews/europe/poland/2235676/Homeless-people-die-after-bird-flu-vaccine-trial-in-Poland.html

¹⁵⁵<http://forum.prisonplanet.com/index.php?topic=112340.0>

¹⁵⁶www.unfictional.com/pdf/baxter-lawsuit.pdf



La primera demanda fue presentada por Jane Burgermeister, una respetada periodista Austriaca experta en temas médicos.¹⁵⁷

LA CONSPIRACIÓN DE LA GRIPE PORCINA

10 de junio de 2009. Una gran cantidad de papeles se presentan y son timbrados por un oficial del FBI ante la Embajada de Estados Unidos en Viena, Austria. Es la valiente periodista Austriaca Jane Burgermeister quien se atrevió a presentar Cargos Criminales concernientes a "Actos de Bioterrorismo y Asesinato en Masa" contra la OMS (Organización Mundial de la Salud), la ONU (Organización De Naciones Unidas), Barack Obama (Presidente de Estados Unidos), David de Rothschild (banquero), David Rockefeller (banquero), George Soros (banquero), Werner Faymann (Canciller de Austria) -entre otros- acusándolos de intentar cometer un genocidio masivo.

Previamente, en abril de 2009, la periodista inició un proceso judicial contra las sociedades farmacéuticas Baxter y Avir Green Hills Technology, por considerarlas responsables de haber producido una vacuna contra la gripe aviar para provocar, deliberadamente, una pandemia y enriquecerse con ello.

Jane Burgermeister dice en sus documentos mencionados:

"Estoy presentando evidencia de actos de bioterrorismo que son una violación criminal a la ley de EEUU por parte de un grupo que opera dentro de los EEUU bajo dirección extranjera, específicamente bajo dirección de banqueros internacionales que controlan, entre otras instituciones financieras, la Reserva Federal tanto como a organizaciones internacionales, específicamente la Organización Mundial de la Salud, las Naciones Unidas y la OTAN. Evidencia es presentada para mostrar que una organización colectiva criminal internacional está

¹⁵⁷www.unfictional.com/pdf/baxter-genocide-bioweapons.pdf

intentando llevar a cabo un genocidio masivo contra la población de EEUU mediante el uso de un virus de gripe pandémica ingenierizado artificialmente (genéticamente), para causar muerte y daños y tener anexadas altas oficinas del gobierno de EEUU."

"...Evidencia es presentada para sostener que los acusados conspiraron entre ellos junto con otros para diseñar, financiar y participar en la fase final de la implementación de un programa internacional encubierto de armas biológicas involucrando, entre otras entidades, a las empresas farmacéuticas Baxter y Novartis, por primero ingenierizar y luego liberar agentes biológicos letales, específicamente, primero, el así llamado virus de "gripe aviar" y, segundo, el "así llamado" virus de gripe porcina, con el objetivo de tener un pretexto para implementar un programa de vacunación masiva obligatoria, la que será el medio para administrar un agente biológico tóxico usando el sistema de entrega de una inyección, causando muerte y daño a la gente de los EEUU en violación a la BWATA (enmienda anti-terrorista de armas biológicas) convertida en ley en 1989, la que extiende el alcance a regulación de materiales de guerra biológica para incluir individuos privados y organizaciones no estatales, incluyendo empresas."

El dossier presenta la evidencia que Baxter AG, subsidiaria Austríaca de Baxter Internacional, con base en Deerfield, deliberadamente, intencionadamente y conscientemente, envió 72 kilos de virus vivo de gripe aviar --proveído por la Organización Mundial de la Salud (OMS), Génova, Suiza-- en el invierno de 2009 a 16 laboratorios en 4 países. Esta evidencia ofrece prueba clara que las empresas farmacéuticas y las agencias del gobierno internacional por sí mismas están activamente comprometidas en la producción, desarrollo, fabricación y distribución de agentes biológicos clasificados como las armas biológicas más mortales sobre el planeta, con el objetivo de gatillar una pandemia y causar muertes masivas."

"Los diversos grupos de medios (de comunicación masiva) están controlados por el mismo grupo que está a cargo de este engaño de la "Gripe Porcina" y están diseminando desinformación..."

"Los acusados tienen planificado de antemano el asesinato masivo de la población de EEUU por medio de una vacunación forzada, también por medio de la instalación de una extensa red de campos de concentración FEMA e identificadas tumbas masivas, y éstos han estado involucrados en el diseño e implementación de una intriga para tomar el poder sobre Estados Unidos de América, usando la gripe porcina u otra pandemia como pretexto para que una organización criminal internacional, que usa a la ONU y OMS como fachada para la estafa ilegal influenciada por actividades del crimen organizado de la organización de los ya mencionados, viole las leyes y cometa Traición."

Se presenta evidencia que el complejo de las empresas farmacéuticas Baxter, Novartis y Sanofi Aventis son parte de un programa extranjero de armas biológicas de doble propósito, financiado por la organización criminal internacional y diseñado para implementar asesinato masivo para reducir la población mundial en 5.5 billones (5.500 millones) en los próximos 10 años, diseminar el terror, justificar la forzosa renuncia de la gente a sus derechos y cuarentena masiva en campos FEMA."

También, los bienes -casas, empresas, granjas, mercaderías- de aquellos que son asesinados serán agarrados por la organización del crimen internacional."

Considere esto:

El Ex-secretario de la HHS, Mike O. Leavitt rechazó proveer de VACUNAS DE GRIPE AVIAR creadas por contrato con Sanofi-Pasteur a naciones rebeldes "terroristas" como Irán, Corea del Norte y Siria, solamente porque la VACUNA podría ser usada como "ARMA BIOLÓGICA" por "naciones terroristas".¹⁵⁸

Sacuda el flúor de su cerebro y saque sus propias conclusiones.

PATENTES DE VACUNAS Y MATERIAS PRIMAS ANIMALES





US 20090060950A1

(19) **United States**
 (12) **Patent Application Publication** (10) **Pub. No.: US 2009/0060950 A1**
 Kistner et al. (43) **Pub. Date: Mar. 5, 2009**

(54) **METHOD FOR PRODUCING VIRAL VACCINES**

(75) **Inventors:** Otfried Kistner, Vienna (AT); Christa Tauer, Vienna (AT); Noel Barrett, Klosterneuburg/Weidling (AT); Wolfgang Mundt, Vienna (AT)

Correspondence Address:
BAXTER HEALTHCARE CORPORATION
ONE BAXTER PARKWAY, DF2-2E
DEERFIELD, IL 60015 (US)

(73) **Assignees:** **BAXTER INTERNATIONAL INC.,** Deerfield, IL (US); **BAXTER HEALTHCARE,** Wallisellen (CH)

(21) **Appl. No.:** 12/199,977

(22) **Filed:** Aug. 28, 2008

Related U.S. Application Data

(60) Provisional application No. 60/966,724, filed on Aug. 28, 2007.

Publication Classification

(51) **Int. Cl.**
A61K 39/145 (2006.01)
A61K 39/12 (2006.01)
A61P 31/16 (2006.01)

(52) **U.S. Cl.** 424/209.1; 424/204.1

(57) **ABSTRACT**

The present invention provides a method for the manufacture of a preparation comprising virus antigens comprising a) inoculation of cells with infectious virus in a fluid, b) propagation of said virus in said cells, c) collecting said propagated virus, d) inactivating said collected virus, and e) treating said inactivated virus with a detergent, resulting in a preparation comprising viral antigens.

Este siguiente par de ejemplos ilustra bien cómo funciona la “gran farma”, acudiendo a patentar por anticipado todo tipo de tipos y sub-tipos de cepas de virus de todo lo que han estado manipulando en sus laboratorios, pero aparte de material genético humano están en juego y mezcla el material genético de todo tipo de animales.

Acá vemos una copia de la patente de la vacuna de la gripe de la empresa Baxter. En el recuadro en rojo, podemos observar que fue llenada y presentada la solicitud el 28 de agosto de

¹⁵⁸ <http://crooksandliars.com/node/23360/print>

2008, pero fue publicada el 5 de marzo de 2009. Pero se lee en el número (60) Solicitud provisional N° 60/966, 724, presentada el 28 de agosto de 2007.

cesses.
 [0056] In further embodiment a pharmaceutical composition is provided which comprises one or more viral antigens. Such a pharmaceutical composition can further comprise a pharmaceutical carrier and/or adjuvant. Such pharmaceutical carriers are for example stabilising salts, emulgators, solubilisers or osmo-regulators, suspending agents, thickening agents, redox components maintaining a physiological redox potential. Preferred adjuvants include aluminium salts, microemulsions, lipid particles, and/or oligonucleotides used to increase the immune response. A further aspect of the present invention is a pharmaceutical composition or preparation as vaccine comprising an antigen. A vaccine can be used e.g. for an injection as a prophylactic means against a virus associated disease. In particular preferred embodiments the composition or vaccine comprises more than one antigen, e.g. 2, 3, 4, 5, 6, 7 or 8, in particular of different virus strains, subtypes or types such as influenza A and influenza B, in particular selected from of one or more of the human H1N1, H2N2, H3N2, H5N1, H7N7, H1N2, H9N2, H7N2, H7N3, H10N7 subtypes, of the pig flu H1N1, H1N2, H3N1 and H3N2 subtypes, of the dog or horse flu H7N7, H3N8 subtypes or of the avian H5N1, H7N2, H1N7, H7N3, H13N6, H5N9, H11N6, H3N8, H9N2, H5N2, H4N8, H10N7, H2N2, H8N4, H14N5, H6N5, H12N5 subtypes.
 [0057] Suitable adjuvants can be selected from mineral gels, aluminium hydroxide, surface active substances, lyso-



Entérese que –en este caso– Baxter patentó tipos y subtipos de virus de gripe humana, aviar, de cerdo, de perro y caballo:

Traduzco:

(0056) En manifestaciones posteriores es provista una vacuna o composición farmacéutica que comprende uno o más antígenos virales. Tal composición farmacéutica puede comprender posteriormente un carrier farmacéutico y/o un adyuvante. Tales carriers farmacéuticos son por ejemplo sales estabilizantes, emulgadores, solubilizantes u osmo-reguladores, agentes de suspensión, agentes espesantes, componentes redox

manteniendo un potencial redox fisiológico. Adyuvantes preferidos incluyen sales de aluminio, micro-emulsiones, partículas lipídicas y/u oligonucleótidos usados para incrementar la respuesta inmunológica. Un aspecto ulterior del presente invento es una composición o preparación como vacuna comprendiendo un antígeno. Una vacuna puede ser usada, por ejemplo, por una una inyección como un medio profiláctico contra un virus de una enfermedad asociada. En particular, la composición preferida de la vacuna comprende más de 1 antígeno, por ejemplo, 2, 3, 4, 5, 6, 7, u 8, en particular de diferentes cepas de virus, subtipos o tipos tales como influenza A e influenza B, en particular seleccionadas de una o más de los subtipos humanos H1N1, H2N2, H3N2, H5N1, H7N7, H1N2, H9N2, H7N2, H7N3, H10N7; de los subtipos de la gripe del cerdo H1N1, H1N2, H3N1 y H3N2; de los subtipos de la gripe del perro o gripe del caballo H7N7, H3N8 o subtipos de la gripe aviar H5N1, H7N2, H1N7, H7N3, H13N6, H5N9, H11N6, H3N8, H9N2, H5N2, H4N8, H10N7, H2N2, H8N4, H14N5, H6N5, H12N5."

Y acá tenemos una copia del encabezado de la patente de la vacuna de Novartis. Dice en el número (22) que fue presentada la solicitud de patente el 6 de noviembre de 2006 y en el número (60) Solicitud provisional N° 60/734,026, presentada el 4 de noviembre de 2005, solicitud provisional N° 60/812, 475, presentada el 8 de junio de 2006. La fecha de publicación de la patente es 19 de febrero de 2009.

(19) **United States**
 (12) **Patent Application Publication**
O'Hagan

(10) **Pub. No.: US 2009/0047353 A1**
 (43) **Pub. Date: Feb. 19, 2009**

(54) **CHANGING TH1/TH2 BALANCE IN SPLIT INFLUENZA VACCINES WITH ADJUVANTS**

(75) **Inventor: Derek O'Hagan, Siena (IT)**

Correspondence Address:
NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS INC.
INTELLECTUAL PROPERTY R338, P.O. BOX 8097
Emeryville, CA 94662-8097 (US)

(73) **Assignee: NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS SRL, Siena (IT)**

(21) **Appl. No.: 12/092,146**
 (22) **PCT Filed: Nov. 6, 2006**
 (86) **PCT No.: PCT/GB2006/004136**

§ 371 (c)(1),
 (2), (4) **Date: Sep. 24, 2008**

Related U.S. Application Data

(60) Provisional application No. 60/734,026, filed on Nov. 4, 2005, provisional application No. 60/812,475, filed on Jun. 8, 2006.

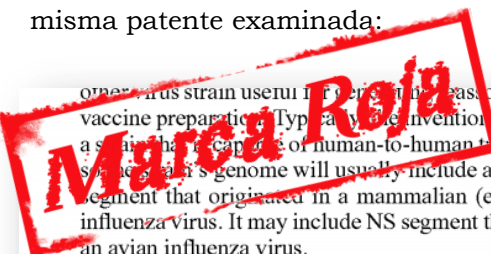
Publication Classification

(51) **Int. Cl.**
A61K 9/14 (2006.01)
A61K 39/00 (2006.01)
A61P 31/00 (2006.01)

(52) **U.S. Cl. 424/489; 424/206.1**

(57) **ABSTRACT**
 The invention seeks to avoid components in split vaccines that could cause an excessive Th2 response. Thus the invention provides an immunogenic composition comprising a split influenza virus antigen and a Th1 adjuvant, wherein the antigen is preferably prepared from a virus grown in cell culture (e.g., it is free from egg proteins).

Ahora entérese de los que traen vacunas de la gripe como ésta de Novartis, descripción de esta misma patente examinada:



other virus strain useful in preparing the pass, orant viruses for vaccine preparation. Typically, the invention protects against a strain that is capable of human-to-human transmission, and said strain's genome will usually include at least one RNA segment that originated in a mammalian (e.g. in a human) influenza virus. It may include NS segment that originated in an avian influenza virus.

[0037] The viruses used as the source of the antigens are grown on cell culture. The viral growth substrate will typically be a cell line of mammalian origin. Suitable mammalian cells of origin include, but are not limited to, hamster, cattle, primate (including humans and monkeys) and dog cells. Various cell types may be used, such as kidney cells, fibroblasts, retinal cells, lung cells, etc. Examples of suitable hamster cells are the cell lines having the names BHK21 or HKCC. Suitable monkey cells are e.g. African green monkey cells, such as kidney cells as in the Vero cell line. Suitable dog cells are e.g. kidney cells, as in the MDCK cell line. Thus suitable cell lines include, but are not limited to: MDCK; CHO; 293T; BHK; Vero; MRC-5; PER.C6; WI-38; etc. Preferred mammalian cell lines for growing influenza viruses include: MDCK cells [28-31], derived from Madin Darby canine kid-

Traduzco: **(0037) Los virus usados como fuente de antígenos son cultivados en células. El sustrato del cultivo viral será típicamente una línea celular de origen mamífero. Células adecuadas de origen mamífero incluyen pero no están limitados a células de: hámster, vacas, primates (incluyendo humanos y monos) y perros. Varios tipos de células podrían ser usadas, tales como células de riñones, fibroblastos, de retina, de pulmones, etc. Ejemplos de células adecuadas de hámster son líneas celulares que tienen los nombres BHK21 o HKCC. Células adecuadas de monos son, por**

ejemplo, de mono verde africano, tales como células de riñones como en la línea de células Vero. Células adecuadas de perro son por ejemplo células de riñón, como en la línea celular MDCK..."

Antígenos de superficie del virus de la influenza (hemaglutinina y neuraminidasa)* de la cepa:

cepa similar a A/California/7/2009 (H1N1) v utilizada (X-179A)
3,75 microgramos** por dosis de 0,25 ml


* propagados en células de riñón canino Madin Darby (MDCK)
** expresado en microgramos de hemaglutinina


El adyuvante MF59C.1 contiene:

<u>escualeno</u>	4,875 miligramos
<u>polisorbato 80</u>	0,588 miligramos
<u>trioleato de sorbitano</u>	0,588 miligramos

INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE
DEPARTAMENTO CONTROL NACIONAL
SUBDEPTO REGISTRO
UNIDAD PRODUCTOS FARMACÉUTICOS NUEVOS

05 FEB 2010

Nº Ref. 14.054/06
Nº Registro: B-2124/10
Firma Profesional: 



¿Dónde están los defensores de los animales y los defensores de la vida en general? Animales y humanos, están siendo usados por estas empresas farmacéuticas como MATERIA PRIMA y nadie parece inmutarse...¡Porque NO LO SABEN!

Si usted está a favor de la vida de los seres humanos, si usted está a favor de los derechos de los animales, si usted está contra el aborto, únase al BOICOT a las vacunas y a todo producto de estos laboratorios (incluyendo alimentos) que usen como materia prima humanos y animales. Sepa que cada vez que usted acepta vacunas, por ejemplo, está fomentando la matanza de animales de todo tipo y –como si fuera poco- apoya la clonación y trato inhumano de seres vivos, animales y humanos.

¡Abra los ojos, infórmese y HAGA ALGO AL RESPETO!

¡REACCIONE DE UNA VEZ!

El Dióxido de Titanio ataca nuestro ADN

El dióxido de titanio (TiO₂) es una de las sustancias químicas más blancas que existen: refleja prácticamente toda la radiación visible que le llega y mantiene su color pase lo que pase cuando otros compuestos se decoloran con la luz. Su fórmula química es TIO₂ y su nomenclatura en la UE es E-171, su índice de color es 77.891, pigmento blanco N°6, habiéndose aprobado para uso general (sin limitaciones) por la JECFA (OMS/FAO/Códex Alimentarius) en 1.969, y en Chile el 12 de octubre del 2.000, conforme a las regulaciones de la FDA.

El dióxido de titano está en la naturaleza en varias formas: rutilo (tetragonal), anatasa (octaédrico) y brookita (ortorrómbico). El TiO₂ se usa como pigmento blanco por sus propiedades de dispersión, su estabilidad química y su supuesta no toxicidad, siendo el pigmento inorgánico más importante en términos de producción mundial. Es un

semiconductor sensible a la luz que absorbe radiación electromagnética cerca de la región UV. Es anfotérico, muy estable químicamente y no es atacado por la mayoría de los agentes orgánicos e inorgánicos, disolviéndose en ácido sulfúrico concentrado y en ácido hidrofúrico.



* RUTILO-El cristal central es cuarzo- El rutilo es el haz de paja que sale de él

El TiO_2 es usado en todas las industrias. Se usa universalmente en: pinturas y recubrimientos, sustituyendo a cualquier otro pigmento blanco en el mercado; impresiones; industria del plástico, para darle color a juguetes, aparatos electrónicos, automóviles, muebles, papeles, etc. El pigmento de dióxido de titanio absorbe parte de la radiación UV protegiendo su contenido. También se usa en fibras sintéticas, eliminando la apariencia grasosa causada por las propiedades translúcidas de la resina. Pigmentos de TiO_2 se utilizan para el papel muy blanco que también debe ser opaco cuando es muy delgado y se aplica también como recubrimiento para hacer papeles decorativos.

El TiO_2 también se usa en la industria de la cerámica, en la elaboración del cemento blanco y el coloreado del hule o linóleo; pero lo más grave es que también se utiliza ampliamente en la industria cosmética, en la industria farmacéutica y también en la de alimentos. Aunque se definen sus propiedades más importantes como: NO-tóxicas, compatible con las mucosas y la piel, y buena dispersabilidad en soluciones orgánicas, curiosamente está presente en todo medicamento que afecta principalmente la fertilidad, que resulta abortivo y/o teratogénico. La explicación a esto se encuentra a fines del año 2.009 en un estudio realizado por científicos del centro Jonsson Comprehensive Cancer de la UCLA (EEUU), demostrando que las nanopartículas de TiO_2 presentes en los productos antes mencionados causan daño genético sistémico en ratones, induciendo roturas en las cepas del ADN y causando daño cromosómico e inflamación e incremento del riesgo de cáncer en los animales. Las nanopartículas se acumulan en diversos órganos porque el cuerpo no cuenta con un medio efectivo para eliminarlas ni menos que impida su paso debido a su minúsculo tamaño. Por esta razón pueden ir hasta cualquier parte del cuerpo, incluso atravesar células y membranas fácilmente, interfiriendo con los mecanismos del mismo núcleo donde se encuentra el ADN.

Buscando en el registro del ISPCH encontré 500 productos conteniendo Dióxido de Titanio (pero el tope de la búsqueda es 500, así que sospecho que son muchos más), entre ellos: champús, bálsamos, lociones hidratantes, cremas de belleza, jabones, filtros solares, lápices labiales, pastas dentales, agua oxigenada, tinturas de cabello, tratamientos anti-arrugas, crema protectora de bebé, máscaras de pestañas, base de maquillaje, aceites corporales, exfoliantes, reductores de poros, tratamientos de estrías y celulitis, productos Herbalife, cremas de caracol, tratamientos capilares, etc.

En la industria de alimentos se utiliza como colorante y –supuestamente- en una proporción no mayor al 1% en el peso del alimento se utiliza en caramelos y dulces (como las mentitas y dulces de menta blancos), helados, chicles, cremas para café, salsas para ensaladas, queso, usándose también para blanquear la leche descremada, donde el dióxido de titanio hace a la

leche más blanca y de una textura más cremosa. Para cumplir con la FDA sólo se requiere que el contenido de plomo no sea mayor a 10 PPM (Partes Por Millón), el antimonio no puede ser mayor a 2 PPM y el mercurio no puede ser mayor a 1 PPM según la sección no 73.15.75 del código de Regulación Federal (21 CFR).

Es hora de leer las etiquetas antes de comprar cualquier cosa e ingerirla. ¹⁵⁹160161162

EL PELIGRO DE LOS ANTIGRIPALES Y ADELGAZANTES CON FENILPROPANOLAMINA

La **fenilpropanolamina** (pariente de la anfetamina) es un estimulante del sistema nervioso central, una sustancia de características vasoconstrictoras que se ha usado en Chile ampliamente en tratamientos contra la obesidad, especialmente durante la década de los años 90 y es uno de los ingredientes que traen descongestionantes y antigripales que actualmente se venden en el mercado nacional, presente en más de 60 productos farmacéuticos. Aunque en el Registro de productos del propio ISP sólo aparecen 16:

ANTIGRIPAL SOLUCION PARA GOTAS ORALES (Andromaco)

ANTIGRIPAL COMPUESTO, COMPRIMIDOS RECUBIERTOS (Andromaco)

TAPOFRIN COMPRIMIDOS (Bestpharma)

TOSSAMINIC BITABS COMPRIMIDOS DE ACCION RAPILENTA (Novartis)

BIOGRIP JARABE (Sanitas)

BIOGRIP CAPSULAS (Sanitas)

GRIPASAN JARABE (Lab. Chile)

RHINOPRONT S SUSPENSION ORAL (Grunenthal)

MATINOR PEDIATRICO SOLUCION ORAL PARA GOTAS (Astorga)

MATINOR JARABE (Astorga)

COLDACT CAPSULAS CON GRANULOS RECUBIERTOS DE LIBERACION PROLONGADA (Bestpharma)

GRIPASAN COMPUESTO NOCHE COMPRIMIDOS RECUBIERTOS (Lab. Chile)

ASPIRINA COMPLEX GRANULADO EFERVESCENTE EN SOBRES (Bayer)

RINOFRIM JARABE (Lab. Chile)

RINOFRIM SOLUCION PARA GOTAS ORALES (Lab. Chile)

¹⁵⁹ <http://alturl.com/vtdr2>

¹⁶⁰ <http://alturl.com/rxnvp>

¹⁶¹ <http://alturl.com/utcsv>

¹⁶² Especial NANOTECNOLOGÍA <https://detenganlavacuna.wordpress.com/2010/11/24/nanotecnologia/>

CROTAX CAPSULAS (Esan)

Según el Dr. Arnold Hoppe, Jefe de Neurología de la Clínica Alemana:

"Los casos de personas que se han sobrepuesto a un colapso provocado por el consumo de la sustancia son contados con los dedos de las manos y todos los sobrevivientes deben sortear graves secuelas de por vida, como afasia (pérdida del habla) y diversos niveles de hemiplejía, a veces tan severas que las personas quedan postradas, incluso sin poder controlar esfínteres."

"Tiene un efecto muy potente como anorexígeno, porque frena el apetito, pero en algunas personas conduce a reacciones impredecibles, como una alergia, generando un incremento de la presión arterial y un estrechamiento de las arterias, y se pueden producir infartos cerebrales, cuando la arteria se tapa, o hemorragias, porque la arteria se rompe."

Tan graves pueden ser los efectos de esta sustancia, que la opinión de Hoppe es categórica:

"Este producto debiera ser totalmente prohibido en Chile".

El doctor Pablo Lavados, jefe de la Unidad Intermedia del Hospital de Neurocirugía alerta: **"El uso de estos antigripales y descongestionantes nasales me parece altamente peligroso, tanto que siempre que veo a alguien consumiéndolos se los suspendo"**. También advierte de los peligros del consumo de otras sustancias que tienen parentescos con las anfetaminas: las efedrinas o pseudoefedrinas, también contenidas en descongestionantes y muy recurridas en suplementos nutricionales para deportistas o para reducir peso.

¿Y la autoridad qué dice?

El 16 de mayo de 2001, el Instituto de Salud Pública de Chile (ISPCH) promulgó la resolución exenta N°32669, en la que reconoce casos de **"reacciones adversas severas manifestadas con el uso de productos farmacéuticos que contienen fenilpropanolamina"**, mencionando que con el oficio ordinario 4C/N° 4616 del 25 de Septiembre de 1.998 el subsecretario de salud subrogante pidió revisión de las formulaciones conteniendo dicho principio activo en asociación con otros fármacos. Da cuenta -además- de información entregada por la FDA el 6 de noviembre de 2.000 relacionada con el riesgo de sufrir hemorragias cerebrales asociadas al uso de productos que contienen fenilpropanolamina.

Esta resolución dicta que los folletos de información para la población y para los médicos contenidos en estos productos que tengan fenilpropanolamina, en su composición diga: **"No administrar a menores de 2 años" - "Este medicamento puede provocar hemorragias cerebrales. En caso de presentar dolor de cabeza intenso, suspender el tratamiento y consultar al médico en forma inmediata"**. Además se establecen límites de ingesta diaria para niños de 2 a 6 años (26 mg); para niños de 6 a 12 años (50 mg), y para adultos (100 mg).

Se agrega también contradictoriamente **"No administrar a niños menores de 12 años", "No usar conjuntamente con antigripales que contengan fenilpropanolamina", y "No usar por más de 3 semanas"**.

Más tarde, con fecha 3 de Julio de 2.001, el ISP dicta otra resolución exenta (N° 5247) en la que se modifica la dosis máxima recomendada para adultos a **"No exceder la dosis máxima diaria de 100 mg, administrada en dosis dividida en comprimidos de liberación convencional o 50 mg administrada cada 12 horas para las formas farmacéuticas de liberación prolongada"**, manteniendo los límites a las otras dosis para niños. Además se establece: **"No administrar a niños menores de 18 años"; "Este medicamento puede provocar problemas de salud, en caso de presentar dolor de cabeza intenso, suspender el tratamiento y consultar al médico de forma inmediata"; "No usar conjuntamente con antigripales" y "no usar por más de 3 meses, ni en dosis superiores a 75 mg"**.

RESOLUCIONES CANCELADAS

Pero el día 6 de Noviembre de 2001 la Directora del ISP de esa época, Jeannette Vega, dicta una nueva resolución exenta (N° 9500) que deja sin efecto las resoluciones mencionadas anteriormente (N°5247 y N°3669), sin explicación alguna.

Con fecha 21 de diciembre de 2007 Seremi de Salud ratifica públicamente que la fenilpropanolamina ya no está presente en medicamentos y el 21 de octubre de 2008, el Ministerio de Salud pública la siguiente explicación con respecto a la cuestionada fenilpropanolamina:

"Ante reiteradas consultas recibidas a través de diversos medios de información, respecto del riesgo de uso de productos que contengan fenilpropanolamina, el ministerio de Salud aclara que dichas alertas surgieron a comienzos de esta década y que desde entonces no se han reportado nuevos antecedentes.." Agregando "Algunos países, como Argentina, retiraron del mercado todos los productos formulados con fenilpropanolamina, pero otros conservaron la alternativa terapéutica limitando la dosis diaria y exigiendo colocar advertencias en los rótulos de los medicamentos que los contienen, como es el caso de Chile." Y termina diciendo: "A la fecha de elaboración de este documento existen alrededor de 250 productos antigripales con acción descongestiva registrados, de los cuales solo el 10% posee fenilpropanolamina. Todos ellos están sujetos a venta por prescripción médica, ya sea porque en su formulación contienen clorfenamina, pseudoefedrina o fenilpropanolamina."

FDA RECHAZA AVASTIN COMO TERAPIA PARA CÁNCER MAMARIO, PERO SIGUE SIENDO RECETADO

La controversial droga **AVASTIN debería ser retirada como tratamiento para metástasis de cáncer mamario**, afirmó la FDA el jueves 4 de enero de 2011, citando estudios recientes que demuestran que sus supuestos beneficios eran superados por sus efectos secundarios peligrosos.

Lo reprobable es que no les será retirado de inmediato a las pacientes: "Los médicos deberían usar su juicio médico de si continuar o no su uso", afirmó la Dra. Janet Woodcock de la FDA. Peor aún, el anuncio no afecta el estatus de AVASTIN como una terapia aprobada para cáncer de pulmón, cáncer de riñón, cáncer colorrectal y cáncer cerebral.

La Agencia Europea de Medicinas, en tanto, declaró el mismo día jueves 4 que la droga AVASTIN permanecería como terapia aprobada para cáncer mamario en países de la unión Europea, aunque sólo en una particular combinación con la droga PACLITAXEL.

ESTUDIOS CONTRADICTORIOS

AVASTIN fue aprobada como tratamiento para cáncer el 2.004 y supuestamente ayudaría a inhibir el suministro de sangre al tumor. El 2.008 la FDA aseguró que AVASTIN fue aprobado en forma acelerada para uso como terapia para metástasis de cáncer mamario, cáncer que se ha diseminado de una parte del cuerpo a otra. La movida se basó en los datos en un estudio preliminar conocido como E2100. Entonces, investigadores informaron que AVASTIN, al ser usado en combinación con otras drogas, extendía el tiempo en que las pacientes seguían sin sentirse peor en su enfermedad. El estudio E2100 encontró que las mujeres que tomaban AVASTIN más PACLITAXEL, detenían la diseminación del cáncer en un promedio de 5 a 6 meses más, comparado a aquellas que sólo se trataban con quimioterapia. Pero en 3 estudios posteriores más amplios, el beneficio resultó ser mucho menor, estableciendo de sólo 24 días a 2 meses.

Ninguno de los estudios mencionados, incluyendo el E2100, demostraron que las pacientes tomando AVASTIN vivían más que las pacientes con quimioterapia. **"Ahora tenemos 4 estudios que no demuestran ningún beneficio de sobrevida"**, dijo Woodcock. Interesante descubrir que en el folleto informativo de Avastin del laboratorio Roche aprobado por el ISP se afirma todo lo contrario: **"El beneficio clínico de Avastin, medido como supervivencia, se observó en todos los subgrupos predefinidos de pacientes"**.

Junto con estos decepcionantes descubrimientos, graves efectos secundarios se hicieron evidentes en pacientes tomando AVASTIN: alta presión sanguínea, sangramiento interno, perforación de órganos internos, fallas cardíacas y ataques al corazón, y en algunos casos incluso hinchazón del cerebro.

AVASTIN EN CHILE

Revisando el folleto de esta droga en el ISP (Instituto de salud Pública), encontramos que la droga fue registrada el 2.005 y existen 2 aprobaciones para el mismo laboratorio Roche: 7 de mayo de 2.009 y 15 de octubre de 2.009. El primer documento (8758/08) difiere del segundo (2462/09) en algunos puntos, corrigiéndose en el segundo cantidades, tipo de cáncer para el que se aprueba la droga, dosis, etc.

Su principio activo es **Bevacizumab** y es elaborado por Genentech para Roche. Esta droga está fabricada a partir de **células de ovario de hámster chino y con anticuerpos recombinantes humanos y humanizados, mediante re-combinación del ADN**. Estamos hablando además de un producto embriotóxico y **teratógeno** (que afecta el desarrollo normal del feto), es decir,

produce niños "Teletón". Como si esto fuera poco, el laboratorio dice que **nose sabe si esta droga causa cáncer o si produce mutación en el ADN o si causa infertilidad** (igual que la peligrosa vacuna AH1N1). Es bien sabido que la industria farmacéutica no tiene escrúpulos en esconder los malos resultados de sus estudios al público, optando por mentir derechamente o – en el mejor de los casos– limitándose a decir que no se ha estudiado ciertos posibles efectos adversos.

Se subraya en el documento más reciente: "Avastin está indicado como agente único para el tratamiento de glioblastoma con enfermedad progresiva con posterioridad a terapia previa".

EXIJO UNA EXPLICACIÓN

En el folleto informativo de Avastin dirigido a los médicos, encuentro estas inverosímiles afirmaciones:

"No se recomienda reducir la dosis de Avastin en presencia de acontecimientos adversos".

"Se recomienda continuar el tratamiento con Avastin hasta la progresión de la enfermedad subyacente". O sea, ¿admiten que no sirve de nada?

"No es preciso ajustar la dosis en los ancianos".¿Aun cuando les ocurran accidentes cerebrovasculares, accidentes isquémicos (derrames) o infarto agudo de miocardio?

"No se han establecido la seguridad y la eficacia de Avastin en niños y adolescentes".Pero se les receta igual.

"No se han estudiado la seguridad y eficacia de Avastin en pacientes con insuficiencia renal".Pero se les receta igual.

"No se han estudiado la seguridad y la eficacia de Avastin en pacientes con insuficiencia hepática".Pero se les receta igual.

"No se ha podido evaluar por completo el riesgo de hemorragia en el SNC (sistema nervioso central), puesto que estos pacientes fueron excluidos de los estudios clínicos" Pero se les receta igual.

"No se han realizado estudios adecuados y bien controlados en mujeres embarazadas". Pero se les recomienda tomar igual la droga, aunque usando un anticonceptivo.

ADVERTENCIA

El bevacizumab puede causar una perforación en la pared del estómago o del intestino. Este es un problema grave y puede ser mortal. Si presenta cualquiera de estos síntomas, llame a su médico de inmediato: dolor de estómago, estreñimiento, náuseas, vómitos o fiebre.

El bevacizumab puede retardar la cicatrización de las heridas, como las incisiones que hace el médico durante una cirugía. En algunos casos, el bevacizumab puede hacer que se abra una herida que ya había cerrado. Este es un problema grave y puede ser mortal. Si tiene este problema, llame a su médico de inmediato. Dígale a su médico si le hicieron recientemente una

cirugía o tiene alguna programada. Si le hicieron recientemente una cirugía, no debe aplicarse bevacizumab sino hasta que transcurran al menos 28 días y la zona haya cicatrizado por completo. Si tiene una cirugía programada, el médico suspenderá el tratamiento con bevacizumab al menos varias semanas antes de la operación.

El bevacizumab puede causar una hemorragia grave que puede ser mortal. Avísele a su médico si ha tosido sangre. Si usted experimenta alguno de los siguientes síntomas en cualquier momento durante su tratamiento, llame a su doctor de inmediato: hemorragias nasales o sangrado de las encías, tos o vómitos con sangre o material con apariencia de café molido, sangrado o moretones inusuales, aumento del flujo menstrual o vaginal sangrado, rosa, rojo, o en la orina de color marrón oscuro, negro, rojo, los movimientos del intestino o alquitranadas, dolor de cabeza, mareos o debilidad.¹⁶³

GRAVES EFECTOS ADVERSOS

Los problemas de salud más graves que se presentan en los pacientes que se someten a la droga Avastin, son: Perforación intestinal; riesgo de fistula; hemorragia (particularmente asociada al tumor); hemorragia pulmonar (en algunos casos letal); hipertensión; convulsiones; cefalea; estado mental alterado; deterioro visual; ceguera cortical; accidentes cerebrovasculares, accidentes isquémicos transitorios e infarto agudo de miocardio; tromboembolia arterial; tromboembolia venosa; embolia pulmonar; insuficiencia cardíaca congestiva; neutrocitopenia grave y letal; afección negativa al proceso de cicatrización de heridas; proteinuria; inhibición de angiogénesis (en embarazo); teratogenicidad y embriotoxicidad.

¿QUÉ DICEN LAS AUTORIDADES?

La industria del cáncer ejerce gran presión sobre los gobiernos y las agencias que supuestamente controlarían las drogas como esta, por lo que no creo que en nuestro país se den por enterados ni el ISP ni el Minsal. Si lo hacen les llevará algunos meses entregar la alerta pública, como ya lo hemos observado con anterioridad, y es muy probable que el ISP sólo exija que se ponga una advertencia en los folletos informativos para el médico y para el paciente, folletos que –corresponde mencionar– son muy diferentes, porque entregan toda la información al médico y sólo líneas generales (y bien distintas a las entregadas al médico) para los pacientes. Espero equivocarme en mi pronóstico, pero la presencia de la industria del cáncer y la farmacia en Chile es muy fuerte y rentable, y lo que menos pesa siempre a fin de cuentas es la salud y la vida humanas.-

ISP APRUEBA EN CHILE PELIGROSO TERATOGENICO PARA TRATAR ESCLEROSIS MÚLTIPLE

El Instituto de Salud Pública de Chile (ISPCH) ha aprobado en tiempo record el primer tratamiento oral para el control de la esclerosis múltiple. Recién la Comisión Europea le dio luz

¹⁶³ www.nlm.nih.gov/medlineplus/spanish/druginfo/meds/a607001-es.html

verde a este peligroso fármaco, llamado GILENYA, el 11 de marzo de 2011 y el 11 de abril de 2011 ya entró a Chile sin obstáculos en su camino, a pesar de los daños que causa.

Tenemos así otro fármaco que es publicitado en los medios de des-información masiva como “la” esperada solución para tratar -en este caso- la Esclerosis Múltiple (EM).

¿ES POSIBLE CURAR DESTRUYENDO?

Gilenya® tiene licencia de Mitsubishi Tanabe Pharma y es la primera en una supuesta nueva clase de drogas llamadas moduladoras de los receptores de esfingosina 1-fosfato (S1RP); su función sería inhibir la acción autoinmune y, por ende, la destrucción de las capas de mielina en las fibras nerviosas del sistema nervioso central. Curioso -por decir lo menos- la forma en que se propone combatir la Esclerosis Múltiple (EM), ya que ésta es una enfermedad crónica que consiste en el debilitamiento progresivo de la mielina de las neuronas, en el cerebro y la espina dorsal.

Si bien Gilenya no cura la EM, se afirma que hace más lenta la aparición y suma de problemas físicos asociados a la patología, sin embargo, veremos que causa demasiados problemas graves asociados al fármaco que deberían hacer a las personas informarse bien antes de decidir arriesgar tanto su salud.

El principio activo de Gilenya es Fingolimod, y el fabricante es laboratorio Novartis¹⁶⁴ y se libera al público mundial con sólo 2 estudios clínicos.

NUNCA TANTA MARAVILLA

El folleto de información al profesional de Gilenya entrega estas advertencias y precauciones: Hay una disminución en la velocidad y/o conducción atrioventricular después de la primera dosis. Observe al paciente por signos y síntomas de bradicardia por 6 horas después de la primera dosis. Cuidados con pacientes con problemas cardíacos.

Gilenya incrementa el riesgo de infecciones y se recomienda monitorear señales y síntomas de infección durante el tratamiento y hasta 2 meses después de la última medicación con este producto. “No comience tratamiento con GILENYA en pacientes con infecciones graves o crónicas”

Se suman problemas oculares, disminución de función pulmonar, daño hepático y daño fetal (recomendándose uso de métodos anticonceptivos durante el tratamiento con este producto y hasta 2 meses después de dejar el tratamiento).

Efectos “adversos” que se agregan a la lista: dolor de cabeza, influenza (al igual que la aparición de infecciones, significa que provoca baja de defensas), diarrea, dolor a la espalda, tos, herpes, bronquitis, sinusitis, gastroenteritis, bradicardia, vértigo, parestesia, migraña, astenia, alopecia, eczema, prurito, anorexia, incremento de triglicéridos en la sangre, disnea, depresión, visión borrosa, dolor ocular, hipertensión, linfopenia, leucopenia, isquemia y

¹⁶⁴Registro ISP N°3574/10

derrames cerebrales, oclusión periférica arterial, encefalopatía, linfomas, fatiga, orina oscura, ictericia, fiebre, etc.

Curioso resulta que el mismo folleto afirme que Gilenya NO tiene “contraindicaciones”.

Gilenya NO HA SIDO PROBADO EN pacientes: con esclerosis múltiple (EM) con funciones respiratorias comprometidas; con arritmias; a punto de parir; menores de 18 años; con daño renal leve o moderado; de razas diferentes a blanca.

Este fármaco produce una disminución en el recuento de linfocitos. Por otra parte se admite que las vacunas son menos efectivas en pacientes tomando Gilenya y reconocen que al vacunarse el paciente contraerá la misma enfermedad contra la que se vacuna.

OTRO TERATOGENICO MÁS EN EL MERCADO

“NO EXISTEN estudios adecuados y bien controlados en mujeres embarazadas”. El fabricante del fármaco admite que en estudios con animales se demostró toxicidad, teratogenicidad (daño en ADN de fetos, lo que resultaría en nacimiento de niños TELETÓN) y muerte de embriones (abortos). Igual que en todos los fármacos teratogénicos, se afirma: “Gilenya debería ser usado durante el embarazo sólo si el potencial beneficio justifica el riesgo para el feto.”

Este fármaco, además, provoca cáncer: el fabricante afirma que se ha demostrado que este fármaco causa linfomas malignos en ratas macho y hembra. El fabricante niega que afecte la fertilidad, pero se demuestra con su propia información que causa daño directo al ADN, al ser un reconocido teratogénico (nótese la presencia del infaltable DIÓXIDO DE TITANIO como compuesto fijo en todo fármaco que resulta dañando el ADN).

En el diario electrónico chileno “El Mostrador” aparece este párrafo en el infomercial disfrazado de “noticia” del día 11 de abril de 2011:

“La esclerosis múltiple es una patología cuya causa se desconoce, es de carácter autoinmune y se caracteriza por la pérdida de la capa de mielina que protege a las fibras nerviosas que conectan a las células cerebrales. Esto incide en que las señales que se envían de una célula a otra sean interrumpidas o simplemente no lleguen, lo que se traduce en déficit o discapacidad neurológica.”¹⁶⁵

La pregunta que surge entonces es: **¿Cómo un fármaco que causa una pérdida mayor en la mielina que protege a las neuronas (o un empeoramiento de la enfermedad) podría llegar a ser la solución a la EM?**

¹⁶⁵www.elmostrador.cl/noticias/pais/2011/04/11/isp-aprueba-en-chile-primer-tratamiento-oral-para-la-esclerosis-multiple/

ANTICONCEPTIVOS PARA UNA SOCIEDAD HIPÓCRITA

Los seres humanos estamos regulados en nuestra biología totalmente por el sistema glandular-hormonal. Es por esto que es de suma importancia que usted sepa que cada vez que elija tragarse un fármaco -el que sea-, está enviando a su sistema hormonal una bomba que causará un desequilibrio. Lamentablemente las farmacéuticas saben perfectamente esto, pero no se lo cuentan a usted porque tienen que venderle sus productos y mantener a flote su lucrativo negociado, y para eso exacerban los supuestos “beneficios” mientras esconden el daño real que causan siempre. La razón es muy simple: estas empresas así fabrican su clientela. Piense y siga la huella del dinero ¿Qué empresas se irían a la quiebra si de pronto todo el mundo estuviera completamente sano?

ANTICONCEPTIVOS, HORMONAS Y MENTIRAS

Los fabricantes de anticonceptivos basados en DESOGESTREL, dicen tener pequeñas cantidades de hormona sexual femenina, progestágeno (progesterona) desogestrel. Por eso es que afirman que esos fármacos se conocen como píldoras de progestágeno solo (PPS) o minipíldoras.

A diferencia de las píldoras combinadas, los fabricantes afirman que las minipíldoras no contienen una hormona estrogénica además del progestágeno. La mayoría de las minipíldoras actuarían principalmente evitando que los espermios ingresen al útero y no siempre evitan la maduración del óvulo.

Según los fabricantes, pastillas con desogestrel son de gran eficacia anticonceptiva y dicen que pueden ingerirlas mujeres que no toleran los estrógenos y por mujeres amamantando. Sin embargo, advierten que una desventaja es el sangrado vaginal que puede ocurrir de forma irregular durante el uso de estos comprimidos, y que incluso puede ocurrir supresión de sangrado.

La publicidad dice que las pastillas llamadas "contraceptivas" evitan el embarazo. La creencia popular cree a ciegas la propaganda, pero en la realidad los fabricantes reconocen que no es método 100% efectivo.

CONTRAINDICACIONES

Los fabricantes de anticonceptivos advierten a las mujeres que han tenido cáncer mamario, cáncer al hígado, diabetes, epilepsia, tuberculosis y cloasma (manchas color café en la cara).

Recordemos que para la farmafia sus productos NUNCA SON LOS CULPABLES DEL DAÑO QUE CAUSAN EN REALIDAD porque si la gente se entera se les cae el lucrativo negocio.

LO QUE QUIEREN DECIR SIN DECIRLO

También advierten a quienes tengan daño hepático, tumor que crezca bajo influencia de progestágenos, sangrado vaginal no diagnosticado. Traducción: las pastillitas dañan el hígado, provocan tumores y sangrado anormal.

También advierten a pacientes con cáncer mamario, cáncer al hígado, trombosis, diabetes, epilepsia, tuberculosis, cloasma (manchas de color café en la cara). Ahora usted ya sabe cómo traducir eso.

DISMINUCIÓN DE LA MASA ÓSEA

Los estrógenos son importantes para mantener la resistencia de los huesos. Cuando se toma este tipo de fármacos, la concentración del estrógeno natural (estradiol) en la sangre es reducida, pero los fabricantes dicen "se desconoce si esto tiene un efecto sobre la resistencia de los huesos".

HIPOCRECÍA Y MENTIRAS

El fármaco que venden a la gente en forma hipócrita (pues la recetan como abortiva, pero dicen en el folleto informativo que es para otra cosa), es el llamado **Misoprostol**, pues su fabricante afirma que **“está indicado en la prevención de las úlceras gástricas inducidas por los fármacos antiinflamatorios no esteroideos (AINES), en especial en los pacientes de alto riesgo de desarrollar complicaciones (hemorragia, perforación, muerte) como producto de tales úlceras (por ej.: pacientes ancianos, con enfermedades debilitantes o con historial de úlceras gástricas). Misoprostol también es útil en el tratamiento de úlceras gástrica y duodenal activas.”**

Sin embargo, afirman en **Precauciones: “Embarazo: Misotrol® puede poner en peligro un embarazo”,** pero se contradicen inmediatamente al agregar **“y sus efectos sobre el feto humano en desarrollo no se conocen; (!) en estudios en animales se sugiere una posible embriotoxicidad, por lo tanto, no debe ser usado en mujeres embarazadas. Las mujeres deben de ser instruidas para no embarazarse mientras estén tomando el producto. Si una mujer resulta embarazada durante el tratamiento, el uso de Misotrol® debe discontinuarse. Misotrol® no debería ser utilizado en mujeres que potencialmente puedan embarazarse, a menos que tales pacientes requieran de una terapia con agentes AINES y además tengan un riesgo elevado de complicaciones derivadas del potencial ulcerogénico de estos fármacos.”**

PASTILLAS QUE NO SE TRAGAN

La gente se pasa el “dato” de las pastillitas y la receta completa. Las jóvenes que quieren abortar se consiguen alguien que les diga cómo se logra abortar con fármacos. Y no falta quién sabe por la “amiga de una amiga” y que le diga que las pastillas (varias de ellas) no se tragan sino que se ponen por la vagina, se permanece con las piernas hacia arriba harto rato. Después vienen las hemorragias y listo. Todos siguen su vida como si nada hubiera pasado y no se habla más del asunto.

ANTICONCEPTIVAS DE LA MUERTE EN CANADÁ

Las drogas YAZ y YASMIN, de Bayer, se relacionan con 50 muertes (oficiales) en mujeres y cientos de daños en jóvenes de 17 años (pero los medios sólo dieron cuenta de 23 muertes)¹⁶⁶

YAZ y JASMIN contienen **Drospirenona** y **Etinil estradiol**.

FDA ADVIERTE A BAYER

La FDA había liberado una carta de advertencia el año 2008 a Bayer, afirmando que el fabricante había sobreestimado la eficacia del producto en la publicidad (YAZ) y que había minimizado los graves riesgos asociados, violando las regulaciones. El año 2009 la FDA vuelve a enviar otro documento a Bayer donde repite que omiten información sobre riesgos.

ANTICONCEPTIVOS DE LA MUERTE EN CHILE

En Chile el ISP tiene aprobados 36 productos con el compuesto activo DROSPIRENONA y 177 con ETINILESTRADIOL, los 2 compuestos que provocaron las muertes en Canadá. Me llama la atención que la aprobación de YAZ en Chile se la haya dado el ISPCH el 26 de febrero de 2013, cuando casi un año antes (marzo de 2012) Bayer presentaba más de 12.000 demandas en EEUU por los daños causados por su producto YAZ: incremento de riesgo de coágulos de sangre, enfermedad a la vesícula, derrame, ataque cardíaco, infarto al miocardio y muerte.¹⁶⁷

SINTOMAS DE COÁGULOS

Repentinos dolores de cabeza; hinchazón inusual o dolor en brazos y piernas; agudo dolor opresivo en el pecho o expectoración con sangre; problemas a la vista como visión borrosa o doble o pérdida completa de visión; dolor en parte inferior de la pierna.

OTROS EFECTOS SECUNDARIOS

Embolia pulmonar; trombosis; dolor abdominal; náuseas; diarrea; distensión abdominal; ictericia; trastornos psiquiátricos; cáncer

CRONOLOGÍA DE LA COLUSIÓN

2001: FDA aprueba YASMIN

2002: Reguladores Europeos alertan peligro de trombosis por muerte de joven de 17 años.

2003: Bayer es amonestado (FDA) por publicidad engañosa

2006: YAZ es aprobado por FDA

2008 y 2009: Bayer es amonestado por publicidad engañosa y omisión de graves riesgos asociados.

¹⁶⁶<http://alturl.com/3jq9w>

¹⁶⁷ www.gicona.ispch.cl

2010: En Canadá se presentan demandas contra productos YAZY YASMIN, pero las audiencias se agendan para el 28 de Enero de 2013

2011: Octubre, FDA libera un estudio en más de 800.000 mujeres que prueba que YAZ tuvo un 75% de riesgo incrementado de coágulos.

2011: Noviembre, Servicio de Salud de Canadá anuncia una revisión de productos con drospirona por incremento de 1,5 a 3 veces riesgo de coágulos.

2011: Diciembre, comités de la FDA no recomiendan sacar del mercado ambos productos.

2012: un juez cancela el juicio a YAZ y ordena una mediación.

2012: Marzo, FDA pide considerar su decisión de diciembre del 2011. Bayer compensa 70 casos de embolia Pulmonar.

EL LINDANO ES UN NEUROTÓXICO QUE PUEDE CAUSAR LA MUERTE

El **LINDANO** (Hexaclorociclohexano-HCH) es utilizado en Chile por su bajo costo para el tratamiento de la sarna y pediculosis, usándose en humanos en solución al 1% y en un 10% en productos veterinarios. No se recomienda su uso en niños por su alta toxicidad y por la posibilidad de provocar una intoxicación por absorción cutánea, ingestión o inhalación. El cuadro clínico se presenta por una excitación del sistema nervioso central y convulsiones, y puede acompañarse de cefaleas, náuseas, vómitos, mareos, temblores, calambres, disnea, cianosis y colapso circulatorio.

El Lindano es liposoluble y se almacena en el tejido adiposo en un tiempo aproximado de 3 a 6 semanas y se metaboliza en el hígado a clorofenoles (contaminante ambiental tóxico de olor fuerte) excretados por la orina. Sólo 45 mg pueden provocar convulsiones en adultos, mientras que 1 cucharada de este peligroso producto puede provocar graves síntomas en niños, por lo que se debe prevenir la absorción ya que no existe antídoto.

¿Por qué aún se sigue usando en Chile este producto en humanos, cuando el SAG lo prohibió para uso agrícola en el año 1998?

El día 29 de Diciembre de 2006 el Instituto de Salud Pública (ISP), en la **Resolución Exenta N°10430**, considera que "el riesgo de neurotoxicidad aumenta cuando Lindano está a una concentración mayor al 1%", y dictamina que:

"Los titulares de los registros sanitarios de productos farmacéuticos que contengan como principio activo Lindano, deberán incorporar al texto del Folleto de Información al Profesional Autorizado esta advertencia:

Se han reportado convulsiones, vértigo, dolor de cabeza, parestesia y muerte, cuando se usa Lindano en aplicaciones repetidas o prolongadas y, en raras ocasiones, también después de una única aplicación en la cual se siguieron adecuadamente todas las instrucciones de uso. Se debe tener mucha precaución al usar Lindano en lactantes, niños, ancianos, en quienes pesen menos de 50 Kg. y en aquellos individuos con otras patologías dérmicas (por ejemplo dermatitis atópica o psoriasis), pues tienen alto riesgo de neurotoxicidad. Instruya al paciente del uso apropiado

del Lindano, la cantidad exacta que debe aplicar, cuánto tiempo se debe mantener en el cuerpo y que se recomienda no reutilizar el producto.

Contraindicaciones: Lindano está contraindicado en lactantes prematuros y en individuos que presenten desórdenes convulsivos no controlados.”

Pero como es costumbre, a los confiados consumidores se les esconde la verdad, porque la advertencia en el folleto de información al paciente omite el párrafo que habla de convulsiones, vértigo, dolor de cabeza, parestesia y muerte por el sólo hecho de usar Lindano. Sólo se limitan a advertir a la población que:

“Lindano sólo se debe usar en adultos y niños que pesen más de 50 kg. Si usted pesa menos de 50 kg, use Lindano sólo si su médico se lo indica. Las personas que pesan menos de 50 kg, especialmente los niños y ancianos, tienen más posibilidades de presentar efectos secundarios debido a que es mayor la cantidad de Lindano que se puede absorber en su piel.”

¿Por qué no mencionan CUÁLES serían esos efectos secundarios? ¿Por qué nos siguen tratando como incapaces de elegir rechazar un producto como este y nos impiden conocer la posibilidad de daño al sistema nervioso o de morir incluso por usar este tóxico producto?

CANCELACIÓN DE REGISTRO DE PRODUCTOS CON LINDANO

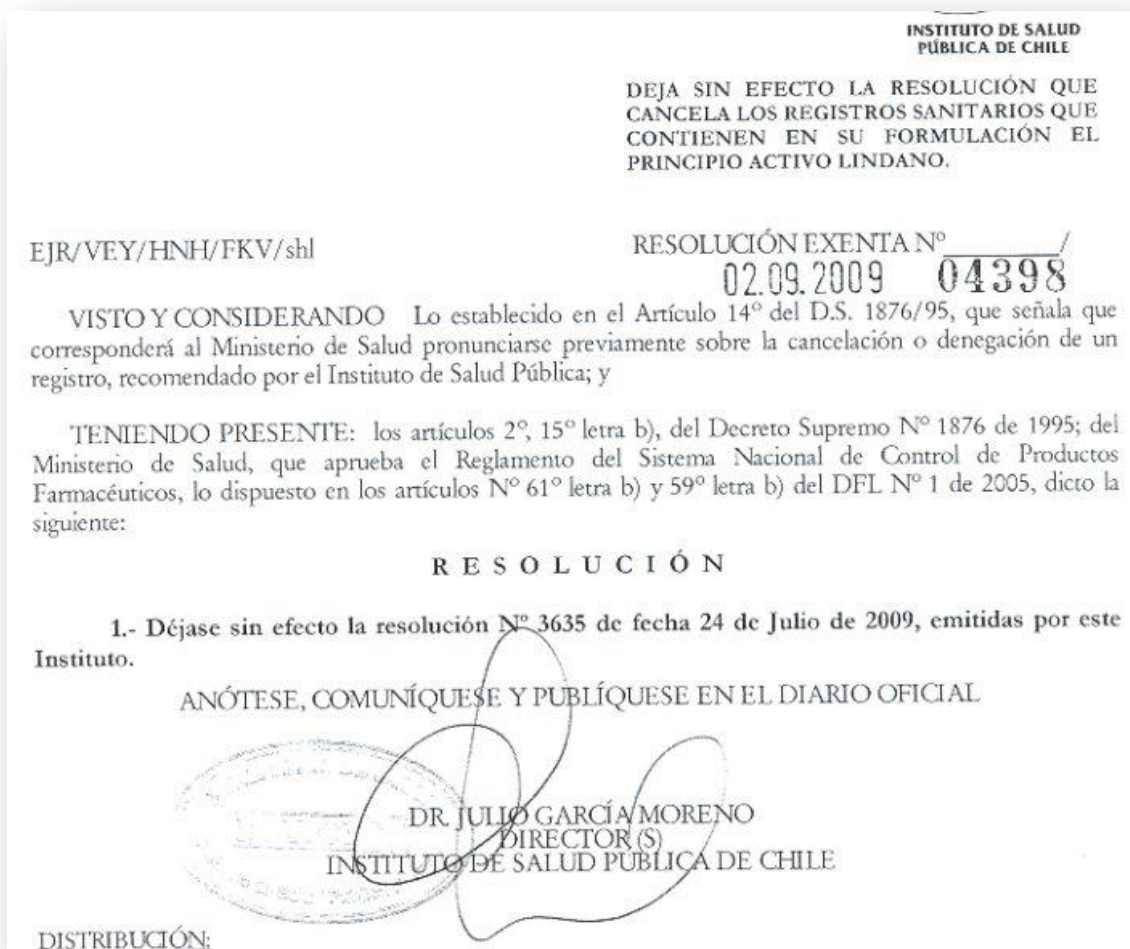
La **Resolución Exenta N°3635**, del 24 de Julio de 2009, el ISP parece tomar conciencia del peligro del LINDANO y "**prohíbe la importación, producción, distribución, transferencia y uso del Lindano y del Hexaclorociclohexano y establece que el Instituto de Salud Pública de Chile procederá a cancelar los registros de los productos que contengan HCH o Lindano**".

Algunas de las importantes razones que se consideran:

- √ Que al igual que otros contaminantes orgánicos persistentes (COPs), el HCH y el Lindano no se degradan en el medio ambiente, permaneciendo inalterados en él por tiempo indefinido, pudiendo ser transportado a grandes distancias a través de la atmósfera y por masas de agua. Una vez liberados al ambiente, se vaporizan y condensan, depositándose en océanos y cuerpos de agua dulce, donde el ciclo recomienza.
- √ Que hay registrada una gran variedad de efectos toxicológicos del Lindano y del HCH, entre ellos la alteración reproductiva y endocrina. Los efectos de la exposición aguda pueden ir de ligera irritación de la piel a mareos, dolores de cabeza, náuseas o incluso convulsiones y la muerte. La exposición crónica de largo plazo o en toda la vida a altas concentraciones puede afectar el hígado y el sistema nervioso de animales y puede causar cáncer y posible inmunosupresión.
- √ Que tanto el Lindano como la mezcla de isómeros del HCH están incluidos en el anexo III del Convenio de Rotterdam sobre Procedimiento de Consentimiento Fundamentado Previo a Ciertos Plaguicidas y Productos Químicos Peligrosos Objeto de Comercio Internacional,

promulgado en el país por decreto N°37, de 2005, del Ministerio de Relaciones Exteriores, con carácter de producto químico sujeto al procedimiento de consentimiento fundamentado previo.

- √ Que en el ámbito del Convenio de Estocolmo sobre Contaminantes Orgánicos Persistentes y sus Anexos, promulgado en el país por decreto N°38 de 2005 del Ministerio de Relaciones Exteriores, se encuentra próximo a aprobarse la inclusión del Lindano en el anexo A de ese convenio, lo que implica la eliminación de este producto.
- √ Que la FDA de EEUU emitió el 28 de Marzo de 2003 una alerta de seguridad respecto del riesgo de neurotoxicidad e incluso muerte por efectos del Lindano.
- √ La necesidad de preservar la salud de la población, prohibiendo la presencia en el país de elementos que la información científica internacional más reciente ha señalado como altamente dañinos para los seres humanos, se resuelve cancelar los registros sanitarios de los siguientes productos:



CANCELACIÓN... DE LA CANCELACIÓN

Sin embargo, el 2 de Septiembre de 2009 la **Resolución Exenta N°4.398 "deja sin efecto la resolución que cancela los registros sanitarios que contienen en su formulación el principio activo Lindano"**.

¿Cómo es posible que los argumentos de tan enorme peso entregados en la prohibición pierdan su importancia en menos de 2 meses?

CHAMPIX: SEGUIR FUMANDO ES MENOS NOCIVO

Isabel fumaba mucho y un día decide que tiene que dejar de fumar porque su sistema respiratorio estaba colapsado. Así llegó a sus oídos que el fármaco CHAMPIX prometía ayudarla a dejar el hábito de fumar cigarrillos, recibiendo la "recomendación" directa de su dentista. Isabel desembolsa \$130.000 por el fármaco y recién en su casa puede acceder al folleto informativo del producto, porque dicho folleto viene sellado dentro de la caja del fármaco. Así es como se lleva la sorpresa de su vida, al enterarse que CHAMPIX le puede significar efectos secundarios tan graves como desórdenes psiquiátricos en los que se incluye el SUICIDIO... algo que a ella nunca le advirtieron antes de comprarlo en la farmacia y sin receta médica, y que si lo hubiera sabido antes, no lo hubiera comprado.

VARENICLINA

Champix (o Chantix en otros países), se vende como una supuesta ayuda para dejar de fumar, siendo su compuesto activo la VARENICLINA.

En abril del 2007, la Agencia Europea de Medicamentos informó de casos de infartos al miocardio en pacientes tratados con VARENICLINA. Se comprobó en ensayos clínicos la incidencia de isquemia (derrame) cardíaca severa, arritmias, etc. Según informe de la FDA que estaba disponible al momento en que la vareniclina se empezó a vender a la gente, no se puede descartar la toxicidad para el corazón a largo plazo de este producto.

A pesar de la propaganda para vender el peligroso CHAMPIX, no se ha demostrado que el reemplazo de la nicotina conlleve riesgos cardiovasculares.

Y en Chile, mientras tanto, en el año 2007 el Instituto de Salud Pública (ISP) ya había registrado la VARENICLINA (Tartrato) como comprimidos recubiertos de 0.5 MG Y 1 MG, dándole luz verde para ser vendido a la población.

ISP ESTABLECE INCLUIR INFORMACIÓN POST-VENTA

El 13 de marzo de 2008, el ISP en la resolución exenta N° 1457, establece que los folletos de información al profesional y al paciente de los productos que contengan el principio activo VARENICLINA, deberán incluir en forma destacada, en la sección advertencias:

"Se han presentado severos síntomas neuropsiquiátricos, como también exacerbaciones de enfermedades psiquiátricas pre-existentes en pacientes en tratamiento con vareniclina."

Como siempre, la fuerte influencia de la gran farma emerge también en este documento, donde se afirma con descaro: **"No se conoce el papel que juega el principio activo del medicamento (vareniclina) en esta reacciones adversas"**

AGENCIAS REGULADORAS EN ALERTA

Los efectos adversos más frecuentes de la vareniclina son digestivos y neuropsiquiátricos. La notificación de casos de depresión y de ideación suicida en pacientes tratados ha motivado que las agencias reguladoras alertaran de este riesgo. A la luz de estos datos, se recomienda precaución y vigilancia de los pacientes tratados ante cualquier alteración o cambios de humor o del comportamiento. También hay dudas sobre una posible toxicidad cardíaca. Dado que es un fármaco con un nuevo mecanismo de acción hay incertidumbre sobre su perfil de toxicidad.

CÁNCER

El laboratorio fabricante del fármaco CHAMPIX afirma en su folleto informativo, que le administraron VARENICLINA a ratas durante 2 años, por medio de sonda nasogástrica en cantidades diarias de 1, 5 y 15 mg/kg). En las ratas macho aumentaron apariciones de hibernomas o tumores de grasa marrón. En otras palabras, la vareniclina produce cáncer, pero el laboratorio no lo considera aún digno de ser advertido a sus clientes.

DAÑOS AL FETO

EL laboratorio acepta que "en los estudios de reproducción animal se demostró que el succinato de vareniclina tiene un efecto adverso sobre el feto". Además, en las crías de las ratas preñadas tratadas con succinato de vareniclina se redujo la fertilidad. El fabricante dice que "no se han realizado estudios adecuados y bien controlados en mujeres embarazadas", pero aun así agregan "CHAMPIX sólo debe administrarse durante el embarazo si el potencial beneficio justifica el potencial riesgo para el feto".

EL PACIENTE DEBE SABER

"Se le debe indicar al paciente que las náuseas y el insomnio son efectos colaterales de CHAMPIX"

"Se debe informar al paciente que puede tener sueños vívidos, inusuales o extraños durante el tratamiento con CHAMPIX."

"Si el paciente presenta agitación, depresión o cambios en el comportamiento que no son típicos en él, o si presenta ideación suicida o comportamiento suicida, debe interrumpir el tratamiento con CHAMPIX e informar los síntomas a su médico."

EFECTOS ADVERSOS

Náuseas, cefalea, insomnio, alteraciones del sueño, estreñimiento, vómitos, trastornos del apetito, anemia, leucocitosis, trombocitopenia, esplenomegalia, angina de pecho, arritmia, bradicardia, infarto de miocardio, taquicardia, sordera, conjuntivitis, ceguera, hemorragia gastrointestinal, esofagitis, úlcera gástrica, pancreatitis aguda, dolor de pecho, vértigo de Meniere, hipersensibilidad, síndrome pseudogripal, aumento de peso, diabetes, dolor de espalda, calambres, mialgia, artritis, osteoporosis, alteraciones de la atención y sensoriales, amnesia, migraña, accidente cerebrovascular, convulsión, parálisis facial, trastornos menstruales, disfunción eréctil, disfunción sexual, deterioro mental, esclerosis múltiple, diabetes mellitus ansiedad, depresión, trastornos emocionales, anomalías del pensamiento, alucinaciones, trastornos psicóticos, ideación suicida, hipertensión, hipotensión, isquemia periférica, trombosis, etc.

EXPERIENCIA POST-MARKETING

Se han informado casos de DEPRESIÓN, AGITACIÓN, CAMBIOS DEL COMPORTAMIENTO, IDEACIÓN SUICIDA Y SUICIDIO en pacientes que ingirieron CHAMPIX.

La VARENICLINA continúa entregando fuertes señales de asuntos pendientes en relación a la seguridad, requiriendo mayor investigación y acción. En el primer trimestre de 2008 la FDA recibió 1001 informes de efectos graves sólo en EEUU causados por la VARENICLINA, posicionándose ésta como la droga de la que se informó de más daños causados a pacientes por fármacos. Ya el año 2008 la FDA publicó una Recomendación de Salud Pública, alertando que CHANTIX (CHAMPIX) provocaba graves efectos psiquiátricos colaterales, incluyendo cambios en la conducta, intento de suicidio y suicidios, exigiendo además una guía médica que alertara a los pacientes de estos riesgos.

El informe del ISMP (instituto para prácticas médicas seguras) identificó otros tipos de efectos adversos, daños notablemente graves, y recomendó a la FDA y a su fabricante, Pfizer, que los investigaran. Otros posibles riesgos que requieren investigación son: diabetes, interrupción del ritmo cardíaco con riesgo de muerte, ataque cardíaco, derrames, y reacciones alérgicas desde moderadas a graves. Más tarde siguen apareciendo efectos graves causados por la misma VARENICLINA, tales como: convulsiones, problemas para ver, ataques de pánico, juicio disminuido, pérdida de conciencia y síntomas psiquiátricos varios. La Administración Federal de Aviación prohibió el uso de CHANTIX (CHAMPIX) en pilotos de aerolíneas, el Departamento de Transporte limitó su uso entre conductores de camiones y el Departamento de Defensa de EEUU prohibió su uso en las tripulaciones aéreas y de misiles, por la incidencia de este fármaco en accidentes.

EL FÁRMACO MÁS SEGURO ES EL QUE NO SE INGIERE

Isabel finalmente decidió volver a la farmacia donde había comprado este peligrosísimo fármaco y exigió que le devolvieran el dinero, y a partir de esta experiencia aprendió que antes de comprar ningún fármaco en una farmacia, su responsabilidad era exigir y leer todo folleto informativo. La ignorancia (y la confianza ciega y negligente) daña, el conocimiento protege.

BACTERIA ESCHERICHIA COLI: USO Y ABUSO

Aunque usted debe estar familiarizado con ella, sólo le han dicho que la bacteria Escherichia Coli (E. Coli) es un “peligro” sólo por provocar diarreas y -por lo tanto- que huya de ella, mientras tanto la industria civil y militar la usan para propósitos que usted ni imaginaría.

BACTERIA E. COLI LIMPIA RESIDUOS NUCLEARES

En los años 90 se descubrió, en base a los estudios del Profesor Lynne E. Macaskie de la Universidad de Birmingham, que la bacteria E. Coli se puede utilizar para recuperar el uranio de la atmósfera y de las aguas contaminadas por residuos nucleares. Para ello, se debe utilizar la bacteria E. Coli junto con un compuesto de fosfato de inositol. Esta bacteria tiene la capacidad de romper el enlace del compuesto, que, en presencia del uranio, permite que se forme un fosfato de uranio que precipita en las células de la propia bacteria E. coli.

Las bacterias contaminadas se pueden recolectar y se extrae de ellas el uranio o son “enterradas”; lo que permite, además de recuperar el uranio –algo poco rentable todavía– se descontamina las aguas y el aire, y sobre todo se borra las huellas de residuos nucleares ocasionados por experimentos, accidentes o ataques que llevan la contaminación nuclear de un lugar a otro del planeta.

El uso de la bacteria E. Coli, genéticamente modificada en laboratorio para que consuma residuos nucleares y residuos de armas químicas y bacteriológicas, ha sido admitido por un equipo del LBNL (Laboratorio Nacional Lawrence Berkeley). Keasling, por ejemplo, manifiesta:

“Nosotros hemos manipulado la E. coli y la Pseudomonas aeruginosa para que acumulen en su pared celular uranio, plutonio y otros metales pesados, lo que nos permitirá filtrar los contaminantes de las aguas contaminadas”.

La fuente de bacterias se puede encontrar en residuos orgánicos y la de fosfatos en el Sahara y en el norte de África en general. Sobre la acción de esparcir sustancias contaminantes, "descontaminantes" y borradoras de huellas bélicas, más o menos próximas, tanto en el aire como en el agua, se ha escrito mucho calificándolo como teorías de la conspiración.

El uso de la técnica citada para recuperar uranio y para efectuar limpieza de energía nuclear - así como para atacar a los países que supuestamente no la utilicen correctamente-, es más que una posible estrategia para cerrar centrales nucleares en unos países y abrirlas en otros.

La bacteria E. coli, con diseño y rediseño sintéticos, ha sufrido múltiples modificaciones. Por ejemplo, hacia el año 2000, el biólogo Hellings, de la Universidad de Duke, rediseñó un sensor proteico de la Escherichia coli, capaz de unirse a los residuos del explosivo TNT o a otras sustancias explosivas que se deseen detectar; lo que unido a un circuito –diseñado por Weis, de la Universidad de Princeton- centellea y permite detectar minas antipersonales. Pero la bacteria así transformada va siendo cada vez más peligrosa para el cuerpo humano, al ser incompatible el consumo de antibióticos con la infección que provoca.

E.COLI COMO ARMA BIOLÓGICA

Sin embargo, el conocimiento de los riesgos que entraña para la salud la bacteria E. coli manipulada es mantenida como secreto, y así lo demuestran –por ejemplo- documentos de DARPA. Científicos aducen que se “investiga” uso de la E. Coli (como todo lo demás que investigan) para uso farmacéutico y terapéutico, pero en la práctica eso no es tan así. Resulta más que obvio el uso militar que se pretende al ser manipulada esta bacteria en laboratorios militares, los que no están precisamente dedicados a “sanar humanos”.

En el documento de “Microbiología, ingeniería genética y desarrollo de armas biológicas”, encuentro:

“El uso de microorganismos (virus, bacterias) o agentes bioactivos (toxinas), con el fin de producir enfermedades a las fuerzas militares enemigas, a la población civil o contaminar sus fuentes de agua o alimentación, es lo que conocemos como guerra biológica.”

“Para fabricar una arma biológica se puede utilizar, teóricamente, cualquier microorganismo patógeno, y solamente un pequeño número de éstos se puede convertir en un arma de un enorme potencial.”

“Los microorganismos seleccionados han de poder cultivarse en grandes cantidades y dispersarse con facilidad utilizando, por ejemplo, aerosoles (¿Chemtrails?). Estos microorganismos deben ser muy infecciosos, es decir, que con una baja dosis del microorganismo se pueda inducir la enfermedad y, preferentemente, que el contagio sea persona a persona...”

“El manual de la Organización del Tratado del Atlántico Norte (OTAN) menciona 31 organismos con una potencialidad real de ser usados como armas biológicas...”

“Desde que entró en vigor la Convención de Armas Biológicas (CAB), en 1972, han firmado o ratificado la CAB muchos países que disponen de estas armas; entre ellos: Siria, Irán, Irak, Libia, Corea del Norte, China, Egipto, Cuba, Taiwán, Rumania, Bulgaria, Pakistán, la India y Sudáfrica. No quiso firmarlo Israel. Insinuamos que disponen de estas armas los países citados, firmantes o no de la CAB, porque, además de prohibir el uso de armas biológicas con fines de ataques bélicos, en esta Convención de Armas Biológicas (CAB) se acordó “tolerar la investigación y la producción de determinadas cantidades de armas biológicas con fines estrictamente defensivos”.

INGENIERÍA GENÉTICA DE TOXINAS

Otra estrategia de la ingeniería genética –según el documento aludido, “Microbiología, ingeniería genética y desarrollo de armas biológicas”- es la transferencia de genes que se codifican para la síntesis de toxinas altamente tóxicas. El biofísico Steven Bloch, de la Universidad de Stanford (EEUU) asesor de la Casa Blanca, planteó la posibilidad del aislamiento del gen de la toxina causante del botulismo, provocado por *Clostridium botulinum*. Esta bacteria anaeróbica muere ante la presencia de oxígeno, pero si se transfiere el gen que sintetiza la toxina a otra bacteria como la *Escherichia coli*, una bacteria común que vive en el

intestino de los humanos, las posibilidades de utilizar este microorganismo como arma biológica serían enormemente catastróficas.

El Dr. Breindl, catedrático de Biología Molecular de la Universidad de San Diego (EE.UU.), afirma que existen planes para modificar genéticamente microorganismos de la flora intestinal, como E. coli. Explica que el procedimiento sería muy simple:

Primero se le introducirían genes de resistencias para hacerlos inmunes a los antibióticos; luego se podría elevar su resistencia a los ácidos gastrointestinales a fin de conseguir su rápida proliferación intestinal; también se le podrían introducir genes de otros microorganismos con la finalidad de que sintetizaran toxinas o, por ejemplo, que sintetizaran un anticoagulante; y finalmente, se le podría insertar un gen que lo hiciera más invasivo, para que pudiese pasar del intestino a los otros tejidos del organismo. Esta bacteria recombinada podría escapar a todos los mecanismos de defensa del organismo y llegar a ser letal.

GANANCIAS DE LA FARMAFIA CON CRISIS DE LOS PEPINOS

El periodista investigador Miguel Jara nos cuenta que La “crisis del pepino” o de la bacteria E. coli, empezó el 26 de mayo con declaraciones de la senadora alemana Cornelia Prüfer-Storcks, culpando a los pepinos españoles. Raro que sólo 3 días antes de las primeras muertes las acciones de Alexion Pharmaceuticals se duplicaron. Alexion es una compañía farmacéutica que sólo tiene un producto -que viene muy bien a esta crisis fabricada- llamado Soliris (eculizumab), que hasta ahora sólo está autorizado para tratar una enfermedad de las consideradas “raras”, aquellas que afectan a menos de cinco personas de cada 10.000, la Hemoglobina Paroxística Nocturna (PNH) y que el año pasado fue el fármaco más caro del mundo.

Jara agrega más datos: El 1 de junio, sólo 6 días después de aparecer las bacterias recombinantes de E. Coli que nadie parece saber de dónde proceden ni controlar, la agencia estadounidense del medicamento, la todopoderosa y controvertida -por estar en buena medida financiada por la industria farmacéutica-, la FDA, otorga a Alexion una “revisión prioritaria” para desarrollar Solaris para el tratamiento del Síndrome Hemolítico Agudo (SHU). Cabe mencionar que en EEUU los laboratorios pueden pagar tasas extras a la corrupta FDA para que acelere el proceso de revisión y autorización de un nuevo fármaco, por ello la industria es cliente de quien está encargada de vigilarla.

EL ASPARTAMO DE SU BEBIDA ES EXCREMENTO DE E.COLI

Monsanto, el gigante pionero en alimentos genéticamente modificados, es el mismo que produce el Aspartamo y usa bacterias genéticamente modificadas para producir el endulzante que no es más que excremento de la bacteria E. Coli.

El Aspartamo (E951) es un endulzante artificial usado en más de 6.000 productos. La industria alimentaria afirma que el Aspartamo ayuda a la pérdida de peso, pero es obesidad precisamente la que fomenta y produce en el cuerpo.

”El endulzante Aspartamo, un di-péptido con la fórmula **Asp-Fe-Me**, es producido usando un microorganismo clonado. Un ADN cuyos códigos para un gran péptido estable constituido por

la secuencia de aminoácidos que se repiten (**Asp-Fe**)_n, es insertado dentro de un vehículo que se clona, el que es introducido de vuelta dentro de un microorganismo anfitrión adecuado. El microorganismo anfitrión es cultivado y el gran péptido conteniendo la secuencia repetida **Asp-Fe** es cosechado a partir de ahí”

PRODUCCIÓN DE ASPARTAMO

El año 1981 es cuando el Aspartamo sale al mercado por primera vez, pero sólo en refrescos en polvo. No quisieron ponerlo en forma líquida porque sabían que así se descomponía en Metanol (CH₃OH) y lo que queda de la molécula.

Aspartamo es una muy pequeña molécula que contiene 2 aminoácidos enlazados como dipéptido. 1 de los aminoácidos ha sido modificado agregándole metanol y la fenilalanina es el resultado de eso y ese lazo es muy débil.

ASPARTAMO: LO MÁS PELIGROSO USADO EN ALIMENTOS

Según el Dr. Woodrow Monte, Profesor Emérito de la U. del Estado de Arizona, EEUU, autor de "Mientras la ciencia duerme": "el aspartamo es el químico más peligroso usado en alimentos"

El metanol es alcohol que proviene de la madera. Tomas madera y la calientas en un cilindro cerrado y el humo que sale de eso contiene gran parte de metanol. Viene de la madera y sirve para hacer papel. Cada tonelada de madera en chips que se convierte en papel, produce 44 libras de metanol puro.

Desde el 1800 a 1900 encontraron un método de sacar alcohol de la madera (en esos días calentando la madera, con terrible sabor, gusto, olor).

El Etanol es mucho más peligroso para la salud que el metanol. EL metanol es realmente barato hacerlo, podemos hacer que tenga buen gusto y no se le carga con impuestos. Pero las empresas de alimentos decidieron usar alcohol de metanol para hacer extracto de vainilla, extracto de naranja, etc.

Desde hace 25 a 40 años, hay artículos escritos por médicos, 50 ó 60 páginas, dando detalles exactos de muertes y ceguera, rogando a la industria alimentaria que detengan esto, porque hay algo realmente malo en el metanol, porque está matando a nuestros pacientes.

Se sabe ahora que el alcohol metílico (metanol) -conocido desde 1940- que es difícilmente metabolizado por los humanos y todos los otros animales. Los animales tienen peroxisomas, que son estructuras móviles que sirven para detoxificar muchos químicos. Pero cuando el metanol entra al peroxizoma de cada animal, excepto humanos, hay un catalizador que lo convierte en FORMALDEHÍDO, un compuesto extremadamente peligroso pues es FORMALINA, un embalsamador de tejidos vivos.

En humanos el alcohol del metanol no puede ser metabolizado por ninguna célula. Metilación es la clave para encender o apagar los genes. Cuando se metanoliza el ADN, lo apaga, evita que

produzca la proteína que lo enciende. Tenemos acá un químico que es un veneno letal para seres humanos y que posiblemente puede causar no sólo cáncer, esclerosis múltiple, etc.

Una de las mayores fuentes de alcohol metílico (metanol) que no proviene de la comida, es el humo del cigarrillo. 1 caja de cigarrillos produce metanol equivalente al liberado en la ingesta de 1 litro de “Diet Coca-Cola”.

JUSTIFICACIONES DE LA INDUSTRIA

Otra razón por la que el Aspartamo es promocionado es porque sus productores aseveran que es de 100 a 200 veces más dulce que la sacarosa. Además –afirman- es más preferible que la sacarosa como alimento pues le otorgan mayor valor “nutritivo”

Curioso resulta –por decir lo menos- que en la propia descripción de la patente del Aspartamo digan que “la sacarina y ciclamatos podrían ser cancerígenos” y es una de las razones para justificar la producción de Aspartamo, pero éste es tan carcinógeno como los anteriores. Así es como trabaja la industria del cáncer. Su negocio florece sólo con personas enfermas que consuman sus productos que los enferman y los mantienen comprando más fármacos – literalmente- hasta la muerte.

El estudio humano más largo sobre el aspartamo, que abarcó 22 años, encontró una clara asociación entre el consumo de aspartamo y el Linfoma no Hodgkin (LNH) y leucemia en los hombres; la leucemia también se asoció con el consumo de soda de dieta en ambos sexos. Pero los fabricantes de bebidas continúan describiendo erróneamente este endulzante o edulcorante artificial como una alternativa “segura”.

Coca-Cola, por ejemplo, señala que el metanol producido por el aspartamo es similar al que se encuentra de forma natural en frutas y vegetales, pero en las frutas y vegetales estuvo firmemente unido a la pectina, permitiendo que el metanol pase de manera segura a través de su tracto digestivo.

Cuando el metanol se consume por medio del aspartamo, el metanol se desintegra libremente en tóxico formaldehído y los seres humanos no son incapaces de convertir el formaldehído tóxico en el inofensivo ácido fórmico (a diferencia de otros animales). Recordemos que el FORMALDEHÍDO es equivalente a FORMALINA, un embalsamador de tejidos, el líquido que echan en frascos para conservar fetos animales (y humanos) y todo tipo de muestras para estudio (y que también viene en las vacunas).

Coca Cola también afirma que no existe explicación biológica del por qué el aspartamo pueda causar dolores de cabeza, cuando de hecho se sabe que en los humanos, el alcohol metílico del aspartamo circula alrededor de sus vasos sanguíneos, como un caballo de Troya, en áreas sensibles donde posteriormente se convierte en tóxico y cancerígeno formaldehído.

NUEVO ESCÁNER DEL AEROPUERTO DAÑA EL ADN, CAUSA CÁNCER Y GUARDA IMÁGENES DE PASAJEROS DESNUDOS

Los nuevos escáneres “anti-terroristas” que usa EEUU en varias ciudades, ya están en Chile. Son los escáneres que utilizan ondas electromagnéticas (MMW) y ondas de radio, atravesando estas ondas la ropa, la piel, los órganos internos y el mismo ADN de las personas. Luego las ondas entregan a una computadora la información y ésta crea con los datos una imagen en 3 dimensiones del viajero escaneado.



Pero a pesar de tanta maravilla, recientes estudios del gobierno Británico revelaron que la actual generación de escáneres de cuerpo entero es incapaz de detectar materiales livianos como plásticos, químicos o líquidos. Bolsas con cualquier tipo de sustancias alucinógenas no son detectadas en realidad por este tipo de escáner, muy a pesar de lo que se promueve en Chile. Peor aún. Se filtró una noticia en la que una fuente de la TSA afirma que una agente encubierta de la misma TSA durante una prueba del escáner, fue capaz de pasar la revisión del ultra promocionado escáner, en Dallas, en el Aeropuerto internacional Fort Worth y no detectársele una pistola que portaba. La fuente afirma que la agente encubierta llevaba una pistola oculta bajo su ropa cuando puso a prueba el escáner. La oficial logró pasar por el

escáner de cuerpo entero varias veces sin ser detectada su arma. Entonces ¿de qué efectividad nos están hablando en Chile que tiene este escáner?

A Chile ya llegó este cuestionadísimo aparato y fue estrenado con gran propaganda sobre lo "buenos" que son detectando tráfico de drogas.

El día 17 de enero de 2011, en el diario El Mercurio, apareció esto con respecto al asunto de la violación de la intimidad de las personas con el uso de este aparato en Chile: "Al respecto, la PDI se apoya en el artículo 197 del Código Penal, que valida el examen corporal como método de investigación. Esto, "siempre que no fuera de temer menoscabo para la salud o dignidad del interesado". Además, se aplica la Ley de Drogas para hacer los exámenes aleatorios a posibles sospechosos de tráfico de estupefacientes.

Hasta ahora, según informó el subjefe del grupo de Antinarcóticos de Chacalluta, subcomisario René Isla, nadie se ha opuesto a la revisión. Eso sí, antes de proceder al chequeo, a los afectados se les hace firmar un acta donde expresan su voluntariedad para someterse al examen. Si alguien se opone, la PDI debe conseguir una autorización judicial."

PELIGROS PARA LA SALUD

Los escáneres usan radiaciones ionizantes que penetran en el cuerpo unos pocos centímetros y se reflejan en la piel, de modo que se obtiene una imagen del cuerpo desnudo. Las investigaciones demuestran que incluso dosis muy bajas de rayos X pueden producir daños o retrasar la reparación de los daños en el ADN, y las mujeres embarazadas y los niños también son sometidos a estas radiaciones, indiscriminadamente.

El Dr. David Brenner, Director del Centro de Radiología de la Universidad de Columbia, ha advertido que los niños y personas con mutación genética cuyos cuerpos son menos capaces de reparar daños a sus ADN, son los que más riesgo corren debido a que la dosis de rayos X emitida puede ser hasta 20 veces mayor que la estimada. La investigación de Brenner concluye que los escáneres de los aeropuertos contribuirán a incrementar el riesgo de desarrollar carcinomas, un cáncer de piel muy conocido en personas expuestas con frecuencia a la alta radiación solar.

Brenner ha reclamado a las autoridades que estudien el caso, dado que millones de personas serán expuestas a un peligro sin un estudio que realmente verifique que los escáneres son potencialmente nocivos y dice. "No existe ninguna otra tecnología en la que planeemos exponer a rayos X a una cantidad tan enorme de individuos. Esto no tiene precedentes en el mundo de la radiación".

La Universidad de Columbia también advirtió -en Febrero del 2010 por el Comité Inter agencia en Seguridad de Radiación- que estos escáneres incrementan el riesgo de contraer cáncer y el nacimiento de niños defectuosos, por lo que no debe ser usado en mujeres embarazadas ni en niños.

Igualmente, un grupo de científicos y profesores de la Universidad de California, San Francisco, EEUU, levantó la voz y entregó una carta al consejero en Ciencia y Tecnología de Obama, en abril de 2010. El grupo incluía expertos en Radiación en Biología, Biofísica e imágenes, quienes

expresaron “serias preocupaciones” sobre la “peligrosamente alta” dosis de radiación a la que se expone la piel.

Según los Estándares de Seguridad Básica IAEA de 1996.¹⁶⁸ “La exposición frecuente a la radiación puede promover cáncer y afectar a los niños en gestación”, afirmaba entonces la Agencia de Protección del Ambiente de Estados Unidos.

EL ESCÁNER DESNUDA Y GUARDA LAS FOTOS

Hay informes anteriores demostrando que los escáneres contienen imágenes de cuerpo entero desnudo, generadas por el mismo equipo y almacenadas momentáneamente como imágenes crudas, las que luego se someten a proceso para oscurecer senos y genitales. Teóricamente, esas imágenes pueden ser extraídas según expertos de seguridad.



Sus defensores afirman que estos escáneres no pueden enviar ni almacenar imágenes, pero esa es otra mentira. El centro de Información Electrónica Privada ha recibido 2.008 documentos de la TSA que no sólo afirman claramente que los escáneres tienen tales habilidades, sino que dicen que los escáneres DEBEN tenerlas. Los documentos de la TSA afirman que todos los escáneres tienen que ser capaces de almacenar y enviar imágenes de usuario en "modo

¹⁶⁸www-pub.iaea.org/mtcd/publications/pdf/ss-115-web/pub996_web-1a.pdf

prueba". Esos documentos obtenidos por beneficio de "Libertad de información", sorprenden a la TSA en sus propias mentiras, pues su sitio web afirma "Las máquinas tienen cero capacidad de almacenamiento", mientras un video en el sitio agrega "el sistema no tiene forma de guardar, transmitir o imprimir la imagen".

Un poco de sentido común nos dice que si tales escáneres que son promovidos ahora en Chile y el mundo como "las mejores herramientas contra el terrorismo" (aunque en Chile se niega tajantemente que se le de ese uso, alegando que sólo se usa con fines de control de drogas), ciertamente se necesitan "pruebas" contra los supuestos infractores ¿verdad? Y esas pruebas deben ser imágenes sacadas del mismo escáner con el supuesto delincuente portando armas, elementos terroristas o drogas. No podemos ser tan ingenuos como para creer ciegamente la mentira que estos aparatos de última generación no guardan ni envían las imágenes tomadas a los pasajeros de los aeropuertos. ¡Mucho menos cuando los conectan a computadores!

La Comisión de Igualdad de Derechos Humanos también ha pronunciado su reclamo al respecto, dado que considera que la exposición del cuerpo al desnudo está en contra de las leyes de privacidad a que tenemos derecho los seres humanos.¹⁶⁹

Las imágenes de los escáneres de los aeropuertos que muestran el cuerpo desnudo nada tienen que ver con la seguridad de los viajeros. Más bien consiste en un paso más en ese camino ya iniciado hace un tiempo de quebrar la voluntad de las personas, fomentando la sumisión y la ciega obediencia de las masas.

El aspecto más alarmante del uso del escáner corporal es que la gente acepta obedientemente y sin cuestionar nada. La voluntad de las personas está siendo sistemáticamente erosionada, contraviniendo el derecho fundamental a la privacidad.

LA ERA DE LA LOCURA POR EL CONTROL DE LAS PERSONAS

Microsoft colocará pulseras de vigilancia a todos sus empleados y ya se planea colocar a la gente pulseras Taser (que electrocutan al usuario) en los aeropuertos para que reciban descargas eléctricas si se salen de los límites marcados por ellos. Cada día el trato a las personas parece el dado a animales.

NUEVOS DATOS BIOMÉTRICOS Y FACIALES

Colocación de cámaras en todos los asientos de los aviones y la instalación de software para la detección automática de los terroristas u otros peligros causados por los pasajeros. Escáneres cerebrales que captan las ondas, a fin de determinar el comportamiento de los viajeros, lo cual ya se ha probado como ensayo clínico en algunos aeropuertos. La tecnología conocida como "Malintent", desarrollada por el Departamento de Seguridad Nacional de EEUU, es un programa cariñosamente denominado "Proyecto de intentos hostiles".

¹⁶⁹www.equalityhumanrights.com

CAMISA DE FUERZA EN PASTILLA

METILFENIDATO (RITALIN)

Yana Venegas es la madre de Matías, un niño que lleva 4 años tomando la pastilla ARADIX, desde 3° básico y me cuenta que se le prescribió porque en sus primeros años en el colegio fue muy inquieto “y las profesoras me decían que lo llevara al médico para que lo examinaran y vieran si tenía hiperactividad o déficit atencional. Esos años pude evadirlo, pero en tercero básico mi hijo tuvo accidentes debido a su hiperactividad y terminé llevándolo al doctor. Me enviaron a hacerle un examen (EECG) y ese examen determinó que mi hijo tenía déficit atencional, (yo tengo todos los exámenes) y desde ahí pastilla todos los días que va al colegio. Pasé por 3 neurólogos y ninguno me advirtió los efectos secundarios que me mostraste, solo me mencionaron lo del apetito. La neuróloga que tengo ahora, desde hace más de 1 año, es partidaria de no dar la pastilla, pero como mi hijo es tan inquieto en el colegio terminaron por casi exigírmela o cancelarle la matrícula por conducta, a ese extremo. Mi hijo es de los que salta de la silla estando en clases, se para, molesta a sus compañeros, etc.”



“La primera pastilla que le dieron fue el Aradix de 10 mg, una diaria de lunes a viernes (sólo para ir al colegio) y al año siguiente le dieron el AradixRetard de 10 mg, la misma cantidad, hasta este año que le recetaron 1 pastilla y media diaria, pero yo le sigo dando una sola.”

“Los primeros meses que tomó la pastilla, su apetito bajó considerablemente, incluso lo tuve que llevar al pediatra para que le diera un complemento y estimulante para comer, se lo dí pero mi hijo se quedaba dormido, ya que le causaba sueño, ahora veo que el Aradix produce somnolencia.”

“Él me ha comentado siempre que cuando le doy la pastilla le dan ganas de vomitar después de tomarse su leche al desayuno.” ¡Cómo no! EL sabio cuerpo avisando que el veneno hay que devolverlo.

ARADIX = RITALIN

Buscando en el registro del ISP (Instituto de Salud Pública), encuentro que el compuesto activo de ARADIX es el mismo que el del RITALÍN y que: RITROCEL, CONCERTA, RUBIFEN, NEOARADIX, NEBAPUL y ELEM, Etc., en total 24 fármacos que se venden en Chile. Se trata del compuesto METILFENIDATO, el que ya tiene alertas de seguridad emitidas por parte del ISP en enero del 2009.

Se avisa que el METILFENIDATO presenta "riesgo de posibles efectos adversos cardiovasculares, cerebrovasculares, problemas psiquiátricos, y reducción del crecimiento y de la maduración sexual asociados al uso del Metilfenidato".

Se exige que todos estos fármacos anteriormente mencionados incluyan nuevas precauciones especiales.

Se prescribe este peligroso y dañino compuesto para niños que se les diagnostican Déficit Atencional e Hiperactividad, desde los 6 años de edad, pero también como tratamiento sintomático para la narcolepsia.

EL ISP dice en la alerta que "Antes del tratamiento, todos los pacientes deben ser evaluados para ver si éstos poseen algún problema de presión sanguínea o frecuencia cardíaca", y que durante el tratamiento debe monitorearse la presión sanguínea y la frecuencia cardíaca del niño.

"No hay suficiente información sobre los efectos a largo plazo asociados al uso de Metilfenidato." Agregan que los pacientes tratados por más de 1 año, los médicos deben interrumpir el tratamiento al menos 1 vez al año.

"El uso de Metilfenidato podría causar o empeorar algunos trastornos psiquiátricos tales como la depresión, pensamientos suicidas, hostilidad, psicosis y manía. Todos los pacientes deberían ser examinados para determinar la presencia de alguno de estos trastornos antes del tratamiento y monitorizados regularmente en busca de síntomas psiquiátricos durante el tratamiento."

Me llama la atención que se recomiende revisar en el tratamiento la altura y el peso de los niños, porque quiere decir que el fármaco altera estatura y peso.

EL FRAUDE DEL TRASTORNO DE DÉFICIT ATENCIONAL E HIPERACTIVIDAD

Resulta a lo menos extraño que una supuesta enfermedad que no es tal, tenga sólo en Chile 24 fármacos vendiéndose como pan caliente, más aún cuando estamos hablando de fármacos enlistados como estupefacientes o psicotrópicos por el propio ISP.

DR. FRED A. BAUGHMANN

Neurólogo y Neurólogo Infantil por 35 años: **“al ver a estos niños como médico y al no ser capaz de demostrar una anormalidad física, química, yo no he podido confirmar que el ADHD sea una enfermedad.”**

EL Desorden de Déficit Atencional por Hiperactividad (ADHD) es una de las que él llama **“anomalías no objetivas”** en 1970 se dijo que afectaba en EEUU a 150.000 niños y hoy en día que afecta a 5 millones.

“Si te dijeran que tu hijo tiene cáncer, diabetes o epilepsia, seguramente querías ver resultados de exámenes que lo confirmaran, como los resultados de una biopsia, un examen de tolerancia a la glucosa o un electroencefalograma, antes de empezar a administrarle medicamentos peligrosos...”

“El RITALIN es la droga que se elige para tratar ADHD y, sin embargo, la DEA (la Administración para el Uso de Drogas) y la oficina Internacional de Control de Narcóticos afirman que el potencial adictivo del RITALIN es muy alto. Además en más de 3.000 informes sobre complicaciones enviados a la FDA entre 1990 y 1997, se mencionaron 160 muertes y más de 500 hospitalizaciones. Seguramente querías que se confirmara que tu hijo tiene una enfermedad “real” antes de permitir que se le administrara una droga tan peligrosa y adictiva.”

Al revisar lo que se ha escrito sobre estudios cerebrales relacionados con el ADHD Swanson & Castellano afirman que los cerebros de pacientes con ADHD están encogidos o atrofiados y que en promedio son 10% más pequeños que los de personas normales. Lo que olvidaron decir fue que casi todos los pacientes con ADHD que se utilizaron en esos estudios, se habían sometido a una larga terapia a base de anfetaminas, ante todo RITALIN. La única diferencia física con personas “normales” y la causa probable de su atrofia cerebral es la condición crónica de anfetaminas en el grupo con ADHD.

“En este momento no tenemos una prueba diagnóstica ADHD en el campo químico, fisiológico, anatómico, genético, etc. Por lo tanto, la validez del trastorno sigue siendo un problema.”

CUANDO EL QUE CUESTIONA ES PELIGROSO PARA EL SISTEMA

Según la última incorporación del DSM-IV (Manual Diagnóstico y Estadístico de los Trastornos Mentales), el libre pensamiento y la inconformidad es sinónimo de ENFERMEDAD. El manual identifica una nueva enfermedad mental llamada “trastorno negativista desafiante”, definida como un “patrón continuo de desobediencia, comportamiento hostil y desafiante”, los síntomas incluyen: cuestionar la autoridad, negatividad, desafío, discutir y molestarse fácilmente.

BENJAMIN RUSH

Benjamin Rush, el considerado "PADRE" de la psiquiatría americana es una de las bases del negociado farmacéutico. Rush descubrió varios "desordenes nerviosos" como por ejemplo el denominado ANARQUÍA: "El exceso de pasión por la libertad". Rush explicó "Si vamos a vivir nuestras vidas de nuevo y participar en la misma empresa benevolente, nuestros medios no deben ser el razonamiento, pero sí el sangrado, la purga, la dieta pobre, y la silla tranquilizante".

EL MUNDO AL REVÉS

Otra nueva "ENFERMEDAD" es la llamada ORTOREXIA y que se le achaca a quienes se preocupan de comer en forma saludable, definida como: "la obsesión patológica por consumir sólo comida de cierto tipo: orgánica, vegetal, sin conservantes, sin grasas, sin carnes, o sólo frutas, o sólo alimentos crudos. La forma de preparación – verduras cortadas de determinada manera– y los materiales utilizados – sólo cerámica o sólo madera, etc.- también son parte del ritual obsesivo."

Las descripciones que encontramos en esta colección de "síntomas" fraudulentos que es el DSM-IV, no son más que manifestaciones NORMALES de seres humanos inteligentes, despiertos, que rechazan seguir siendo las ovejas esclavas del sistema represor de la creatividad y libertad humanas a las que la mafia farmacéutica ha estado intentando ponerle riendas, para controlar a estos seres humanos normales, atontándolos con sus tóxicos y dañinos cócteles de fármacos.

Los padres de familia hemos sido negligentes al entregarles una total confianza ciega y tonta a los "expertos", desentendiéndonos por completo de cada asunto de salud, por ejemplo, y obedeciendo sin cuestionamientos a los médicos, los que no son más que simples repetidores del sistema para el que fueron entrenados y adoctrinados. Y ante tal oportunidad, la mafia farmacéutica que mueve una de las industrias más poderosas del mundo, se convirtió en el CÁNCER que ha corrompido a esos "expertos" y a las instituciones que SE SUPONE velan por el bien de la población.

El mundo no funciona como creíamos y el que no quiera abrir los ojos sólo se hace parte del problema, al restarse de ser parte de la solución. Y la solución pasa por no entregarle más energía a esta maquinaria monstruosa de la FARMAFIA.

Es hora de despertar YA a todas estas maquinaciones del Nuevo Orden Mundial y darse cuenta que todas estas patrañas no son más que las correas de los chalecos de fuerza que intentan ponernos a quienes nos negamos a doblegar nuestra conciencia y libertades inherentes al ser humano del planeta Tierra.

SOLUCIONES PARA NO MEDICAR A LOS NIÑOS

Yana cuenta: "Recién este mes opté por hacerle reflexología a Matías y darle las famosas gotitas de Flores de Bach, para ver si esta terapia natural hace que le bajen las revoluciones"

LA "BIBLIA" DE LA PSIQUIATRÍA

El llamado DSM o Manual Diagnóstico y Estadístico de los Trastornos Mentales o DSM-IV, es el manual utilizado por los psiquiatras para diagnosticar las enfermedades mentales y, con cada nueva edición, hay decenas de nuevas enfermedades mentales que se le agregan para total conveniencia del excelente negocio de la mafia farmacéutica mundial.

El manual recientemente ha identificado como enfermedades la arrogancia, el narcisismo, la creatividad “fuera del promedio”, el cinismo y el comportamiento antisocial. En el pasado sólo eran rasgos de la personalidad, pero ahora ya son “enfermedades tratables”. En los últimos 50 años se ha incrementado de 130 enfermedades mentales a 357. Muchas de estas afectan a los niños, una excusa perfecta para darles altas dosis de fármacos.

Bajo la clasificación “Trastornos por déficit de atención y comportamiento perturbador”, encontramos en la “biblia” de los psiquiatras el llamado “Trastorno por déficit de atención con hiperactividad”. Revisemos lo que dice esta biblia de la farmacia de la página 101 a la 108:

CARACTERÍSTICAS PARA DIAGNÓSTICO

La característica esencial del trastorno por déficit de atención con hiperactividad es un patrón persistente de desatención y/o hiperactividad-impulsividad, que es más frecuente y grave que el observado habitualmente en sujetos de un nivel de desarrollo similar (Criterio A). Algunos síntomas de hiperactividad-impulsividad o de desatención causantes de problemas pueden haber aparecido antes de los 7 años de edad. Sin embargo, bastantes sujetos son diagnosticados habiendo estado presentes los síntomas durante varios años (Criterio B). Algún problema relacionado con los síntomas debe producirse en dos situaciones por lo menos (p. ej., en casa y en la escuela o en el trabajo) (Criterio C). Debe haber pruebas claras de interferencia en la actividad social, académica o laboral propia del nivel de desarrollo (Criterio D). El trastorno no aparece exclusivamente en el transcurso de un trastorno generalizado del desarrollo, esquizofrenia u otro trastorno psicótico, y no se explica mejor por la presencia de otro trastorno mental (p. ej., trastorno del estado de ánimo, trastorno de ansiedad, trastorno disociativo o trastorno de la personalidad) (Criterio E).

Se afirma que “las deficiencias de la atención pueden manifestarse en situaciones académicas, laborales o sociales. Los sujetos afectados de este trastorno pueden no prestar atención suficiente a los detalles o cometer errores por descuido en las tareas escolares o en otros trabajos”. Se echa al mismo saco a todos quienes no terminan algo que empiezan. También entran al lote los que “parecen tener la mente en otro lugar, como si no escucharan o no oyeran lo que se está diciendo”. “A menudo no siguen instrucciones ni órdenes, y no llegan a completar tareas escolares, encargos u otros deberes.”

“La hiperactividad puede manifestarse por estar inquieto o retorciéndose en el asiento (no permaneciendo sentado cuando se espera que lo haga así), por un exceso de correr o saltar en situaciones en que resulta inadecuado hacerlo, experimentando dificultades para jugar o dedicarse tranquilamente a actividades de ocio, aparentando estar a menudo «en marcha» o como si «tuviera un motor», o hablando excesivamente.”

La hiperactividad puede variar en función de la edad y el nivel de desarrollo del sujeto; el diagnóstico debe establecerse con cautela en niños pequeños. Los niños pequeños y preescolares con este trastorno difieren de los niños pequeños normalmente activos por estar constantemente en marcha y tocarlo todo; se precipitan a cualquier sitio, salen de casa antes de ponerse el abrigo, se suben o saltan sobre un mueble, corren por toda la casa y experimentan dificultades para participar en actividades sedentarias de grupo en las clases preescolares (p. ej., para escuchar un cuento). Los niños de edad escolar despliegan comportamientos similares, pero usualmente con menos frecuencia que los más pequeños. Tienen dificultades para permanecer sentados, se levantan a menudo, se retuercen en el asiento o permanecen sentados en su borde. Trajinan objetos, dan palmadas y mueven sus pies o piernas excesivamente. A menudo se levantan de la mesa durante las comidas, mientras miran la televisión o durante la realización de tareas escolares. Hablan en exceso y producen

demasiado ruido durante actividades tranquilas. En los adolescentes y adultos, los síntomas de hiperactividad adoptan la forma de sentimientos de inquietud y dificultades para dedicarse a actividades sedentarias tranquilas.”

Para alcanzar un rango mayor de clientes que compren más fármacos en las farmacias, incluyeron convenientemente Subtipos de este “trastorno”.

SUBTIPOS

“Aunque la mayor parte de los individuos tienen síntomas tanto de desatención como de hiper-actividad-impulsividad, en algunos predomina uno u otro de estos patrones. El subtipo apropiado (para un diagnóstico actual) debe indicarse en función del patrón sintomático predominante durante los últimos 6 meses.”

Y para terminar de meter al mismo saco a los que se les arrancan de las definiciones anteriores, inventaron los llamados:

SÍNTOMAS Y TRASTORNOS ASOCIADOS

Dependen de la edad y “estado evolutivo”, incluyendo: “baja tolerancia a la frustración, arrebatos emocionales, autoritarismo, testarudez, insistencia excesiva y frecuente en que se satisfagan sus peticiones, labilidad emocional, desmoralización, disforia, rechazo por parte de compañeros y baja autoestima. Con frecuencia, el rendimiento académico está afectado y devaluado, lo que conduce típicamente a conflictos con la familia y el profesorado.”

HALLAZGOS DE LABORATORIO

“No hay pruebas de laboratorio que hayan sido establecidas como diagnósticas en la evaluación clínica del trastorno por déficit de atención con hiperactividad. En algunos grupos de sujetos con trastorno por déficit de atención con hiperactividad se ha observado que ciertas pruebas que requieren procesamiento mental persistente ponen de manifiesto rendimientos anómalos en comparación con sujetos de control, pero todavía no está definido qué déficit cognoscitivo fundamental es responsable de este fenómeno.”

Hallazgos de la exploración física y enfermedades médicas asociadas

“No existen características físicas específicas asociadas al trastorno por déficit de atención con hiperactividad”

LÁPIDA AL TDAH

Pero la lápida se la termina de poner a esta falsa enfermedad de la biblia de los psiquiatras, LeonEisenberg, el psiquiatra que describió el TDAH (el mismo que lo inventó), al declarar 7 meses antes de morir de cáncer que **“el TDAH es un ejemplo de enfermedad ficticia”**¹⁷⁰ y que la idea de que un niño tenga TDAH desde el nacimiento estaba sobrevalorada, destapando

¹⁷⁰ www.spiegel.de/spiegel/print/d-83865282.html

una pieza más del fraude de las enfermedades inventadas para venderles fármacos a la población crédula, ignorante e ingenua.

EL HIPNÓTICO RAVOTRIL

El RAVOTRIL (RIVOTRIL o KLONOPIN) es un fármaco de laboratorio ROCHE, que contiene el compuesto activo CLONAZEPAM, una benzodiazepina. Está indicado como ansiolítico, anti-pánico, anti-fobias y anti-convulsiones, ingiriéndolo pacientes que presentan ausencias epilépticas, crisis convulsivas, crisis de pánico, crisis clónico tónicas y crisis parciales de epilepsia.

CLONAZEPAM

El CLONAZEPAM es un compuesto activo que inhibe el normal funcionamiento de los neurotransmisores. Los **neurotransmisores** son las sustancias químicas que se encargan de la transmisión de las señales desde una neurona hasta la siguiente a través de las sinapsis. También se encuentran en la terminal axónica de las neuronas motoras, donde estimulan las fibras musculares para contraerlas. Ellos y sus parientes cercanos son producidos en algunas glándulas como las glándulas pituitaria y adrenal.

El CLONAZEPAM es indicado en casos de: Ansiedad generalizada; fobias; crisis y trastornos de pánico; ansiedad asociada a depresión y enfermedad afectiva; ansiedad asociada a stress y trastornos de sueño. Es utilizado como profiláctico en el manejo del síndrome de Lennox-Gastaut (epilepsia Petit Mal) en ataques mioclónicos y acinéticos. La droga puede ser usada en el manejo de ataques de ausencia (Petit-Mal) en pacientes que no han respondido a succinimidas. El Clonazepam también ha sido utilizado en otros ataques refractarios incluyendo ataques parciales con múltiples sintomatología. Puede ser utilizado en algunos pacientes con ataques tónico-clónicos (Grand-Mal).

BENZODIAZEPINAS

Estas pertenecen al grupo de medicamentos llamados depresores del sistema nervioso central (SNC); son agentes sedantes-hipnóticos introducidos por primera vez en 1960 y son usadas generalmente para una variedad de situaciones que incluyen: control de ataques (clobazam, clonazepam, clorazepate, diazepam, y lorazepam) , ansiedad, contra el alcoholismo (chlordiazepoxide, clorazepate, diazepam, y oxazepam) , insomnio (sólo es efectivo por unas pocas semanas) , control de agitación asociada a otras drogas, como relajantes musculares (diazepam), para desórdenes de pánico (alprazolam y clonazepam) y como agentes pre-anestésicos. También se combinan frecuentemente con otras medicaciones como sedantes conscientes antes de procedimientos o intervenciones.

Las Benzodiazepinas pueden producen hábito (causando dependencia física o mental), especialmente cuando son tomadas por un largo período de tiempo en altas dosis. Por su gran popularidad, estas drogas son a menudo abusadas llegando a las sobredosis de esta droga únicamente o asociadas a otras sustancias.

Las benzodiazepinas poseen el potencial para afectar la capacidad de juicio, el pensamiento y las destrezas motoras, por lo que se advierte a los pacientes sobre la necesidad de tomar precauciones al operar maquinarias peligrosas o conducir automóviles.

NOMBRES GENÉRICOS

Chlordiazepoxide, Nitrazepam, Oxazepam, Medazepam, Lorazepam, Loprazolam, ClorazepateDipotassium, Clonazepam, Diazepam, Clobazam, Midazolam, Fluazepam, Triazolam, Lometazepam, Flunitrazepam, Bromazepam, Prazepam, Alprazolam, Ketazolam, Halazepam, ChloralHydrate, Temazepam.

NOMBRES DE MARCAS

Librium, Valium, Mogadon, Ativan, Hypnovel, Dalmane, Halcion, Xanax, Tranxene, Klonopin.

Benzodiazepinas que tienen efectos similares, con propiedades adictivas:

Zopiclone (Zimovane), Zolpidem (Ambien), Buspirone (Buspar) y Sonata.

Hay muchos otros nombres de marcas y todos parecen usar el nombre genérico para el Temazepam (Euhypnos, Restoril, Normison, Sonapam).

EFECTOS ADVERSOS MÁS FRECUENTES DEL CLONAZEPAM

Sedación o somnolencia, ataxia o hipotonía y disturbios conductuales (principalmente en niños), incluyendo, agresividad, irritabilidad, agitación e hiperkinesia, los cuales suelen ser más severos al inicio de la terapia. Los efectos adversos neurológicos incluyen movimiento anormal de ojos, afonía, coma, diplopia, disartria, depresión respiratoria, tremor, vértigo, etc. Puede ocasionar confusión, depresión mental, alucinaciones y tendencia al suicidio. También se presenta incremento de la salivación, congestión bronquial, rinorrea. Algunos efectos gastrointestinales incluyen: constipación, diarrea, gastritis, dispepsia, náuseas. A nivel génito-urinario pueden presentarse disuria, enuresis nocturna y retención urinaria. Se han descrito reacciones dermatológicas incluyendo, hirsutismo, rash cutáneo, edema facial y de tobillo. Otros efectos incluyen anemia, leucopenia, trombocitopenia y eosinofilia, además de palpitación, deshidratación y fiebre.

CLONAZEPAM EN CHILE

Revisando en el sitio del ISPCH (Instituto de Salud Pública de Chile), encuentro que existen 60 fármacos conteniendo el compuesto activo CLONAZEPAM, autorizados por el mismo Instituto desde el año 2007 a la fecha: **VALPAX, ROPSIL, ACEPRAN, NEURYL, CELAXIN, CLONAZEPAM, CLONEX, RAVOTRIL, HISTROL, CRISMOL, CLONAPAM, ANSIOLAM y CLOZANIL.**

CONTROL DE ESTUPEFACIENTES Y PSICOTRÓPICOS

La normativa legal que regula a los productos estupefacientes y psicotrópicos se encuentra contenida en los decretos supremos N° 404 (Reglamento de Estupefacientes) de 1983 y N° 405 (Reglamento de Productos Psicotrópicos) de 1983, del Ministerio de Salud. Ambos decretos han

sido modificados en numerosas ocasiones, lo que ha conducido a una difícil comprensión y aplicación de la reglamentación por parte de los usuarios.

Según los decretos N° 404/83 y N° 405/83, los preparados o productos que contengan estupefacientes o psicotrópicos podrán expendirse al público en farmacias o laboratorios mediante "Receta Cheque" o "Receta Médica Retenida", según sea su respectiva condición de venta. Ambos tipos de recetas tendrán los formatos que fije el Ministerio de Salud por resolución.

DROGAS LEGALES VS DROGAS ILEGALES

Acá entramos a tocar la dicotomía de las llamadas drogas legales e ilegales. Las drogas distorsionan la percepción normal de la realidad en el cerebro, Y las ilegales son las únicas combatidas, porque existe un negocio millonario en todo esto. La industria farmacéutica es una de las más poderosas hasta ahora y la introducción de drogas psicotrópicas a gran escala está en su máxima expresión, hoy día.

Escribo sobre este tema con el fin de hacer un llamado a despertar, para que la población se dé cuenta del tremendo engaño que hay en la Psiquiatría, una disciplina donde las enfermedades inventadas aparecen cada año en el DSM-IV, la llamada BIBLIA de los psiquiatras. Una disciplina que actúa como caballo de Troya para que la industria de fármacos introduzca –bajo el pretexto de nuevas “enfermedades”- más y más definiciones de “desórdenes” mentales, con los fines de aumentar sus cuentas bancarias y el control de la población en sus conductas.

Me uno a las voces que cuestionan a la mafia farmacéutica y su industria inescrupulosa, que afirman que no existe ninguna evidencia creíble que pueda ser sustentada por ningún científico respetable (léase: NO-CORRUPTO) que pueda probar lo que se considera que la enfermedad mental es un desbalance químico o cerebral. El problema es que al medicar a la gente con sus tóxicos químicos, éstos terminan con desequilibrios reales peores que los desbalances con los que se consideraba empezaron sus tratamientos psiquiátricos. Puedo mencionar el ejemplo de inicio de un tratamiento por (el fraudulento) déficit atencional, que deriva en ataques epilépticos y que al mantenerse e incrementarse en el tiempo la medicación con más y más potentes fármacos, el individuo deriva en una esquizofrenia de la que difícilmente puede salir.

PSIQUIATRAS INVENTANDO ENFERMEDADES

Los psiquiatras afirman que más de 1.000 millones de los habitantes de nuestro planeta, de un total de 7.000 millones aproximadamente, estarían mentalmente enfermos. En los últimos 30 años han recetado drogas psiquiátricas a 543 millones de personas.

Los mismos psiquiatras, ante la consulta sobre la base científica de su profesión, (al menos los que están dispuestos a responder este cuestionamiento) reconocen que la llamada “enfermedad psiquiátrica” no es una realmente una enfermedad. ¿Se ha preguntado usted cómo evalúan ellos si algún paciente medicado sigue “enfermo” o si ya se “sanó”?

Los psiquiatras no saben qué origina las llamadas “enfermedades mentales”. Aun así, la psiquiatría se sigue auto-proclamando como experta en “salud mental”, cuando en realidad es experta en definiciones y clasificaciones de supuestas enfermedades.

Para mayor y más detallada información, le recomiendo que vea en internet el documental completo: “Psiquiatría: Una industria de la muerte”: <http://vimeo.com/19088131>

La historia de los fármacos psicotrópicos es una de un capital enorme, fármacos que alimentan una industria psiquiátrica de 330 mil millones de dólares, sin haber sanado nada.

Este tipo de fármacos mata a unas 42.000 personas cada año, según afirma la “Comisión de Ciudadanos por los Derechos Humanos” (CCHR).

OBJETIVO: CONTROLAR EMOCIONES HUMANAS

En 1967, en Puerto Rico, psiquiatras se reunieron para planear para el año 2.000 una gama de productos farmacológicos que controlaran el comportamiento humano.

“Vemos un potencial para lograr control total de estado emocional humano, la función mental y la voluntad de actuar” (Dr. Wayne O. Evans, Psiquiatra, 1967, Puerto Rico)

La CCHR afirma que los psiquiatras insisten en que la gente crea que sus fármacos son “seguros y eficaces”, basándose en que ellos son “expertos en la salud mental” y que usted no lo es. Pero caso tras caso se demuestra que confiar en ellos puede ser desastroso.

¿Cómo se puede educar mejor al público? Insistiendo en su derecho a tener un **consentimiento informado**, pero en realidad nunca se le da a la gente la oportunidad de dar su consentimiento estando realmente informado.

DROGA PARA HACER CRECER PESTAÑAS PROVOCA DAÑOS FETALES Y ABORTOS

Su nombre es LATISSE® y el laboratorio que lo liberó al público es ALLERGAN. Nunca fue una brillante ocurrencia, sino que se "descubrió" por equivocación puesto que esta peligrosa droga era usada para tratar el glaucoma, un medicamento a base de prostaglandina, una molécula orgánica derivada de los ácidos grasos, llamando la atención de los médicos al darse cuenta que uno de los efectos secundarios era que el paciente empezaba a tener pestañas más largas y abundantes.

Revisando la información entregada por el fabricante de esta nueva droga que atenta contra la salud y la integridad del ser humano en su gestación, encontramos que el ISPC (Instituto de Salud Pública) aprobó esta droga el 22 de octubre de 2009 (F-17821/09). Las reacciones adversas que reconoce el laboratorio son: **sequedad ocular, alteración visual, ardor ocular, sensación de cuerpo extraño, dolor ocular, blefaritis, catarata, queratitis puntiforme superficial, secreción ocular, lagrimeo, fotofobia, conjuntivitis alérgica, astenopatía,**

aumento de pigmentación del iris, edema conjuntival, crecimiento de vello anormal, iritis, infecciones (principalmente resfriados e infecciones de las vías respiratorias superiores), dolores de cabeza y astenia. Claro que lo más grave lo mencionan aparte, en otro punto:

"**Efectos teratogénicos:** En estudios de desarrollo embrionario en ratones y ratas preñadas, se observó el aborto en dosis orales de bimatoprost"...se redujo el tiempo de gestación, aumentaron la incidencia de fetos muertos, reabsorciones tardías y la mortalidad de crías peri y postnatales y disminuyó el peso corporal de las crías". "No hay estudios adecuados y bien controlados de la administración de solución oftálmica de bimatoprost 0,03% en mujeres embarazadas". "Latisse se debe administrar durante el embarazo, sólo si el beneficio potencial justifica el riesgo potencial para el feto".

¿Alguien podría encontrarse ante la disyuntiva de no saber si elegir entre tener las pestañas más largas o tener a un hijo sano?

Organismos que supuestamente trabajan para proteger a la población mundial están permitiendo esta peligrosa droga (FDA, EMEA, ISPCH) y -como si fuera poco- declarando que es segura, que se demostró que no tiene mayores efectos y que está debidamente probada. Pero si ni su fabricante sabe cómo funciona su peligroso fármaco: "**Aunque el mecanismo exacto de acción es desconocido se cree** que el crecimiento de las pestañas se produce por el aumento del porcentaje de pelos y de la duración de la etapa o fase de crecimiento".

Revisando la página web de Latisse, sólo se dice que como efectos secundarios se puede experimentar, entre otras cosas, una leve irritación del ojo, que puede causar enrojecimiento o picazón, generalmente temporales. Se presenta este producto como la gran maravilla para las mujeres: "La solución Latisse es un tratamiento por prescripción para la hipotricosis usado para el crecimiento de las pestañas, haciéndolas más largas, más gruesas y más oscuras. La hipotricosis es otro nombre para el inadecuado o no suficiente cantidad de pestañas".

Debajo de esta droga que casi mágicamente hace pestañas más largas, nos encontramos con otro producto de este laboratorio: BOTOX. Ciertamente que las personas que tienen baja autoestima y están obsesionadas con cómo lucen, son el principal objetivo hacia quienes disparan estos inconscientes que lucran con la credulidad y el engaño sistemático. Por eso cuentan con figuras como Brooke Shields promocionando esta droga teratogénica (ver Talidomida).

El laboratorio reconoce que el uso de Latisse podría oscurecer el párpado y cambiar permanentemente el color del iris, lo que afirman sería TEMPORAL. No me queda claro a qué se refieren cuando dicen "temporal", porque para mantener las pestañas largas se debe continuar indefinidamente usando la droga.

“Si se deja de usar el producto, las pestañas volverán al estado original”.

El principio activo de este teratogénico es el bimatoprost, un análogo de la prostaglandina que se usa para controlar la presión intraocular y el glaucoma. Ahora es el producto estrella para crecimiento de pestañas, pero ya se trabaja en utilizarlo como reductor de tejido adiposo.-

BOTOX PARA MIGRAÑAS PRODUCE NIÑOS TELETÓN

Con fecha 20 de enero de 2011, el Instituto de salud Pública de Chile (ISP) aprueba la toxina Botulínica Tipo A u OnabotulinumtoxinA para profilaxis de cefalea en adultos con migraña crónica, entre otros, dándole los registros B-1397/11, B-2176/11 y B-2175/11.¹⁷¹

Extraña aprobación, cuando el mismo organismo que supuestamente vela por la salud de los chilenos en enero de 2009 emitió una alerta por efectos adversos del BOTOX.

En esa alerta, el ISP dice: **"Este producto puede producir posibles efectos de debilidad muscular remota al sitio de inyección. Los síntomas pueden incluir debilidad muscular, disfagia, neumonía por aspiración, trastornos del habla y depresión respiratoria. Estas reacciones pueden ser potencialmente fatales"**

Y se trata de la misma Toxina Botulínica Tipo A.¹⁷²

BOTOX, según el fabricante, es inyectado en los músculos y usado:

“Para prevenir dolores de cabeza en adultos con migraña crónica, que tenga 15 o más días de cada mes con dolor de cabeza que dure 4 o más horas al día; para tratar rigidez incrementada en músculo de codo, muñeca y músculos de dedo en adultos con espasticidad de las extremidades superiores; para tratar posición anormal de la cabeza y dolor de cuello que ocurre con distonía cervical (DC) en adultos; para tratar ciertos tipos de problemas del músculo del ojo (estrabismo) o espasmo anormal de los párpados (blefaroespasma) en personas de 12 años y más.”

Se receta BOTOX como tratamiento para:

Estrabismo, blefaroespasma (contracción involuntaria y repetitiva de párpado), espasticidad, distonías, tortícolis espasmódica, dolor de espalda, cuello y espina dorsal asociado a contracturas patológicas, bruxismo, incontinencia urinaria, cefalea, migraña crónica, etc., aparte de su conocido uso de tratamiento cosmético para las líneas faciales y patas de gallo.

CÓMO FUNCIONA

BOTOX bloquea la conducción neuromuscular uniéndose a los receptores de los nervios motores, entrando a las terminaciones nerviosas, resultando en la inhibición de la acetilcolina. Cuando se inyecta por vía intramuscular, produce parálisis localizada por inactivar químicamente los nervios del músculo, y cuando el músculo está denervado se atrofia.

En otras palabras, cuando el problema resulta en contracciones excesivas de algún músculo, la toxina causa su parálisis.

¹⁷¹<http://alturl.com/vqqaq>

¹⁷²<http://alturl.com/dd2vw>

HISTORIA Y DESARROLLO DEL BOTOX

La versión propagandística que entrega el laboratorio, dice que "la toxina botulínica, una proteína purificada de la bacteria "Clostridium Botulinum", ha sido investigada por 100 años. Desde que la bacteria fue identificada en 1895, investigadores han estado intrigados por su potencial terapéutico.

7 distintos antígenos a toxinas botulínicas son producidas por diferentes cepas de la Clostridium Botulinum (A, B, C, D, E, F y G). OnabotulinumtoxinA (BOTOX) es un producto médico que contiene diminutas cantidades de la altamente purificada toxina botulínica refinada a partir de la bacteria.

Esta toxina es inyectada en pequeñas inyecciones para bloquear impulsos nerviosos de contracciones musculares o actividad glandular "excesiva".

REACCIONES ADVERSAS

Debilidad muscular excesiva, dificultad para tragar, neumonía por aspiración, trastornos del habla, problemas para respirar con desenlace mortal, náuseas, somnolencia, entumecimiento, inflexibilidad, diplopía, ptosis, dolor de cabeza, disnea, fiebre, síndrome gripal, infección respiratoria, blefaroptosis, contusión en zona inyectada, dolor en la nuca, cefalea, jaqueca, mialgia, paresia facial, prurito, espasmo muscular, erupción cutánea, arritmia, infarto de miocardio, etc.

BOTOX ES TERATOGENICO (PRODUCE NIÑOS TELETON)

“Cuando es inyectado intramuscularmente, se ha demostrado que la Toxina Botulínica Tipo A es TERATOGENICA o que tiene efectos embriocidas en algunas especies animales. BOTOX debería ser administrado a mujeres embarazadas sólo si es claramente necesario y sólo si el potencial beneficio justifica el riesgo potencias para el feto (¿Cuándo sería eso?!). Las mujeres en edad fértil deben manejar este producto con cuidado y observar toda la información de manejo preventivo.”

“Otra información: La información precedente está basada en datos y se cree que son correctos. Sin embargo, ninguna garantía es expresada o es implicada con respecto a la precisión de esta información, los resultados a ser obtenidos del uso o los peligros conectados con el uso del material. Ya que la información contenida en este documento podría ser aplicada en situaciones fuera de nuestro control y con las que podríamos no estar familiarizados, Allergan no asume ninguna responsabilidad por los resultados de su uso.”

Llama poderosamente mi atención que este laboratorio, Allergan, tenga al menos **2 productos teratogénicos a la venta, dirigido a mujeres: BOTOX** y el tratamiento para alargar pestañas **LATISSE** (en artículo anterior del Guardián de la Salud). Dirán que advierten del peligro, pero los venden igual.

CONTRAINDICACIONES

BOTOX está contraindicado en personas hipersensibles a sus ingredientes, así como también ante infección en el sitio que se quiere inyectar, y en presencia de: miastenia, lactancia y embarazo.

BOTOX contiene albúmina, un derivado de la sangre humana.

EFFECTOS ADVERSOS

Debilidad muscular remota al sitio de la inyección, debilidad muscular, disfagia, neumonía por aspiración, trastornos del habla y depresión respiratoria. Estas reacciones pueden ser potencialmente FATALES.

Los pacientes que presenten dificultad para tragar, trastornos del habla o problemas respiratorios deben acudir de inmediato a un centro asistencial y consultar un médico.

EMBARAZO

“No hay estudios adecuados y bien controlados de la administración de BOTOX a mujeres embarazadas”, pero aun así lo promueven **“si el beneficio potencial justifica el riesgo potencial para el feto”**

“Si esta droga es usada durante el embarazo, o si la paciente queda embarazada mientras está recibiendo esta droga, debe ser advertida de los riesgos potenciales, incluyendo aborto o malformaciones fetales”

No administrar esta droga a mujeres en período de lactancia

CÁNCER, MUTACIÓN DE ADN Y DAÑO A LA FERTILIDAD

El laboratorio dice NO SABER si este peligroso producto produce cáncer y mutación al ADN. Pero sí admite experimentos en ratas donde se ha dañado su fertilidad.

PELIGROSO PARA TRANSPORTAR

Este producto debe ser transportado con advertencias de PELIGROSO. En la hoja informativa de seguridad de material de BOTOX (transporte del producto), aparece el siguiente pictograma, el que es usado para:

- Sensibilización respiratoria
- Mutagenicidad en células germinales (mutación en células reproductoras humanas)

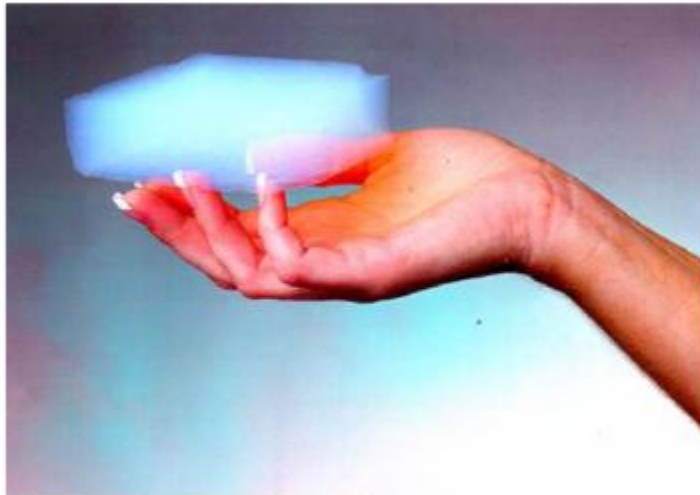
- Carcinogenicidad (o sea, que provoca cáncer)
- Toxicidad para la reproducción
- Toxicidad específica de órganos tras una única exposición
- Toxicidad específica de órganos tras exposiciones repetidas
- Peligro si es aspirado ¹⁷³

LA NANOTECNOLOGÍA ES DAÑINA

DEFINIENDO NANO-TECNOLOGÍA

El término “Nano-tecnología” no describe una tecnología singular, sino que comprende un rango de tecnologías que operan a la escala de bloques de construcción de materiales biológicos y materiales fabricados a nano-escala.

La nano-tecnología ha sido provisoriamente definida como relacionada a materiales, sistemas y procesos, los que existen u operan a escala de 100 nanómetros (nm) o menos. Involucra la manipulación de materiales y la creación de estructuras y sistemas a la escala de átomos y moléculas, la nano-escala. Las propiedades y efectos de partículas a nano-escala difieren significativamente de partículas más grandes con la misma composición química.



Aero-gel hecho virtualmente de aire (hasta 99,5%). Fuente: NASA

Los nano-materiales han sido definidos como teniendo una o más dimensiones, midiendo 100nm o menos o teniendo al menos 1 dimensión a esta escala, la que afecta el comportamiento de los materiales y sus propiedades. Sin embargo, esta definición de nano-materiales es probable que sea demasiado estrecha para los propósitos de salud y asesoría en seguridad ambiental.

¹⁷³<http://alturl.com/7fvn7>

Un nanómetro (nm) es una milésima parte de un micrómetro (μm), una millonésima parte de un milímetro (mm) y la mil millonésima parte de un metro (m). Para poner la nano-escala en contexto: un de hilo de ADN equivale a 2.5nm en su ancho, una molécula de proteína a 5nm, un glóbulo rojo a 7.000 nm y un cabello humano a 80.000 nm en su ancho. ¡Si un nanómetro estuviera representado por una persona, un glóbulo rojo podría ser de 7 kilómetros de largo! En los próximos años y décadas, la “próxima generación nanotecnológica” se prevé, ira más allá de la utilización de simples partículas e ingredientes encapsulados para el desarrollo de los más complejos nano-aparatos, nano-máquinas y nano-sistemas (Roco 2001). La aplicación de la nanotecnología con la biotecnología (‘nano-biotecnología’) se prevé no sólo manipulará el material genético de los seres humanos, animales y plantas agrícolas, sino también incorporará materiales sintéticos en las estructuras biológicas y viceversa (Roco y Bainbridge 2002). La convergencia de las tecnologías de nano-escala se predice permitirán la creación de organismos artificiales totalmente nuevos, los cuales serán usados en el procesamiento de alimentos, agricultura y agro combustibles, así como en otras aplicaciones (esto también se conoce como biología sintética; ETC Group 2007).

Definiciones basadas en tamaño de pequeñas partículas:

Más pequeño que 100nm = 1 nano-partícula

Más pequeño que 1.000nm (un micrón o micrometro también se escribe $1\mu\text{m}$) = 1 micropartícula sub-micron

Más grande que 1.000nm = una micropartícula

NANOTECNOLOGÍA PRESENTE EN NUESTROS ALIMENTOS

Por la ausencia de etiquetado obligatorio de productos, debate público y leyes para garantizar su seguridad, es que se han creado alimentos usando nanotecnología que ha ingresado a la cadena alimenticia. Nano-partículas manufacturadas, nano-emulsiones y nano-cápsulas son encontradas ahora en químicos en la agricultura, en comidas procesadas, empaque de alimentos y materiales en contacto con alimentos, incluyendo contenedores de comida y tablas de corte.

Las nano-partículas pueden ser más reactivas químicamente que las partículas más grandes. Debido a su muy diminuto tamaño, las nano-partículas también tienen un mucho mayor acceso a nuestro cuerpo, de manera que es más probable que ingresen a las células, a los tejidos y órganos, que partículas más grandes. Estas nuevas propiedades ofrecen muchas nuevas oportunidades para aplicaciones en la industria de alimentos, como por ejemplo: potentes aditivos nutricionales, sabores y colores más fuertes, o ingredientes antibacteria para empaque de alimentos. Sin embargo, esas mismas propiedades podrían también resultar en mayores riesgos de toxicidad para la salud humana y el medio ambiente.

Existe un cuerpo de estudios científicos que se expande rápidamente, demostrando que algunos de los nano-materiales usados ahora en alimentos y productos en la agricultura introducen nuevos riesgos para la salud humana. Por ejemplo: nano-partículas de plata, de dióxido de titanio (TiO_2), zinc y óxido de zinc, materiales ahora usados en suplementos

nutricionales, empaques de alimentos y materiales en contacto con alimentos, han sido encontrados altamente tóxicos para las células en estudios en tubos de ensayo. Estudios ambientales preliminares también sugieren que esas sustancias podrían ser tóxicas para especies ecológicamente importantes como las pulgas de mar. Aún no existe regulación específica para la nano-tecnología o pruebas de seguridad requeridas antes de elaborar nano-materiales, los que son usados en alimentos, empaques de alimentos y productos agrícolas.

En estudios de sondeo de opinión norteamericanos, la gente dice no desear comer nano-alimentos. Pero debido a que no existe legislación que exija etiquetado de fabricación con nano ingredientes y aditivos en alimentos y empaque, no existe forma en que alguien pueda elegir comer alimentos libres de nano-tecnología.

Para que podamos lograr detener este abuso del sistema (al que muchos se han acostumbrado y que ni siquiera cuestionan), es imprescindible que el público se involucre en el tema y que no sólo se limite a ser un comprador compulsivo, como ha actuado hasta ahora. De hecho, así es como hemos permitido que las cosas llagaran tan lejos. Pero podemos quitarle al sistema nuestro apoyo energético y eso lo podemos hacer quitando nuestra preferencia por productos, retirando nuestro dinero, retirando nuestra tácita aprobación al comprar a estas empresas inescrupulosas.

Nuevos riesgos de las nuevas propiedades de los nano-materiales

Dicho de forma simple: el tamaño de una pequeña partícula se equipara a las propiedades de la nueva partícula, las que también pueden presentar nuevos riesgos. Las nano-partículas tienen un área de superficie muy grande, lo que resulta en mayor reactividad química, actividad biológica y comportamiento catalítico comparado con partículas más grandes de la misma composición química¹⁷⁴

Los nanomateriales también tienen lejos mayor acceso a nuestro cuerpo (conocido como biodisponibilidad) que partículas más grandes, resultando en mayor captación dentro de células individuales, tejidos y órganos. Materiales que tengan una medida menor a 300nm pueden ser tomados por células individuales, mientras que nano-materiales cuya medida es menor a 70nm pueden incluso ser captados por el núcleo de nuestras células, donde pueden causar mayor daño¹⁷⁵

Desafortunadamente, la mayor reactividad química y biodisponibilidad de nano-materiales también podrían resultar en mayor toxicidad de nano-partículas, comparado con la misma unidad de masa de partículas más grandes de la misma composición química¹⁷⁶

Otras propiedades de nano-materiales que influyen en la toxicidad, incluyen: Composición química; forma; estructura de superficie; carga de superficie; comportamiento catalítico; extensión de la congregación de partículas o disgregación, y presencia o ausencia de otros grupos de químicos adjuntos al nano-material¹⁷⁷

Algunos nano-materiales han probado ser tóxicos para el tejido humano y cultivos de células in vitro, resultando en un incremento del estrés oxidativo, producción de proteínas gatillando una

¹⁷⁴Garnett and Kallinteri 2006; Limbach et al. 2007; Nel et al. 2006

¹⁷⁵Chen and Mikecz 2005; Geiser et al. 2005; Li et al. 2003

¹⁷⁶Hoet et al. 2004; Oberdörster et al. 2005a; Oberdörster et al. 2005b

¹⁷⁷Brunner et al. 2006; Magrez et al. 2006; Sayes et al. 2004; Sayes et al. 2006

respuesta inflamatoria¹⁷⁸, mutación del ADN (Geiser et al. 2005), daño estructural para el núcleo de la célula e interferencia con la actividad y crecimiento de la célula¹⁷⁹, daño estructural a la mitocondria e incluso muerte celular¹⁸⁰

Nano-materiales usados ahora por la industria de alimentos tales como nano-dióxido de titanio, plata, zinc y óxido de zinc, se han demostrado tóxicos para las células y tejidos en experimentos in vitro, y en estudios de pruebas con animales vivos.

La forma, carga y tamaño de las diferentes partículas pueden influir en su cinética (absorción, distribución, metabolismo y excreción) y propiedades tóxicas. Es por esta razón que incluso nano-materiales de la misma composición química que tienen diferentes tamaños o formas, pueden tener ampliamente diferente toxicidad.

NANO-ALIMENTOS

El término “nano-alimento” describe a los alimentos que han sido cultivados, producidos, procesados o empacados usando técnicas o herramientas de nano-tecnología, o que al ser elaborados se les agregaron nano-materiales. Ejemplos de nano-ingredientes y de aditivos nano-materiales, incluyen nano-partículas de hierro o zinc, y nano-cápsulas que contienen ingredientes como la co-enzima Q10 u omega 3.

Secretismo rodea al uso comercial de nano-tecnología y de nano-materiales de parte de la industria de alimentos, aunque encontramos sus nano-alimentos en todas partes y que están interactuando con nosotros en nuestra vida diaria.

La reticencia de los fabricantes para discutir el uso que ellos hacen de la nano-tecnología y de los nano-materiales, se hace peor con la ausencia de leyes que exijan el debido etiquetado, para identificar nano-alimentos, lo que nos hace prácticamente imposible saber con certeza si determinado producto contiene nano-ingredientes. Se estima que la disponibilidad comercial de nano-alimentos varía ampliamente; analistas en nano-tecnología el año 2.006 estimaron entre 150 a 600 los nano-alimentos y en 400 a 500 las aplicaciones en empaque de nano-alimentos ya en el mercado.

Desarrollos de nano-tecnología que ya son aplicados sin que usted sepa

NANO-SEMILLAS

En Tailandia, científicos del laboratorio de la universidad ChiangMai han re-organizado el ADN del arroz mediante la perforación de un nano-hoyo a través de la pared de las células y membrana e insertando un átomo de nitrógeno. Lejos, han sido capaces de cambiar el color del grano desde púrpura a verde.

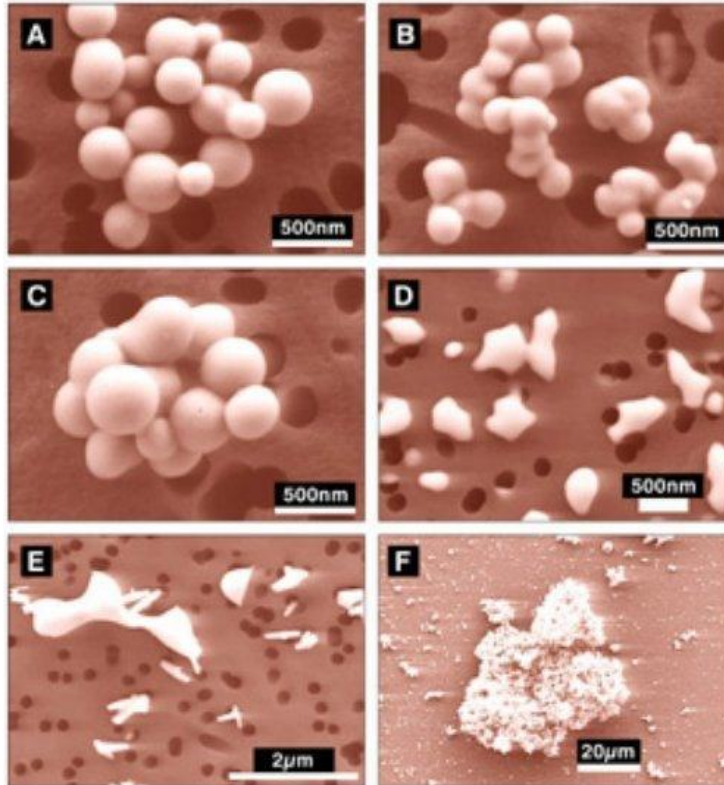
¹⁷⁸Oberdörster et al, 2005

¹⁷⁹Chen and von Mikecz, 2005

¹⁸⁰Li et al, 2003

NANO-PARTÍCULAS DE PESTICIDAS

Monsanto, Syngenta y BASF desarrollaron pesticidas encerrados en nano-cápsulas o hechos de nano-partículas. Los pesticidas pueden ser más fácilmente tomados por las plantas si están en forma de nano-partículas, y también pueden ser programados para ser “liberados en un tiempo



determinado”. Pero aunque se crea lo contrario, los pesticidas nano que se usan hoy en día son crueles: unos destruyen las alas de algunos insectos, mientras otros hacen explotar sus órganos internos. Si así terminan con la vida de los insectos, imagínesse qué podrá hacerle a usted esas mismas nano-partículas que terminan en las frutas, verduras y animales que se coma más tarde. Al final las nano-partículas de pesticida hacen el trabajo para el que fueron diseñados y no hacen distinción si el hígado al que entraron es de insecto o de humano. De seguro usted ni lo había pensado.

NANO-ALIMENTOS PARA POLLOS

Con fondos obtenidos del Departamento de Agricultura de EEUU (USDA), investigadores de la

Universidad Clemson están alimentando nano-partículas bioactivas de poliestireno en las que incluyen bacterias para pollos, como una alternativa a antibióticos químicos en la producción industrial de pollos. O sea, alimentan a los pollos con plástico y bacterias.

NANO-VACUNAS

Una de las empresas más grandes de EEUU productora de pescado, Clear Spring Trout, está agregando vacunas con nanopartículas en los estanques de truchas donde son cosechados.

NANO GRAN HERMANO

La USDA está persiguiendo un proyecto para cubrir los campos de los agricultores y ganado, con pequeños sensores inalámbricos para reemplazar la labor de granja y expertiz con un sistema de vigilancia de ubicación. Pero después nos comemos esos productos y nos vigilan y siguen a nosotros.

NANO-ALIMENTOS

Kraft, Nestlé, Unilever y muchos otros están empleando nano-tecnología para cambiar la estructura de los alimentos, creando bebidas “interactivas” que contienen nano-cápsulas que pueden cambiar el color y sabor (Kraft) y pastas y helados con emulsiones de nano-partículas (Unilever, Nestlé) para mejorar la textura.

Otros están inventando pequeñas nano-cápsulas que transfieren nutrientes y sabores dentro del cuerpo (lo que una empresa llama “nanocéutica”).

NANO-ENVASES

BASF, Kraft y otros están desarrollando nano-materiales que extienden la vida de la comida de mostrador y que emiten una señal cuando una comida se malogra, cambiando de color.

BACTERIAS/SENSORES

Científicos de la Universidad de Wisconsin han usado con éxito células de bacterias únicas para hacer diminutos circuitos bio-electrónicos, los que podrían ser usados para detectar bacterias, toxinas y proteínas.

Nano-sensores pueden funcionar a través de una variedad de métodos tales como el uso de nano-partículas hechas a la medida para emitir fluorescencia de distintos colores o hechas a partir de materiales magnéticos, que pueden por sí mismas adherirse selectivamente a patógenos en los alimentos. Sensores portátiles usando luz infrarroja o materiales magnéticos podrían entonces notar la presencia incluso de minúsculas trazas de dañinos patógenos. La ventaja de tal sistema sería que literalmente cientos y potencialmente miles de nano-partículas pueden ser puestas en un solo nano-sensor, para detectar en forma rápida, precisa y barata la presencia de cualquier número de diferentes bacterias y patógenos. Una supuesta segunda ventaja sería que dado el pequeño tamaño de los nano-sensores pueden acceder dentro de diminutas grietas donde a menudo se esconden los patógenos, y que la nano-tecnología podría reducir el tiempo que lleva detectar la presencia de patógenos microbianos, de 2 a 7 días a sólo algunas horas, minutos o incluso segundos.

Actualmente, la tecnología desarrollada incluye electrónicos que giran, electrónicos moleculares, bio-componentes, computación cuántica, computación con ADN, etc.

Se tiene la técnica para explotar el giro del electrón para producir nueva interconexión y estructuras de dispositivos, a la que se le llama “girotrónica” (Spintronics). El giro está presente en todos los electrones, y manipulando el giro se podría usar semiconductores en estado sólido convencional y materiales metálicos sin los problemas asociados con los nano-tubos o moléculas.

Con esta técnica entonces, podrían controlar el giro de nuestros electrones y -literalmente- “APAGAR” a un ser vivo. Tecnología para no confiar.

INDUSTRIA TEXTIL

Nano-algodón: De izquierda a derecha: una hebra de algodón revestida con sistema catalítico de enzima NRL (A) y tejida en un trozo de tela (B). Posterior al contacto con una solución de pesticida, la tela toma un color amarillento (C) que es característico del proceso de neutralización completado

La industria textil podría ser afectada muy significativamente por la nano-tecnología, con algunas estimaciones que hablan de impacto de mercado de cientos de miles de millones de dólares de aquí a la próxima década. La nano-ciencia ya produce ropa resistente a manchas y arrugas, y próximos desarrollos se enfocarán en la actualización de funciones existentes y rendimientos de materiales textiles, junto con el desarrollo de telas “inteligentes” con funciones sin precedente, tales como:

- Sensores y adquisición y transferencia de información
- Protección y detección múltiple y sofisticada
- Cuidados de salud y funciones de sanación de heridas
- Auto-limpieza y funciones de reparación

La empresa norteamericana NANO-TEX ya tiene en el mercado su tecnología de Nano-Cuidado de manchas y de resistencia a las arrugas, y se espera para muy pronto NanoFresh, ropa deportiva para refrescar. Científicos de la Universidad politécnica de Hong Kong han construido nano-capas de partículas de dióxido de titanio (que de hecho dañan el ADN), una sustancia que reacciona con la luz del sol para descomponer suciedad y otros materiales orgánicos. Esta capa puede ser un revestimiento para el algodón para mantener la tela limpia. Así, la ropa sólo necesita ser expuesta a luz natural o ultravioleta para que comience el proceso de limpieza. Una vez activada por la luz solar, la ropa hecha de estas telas, será capaz de deshacerse por sí misma de suciedad, contaminantes y microorganismos.

Algunos ejemplos de productos terminados en los que existen nano-partículas:

Productos cosméticos con ingredientes activos como nano-partículas: bronceadores y protectores solares (protección transparente de UV), lociones y pastas dentales.

Productos médicos: parches para heridas.

Productos alimenticios: bebidas, helados, pescados, etc.

Productos automotrices: nano-partículas explosivas en generadores de gas para airbags.

Artículos deportivos: cera para esquíes.

PELIGRO DE EXPLOSIONES DE NANO-PARTÍCULAS

Para muchas industrias, la explosión de nubes de polvo es un peligro potencial en los procesos productivos. Una explosión de polvo ocurre cuando un material combustible es dispersado en el aire, formando una nube inflamable y que es alcanzada por una llama. Las concentraciones necesarias para una explosión de polvo son raramente vistas en procesos de embarcaciones, así pues las explosiones de polvo más graves empiezan con una parte de equipo, tales como molinos, mezcladoras, filtros, silos, etc.

Varios materiales que no son óxidos estables pueden estar involucrados en explosiones de polvo, como por ejemplo materiales naturales orgánicos (grano, azúcar, etc); materiales sintéticos orgánicos (pigmentos orgánicos, pesticidas, etc), carbón y metales turba (aluminio, zin, hierro, etc).

También nanotecnología fue usada para derribar las torres gemelas + torre 7, en el auto-atentado el 11 de septiembre de 2001. Sí, esa es otra mentira que le hicieron tragar ingenuamente. El objetivo de tremendo montaje y asesinato de personas en dichas torres es la justificación en todo el mundo para que EEUU siga dándose las de justiciero (ajusticiador en realidad) y para que en todo el planeta Tierra se impongan controles policiales-militares para

una “guerra” contra un supuesto terrorismo que NO EXISTE, porque proviene de los mismos Illuminati y sus títeres que intentan imponer -con demasiados problemas a este punto- su ya malogrado “Nuevo Orden Mundial”.

MÁQUINAS EN MINIATURA QUE SE AUTO-REPLICAN

En 1.986 Eric Drexler publicó un influyente libro llamado “Motores de creación: La próxima era de nanotecnología“, en el cual él imaginó (¿sólo imaginación?) la fabricación de máquinas moleculares. Estas máquinas serían capaces de producir cualquier artículo (macroscópico) a partir de bloques de construcción molecular. Para que este plan funcione, estas máquinas tendrían que ser capaces de producir máquinas de su propio tipo, un proceso llamado auto-réplica. El argumento más convincente de Drexler sobre la factibilidad de estas máquinas, es la observación que la biología nos da muchos ejemplos de máquinas a nano-escala que funcionan así.

Esta idea de elaborar una forma de vida sintética con máquinas auto-replicas trae consigo el temor que una vez diseñados, estos nano-robots podrían diseminarse a través de la biósfera.

La nanotecnología entra en la cadena alimentaria

Amigos de la Tierra revela en su investigación sobre los alimentos que contienen como ingredientes nano-materiales manufacturados, ya se encuentran en los estantes de los supermercados. Dada la renuencia de los fabricantes de alimentos para entablar un diálogo sobre su uso de la nanotecnología¹⁸¹, parece probable que nuestra lista sólo represente una pequeña fracción de los productos disponibles comercialmente que contienen nano-materiales.

Nadie sabe cuántos cientos de nano-alimentos ahora están a la venta

El secreto que rodea la disponibilidad comercial de nano-alimentos: En este informe se utiliza el término ‘nano-alimento’ para describir los alimentos que han sido cultivados, procesados o empacados utilizando técnicas o herramientas de nanotecnología, o a los cuales se les ha añadido nano-materiales manufacturados¹⁸². Además de que los fabricantes de alimentos se muestran reacios a discutir su uso de la nanotecnología, esta situación se agrava por la ausencia de leyes que exijan el etiquetado que requieren los fabricantes para identificar los nano-alimentos. Esto hace que sea imposible saber con seguridad si un determinado producto contiene o no nano-ingredientes. Las estimaciones sobre la venta en el comercio de nano-alimentos varía ampliamente; analistas de la nanotecnología estiman que entre 150-600 nano-alimentos y 400-500 aplicaciones de nano-empaque para alimentos ya están en el mercado¹⁸³.

Muchas de las más grandes compañías de la alimentación y agricultura del mundo, tienen activos programas de investigación y desarrollo de nanotecnología. Para 2010 se estima que las ventas de nano-alimentos tendrá un valor de casi 6 billones de dólares.

Ejemplos de alimentos, empaques alimenticios y productos agrícolas que ahora contienen nano-materiales:

¹⁸¹Shelke, 2006

¹⁸²Joseph y Morrison, 2006

¹⁸³Científica, 2006; Daniells, 2007; Helmut Kaiser Consultancy Group, 2007; Helmut Kaiser Consultancy Group, 2007; Reynolds, 2007

Bebida Avena de chocolate y Vainilla-Bebida Nutricional Concentrada. ToddlerHealth 300nm partículas de hierro (SunActive Fe) El nano-tamaño de partículas de hierro ha aumentado la reactividad y la biodisponibilidad.

Aditivo Alimenticio Aquasol preservativo; AquaNova Nano-escala micelle (cápsula) lipofílica insoluble en agua o sustancias. Nano-encapsulación incrementa la absorción de aditivos nutricionales, aumenta la eficacia de los preservantes y el procesamiento de soportes alimenticios. Utilizado en gran variedad de alimentos y bebidas.

Aditivo Alimenticio Bioral™ Omega-3 nano-cochleates; BioDeliverySciences International Nano-cochleates tan pequeñas como 50nm. Medio eficaz para la adición de una alta biodisponibilidad y ácidos grasos Omega-3 para pasteles, muffins, pastas, sopas, galletas, cereales, patatas fritas y golosinas.

Aditivo Alimenticio Licopeno sintético

BASF Lycovit 10% (200nm Licopeno sintético) Color rojo brillante y potente antioxidante. Vendidos para su uso en suplementos de la salud las bebidas gaseosas, jugos, margarina, cereales para el desayuno, sopas instantáneas, aderezos para ensalada, yogur, galletas. Materiales en contacto con alimentos Tabla de cortar de nano-plata; A-Do global, Nano-partículas de plata “99.9% antibacterial”.¹⁸⁴

Materiales en contacto con alimentos

Artículos para cocina antibacterial; Nano Care Technology/NCT. Nano-partículas de plata Cucharones soperos, espátula huevo, cucharones, etc. Aumenta las propiedades antibacterianas.¹⁸⁵

Empaques alimenticios

Durethan® KU 2-2601 empaque plástico; Bayer Nano-partículas de sílice en un polímero – base nano-compuesto Nano-partículas de sílice en el plástico impiden la penetración de oxígeno y gas en la envoltura, ampliando la vida útil del producto. Usado para envolver carne, queso, jugo larga vida, etc.¹⁸⁶

Empaques alimenticios

Nano ZnO Empaque Plástico; SongSingNanotechnology. Nano-partículas de óxido de zinc. Antibacterial, protector ultra violeta (UV) para empaques alimenticios.¹⁸⁷

Tratamiento para el crecimiento de plantas

PrimoMaxx, Syngenta. Emulsión con 100nm de partículas. Partícula de tamaño muy pequeñas que se mezclan completamente con agua y no reposan en un tanque de aspersión.¹⁸⁸

La nanotecnología tiene un potencial de aplicación en todos los aspectos de producción de alimentos:

¹⁸⁴www.adox.info/?doc=shop/item.php&it_id=000123

¹⁸⁵www.nanocaretech.com/En_ArticleShow.asp?ArticleID=13

¹⁸⁶www.research.bayer.com/edition_15/15_polyamides.pdf

¹⁸⁷www.ssnano.net/ehhtml/detail.php?productid=79

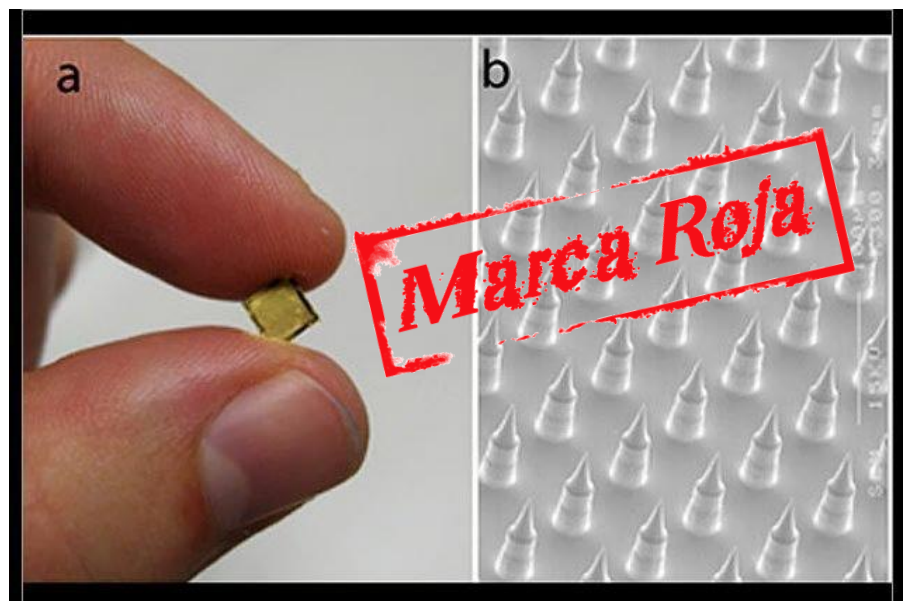
¹⁸⁸www.engageagro.com/media/pdf/brochure/primomaxx_brochure_english.pdf

- Reducción de contenido de grasa, carbohidratos, calorías en alimentos procesados, o el incremento de contenido de proteínas, contenido de fibra o vitaminas permitidos en alimentos tales como las bebidas gaseosas, helados, papas o chocolate para ser comercializados como alimentos ‘saludables’.
- Fortalecimiento de aromas, colorantes y aditivos nutricionales, y agentes procesadores para aumentar el ritmo de fabricación, reducir costos en ingredientes y elaboración.
- Desarrollo de alimentos capaces de cambiar su color, sabor o propiedades nutricionales de acuerdo a las necesidades dietarias de cada persona, alergias o preferencias en el sabor (punto destacado en el programa de investigación de los gigantes de la alimentación incluyendo Kraft y Nestlé).
- Empaques para aumentar la vida útil de los alimentos por medio de la detección de descomposición, bacterias, o pérdida de nutrientes, para que en respuesta se liberen antimicrobianos, sabores, colores o complementos nutricionales.
- Re-formulación de los insumos agrícolas para producir fertilizantes más potentes, tratamientos para el crecimiento de las plantas y plaguicidas que respondan a condiciones o metas específicas.
- Uso de “biología sintética” para diseñar nuevos organismos artificiales para su uso en la producción de colorantes, aromas y aditivos alimentarios, y en la producción de etanol a partir de los agro combustibles.

NANO-TECNOLOGÍA EN LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA

NANO-VACUNAS

El escualeno es ampliamente usado por numerosas emulsiones para entregas de medicamentos, supuestamente debido a su estabilidad en mejorar los efectos y biocompatibilidad. Las emulsiones que contienen escualeno y escualano (escualeno hidrogenado), tendrían propiedades únicas que serían ideales para hacer nano-emulsiones estables y no-tóxicas. Debido a estas características han sido desarrolladas numerosas emulsiones basadas en escualeno para aplicaciones en vacunas y medicamentos. (El



Crean diminuto parche que sirve para vacunar

Disminuye hasta 100 veces la cantidad de antígeno que se usa en una inyección. Foto: El nanoparche (izq.) tiene 20 mil puntas diminutas por cm^2 , las que están recubiertas por el antígeno de la vacuna.

término escualeno fue forjado en 1.916, después de descubrirse altas concentraciones del hidrocarbano C₃₀H₅₀ en el aceite de hígado de tiburón).

Las nano-emulsiones ya se usan en medicamentos y vacunas por lo menos desde el año 2.004 (documentado en la OMS). Estas emulsiones son usadas para vacunas, incluyendo por cierto la de la influenza.

Desde el año 2008 se prueba una vacuna (MuNanoVac) que supuestamente serviría para “prevenir” el fraudulento e inexistente virus del VIH/Sida, basada en un carrier (transportador) coloidal sintético hecho de nano-partículas ácido poliáctico, cubiertas con antígenos absorbidos.

NANO-CABALLOS DE TROYA

Entrega focalizada de medicamentos usando nanopartículas

Por definición, la entrega de drogas focalizada implica la lenta y selectiva liberación de fármacos a los órganos a los que se apunta. Las nanopartículas son de 100 a 1.000 veces más pequeñas que las células humanas. Un nano-cristal magnético transportador de medicamento o una partícula fluorescente transportadora de medicamento puede ser sintetizado. Se puede fabricar el vehículo de entrega de medicamento de un deseado nano-tamaño con las propiedades requeridas. 2 diferentes tipos de nanomateriales son usados por aplicaciones de entrega de medicamento. Un tipo es orgánico, mientras el otro constituye sistema híbrido orgánico-inorgánico. Cada tipo de vehículo tiene sus propias ventajas y desventajas. Por ejemplo, nanopartículas de vancomicina encapsuladas en oro en diferentes tipos de micro-organismos.

El punto clave en la fabricación de tal vehículo está relacionado a su modo de uso. Por ejemplo, ya sea entregado vía oral o inyectado directamente al torrente sanguíneo, y debería ser químicamente estable en las ubicaciones a las que es transportado.

Nano-partículas de metal son usadas como vehículos de entrega de drogas. Sin embargo, existen otros diversos sistemas para esta aplicación, y es posible el uso de péptidos para entrega de medicamentos focalizada, portando nano-estructuras tales como aquellas compuestas por dendrímeros o nano-cristales estabilizados.

PARTÍCULAS “INTELIGENTES”

Un ejemplo de una partícula “inteligente” para entrega de medicamento es un caparazón vacío de carbonato de calcio destinada para el estómago: el medio fuertemente ácido disolverá el caparazón de mineral, liberando los contenidos.

NANO-FÁRMACOS

Nanomateriales están encontrando su vía hacia la biología en la forma de transportadores de medicamentos. Esta es probablemente la aplicación más importante de nanomateriales ahora mismo. La propiedad utiliza la gran superficie de área disponible para cargar materiales. Debido a su pequeño tamaño, los nanomateriales pueden ser transportados hacia dentro de las células y núcleo. Especificidad para el objetivo puede ser alcanzado mediante etiquetado apropiado. Los materiales puestos dentro pueden ser sujetos a campos magnéticos, fotones,

etc. y pueden responder a todas estas situaciones. El diagnóstico y aplicaciones terapéuticas de tales sistemas están siendo sugeridos. Presentamos acá una visión general de esta área.

El objetivo de la nanotecnología es ganar control atómico y molecular sobre la materia. Involucra la creación de materiales funcionales con control sobre sus tamaños físicos, los que exhiben propiedades físicas y químicas nuevas que son drásticamente diferentes de las correspondientes a formas a granel. Los tamaños físicos de esos materiales crean una fuerte posibilidad para sus interacciones con sistemas biológicos.

Los sistemas biológicos por sí mismos contienen varios componentes que son esenciales en las dimensiones del nanometro (proteínas, ácidos nucleicos, membranas); un hecho que implica posibles sinergias entre nano-sistemas y componentes biológicos. Esto puede tener implicancias para la comprensión de la biología. Tal entendimiento puede ser logrado a través del uso de nano-sensores o sondajes para detección de enfermedad, todos los que finalmente ofrecerán robustas soluciones para el bienestar de todos.

El concepto del efectivo uso de la nanotecnología en tratamiento de enfermedad fue sugerido en 1959 por el premio Nobel Richard Feynman en su famosa charla “Un montón de espacio al fondo”. Feynman proveyó de ideas sobre cómo las nano-medicinas podrían desarrollarse como soluciones efectivas para enfermedad al corazón: “Un amigo mío (Albert R. Hibbs) sugirió una muy interesante posibilidad para máquinas relativamente pequeñas. Él dijo que, aunque es una idea en bruto, podría ser interesante en cirugía si pudieras tragarte al cirujano. Pones al cirujano mecánico dentro del vaso sanguíneo y llega al corazón y mira alrededor (por supuesto, la información no ha sido entregada). Encuentra qué válvula es la que falla y toma un pequeño cuchillo y la corta. Otras pequeñas máquinas podrían ser incorporadas permanentemente en el cuerpo para asistir algún malfuncionamiento de órgano”.

Hoy día las nano-medicinas están siendo desarrolladas para tener precisa, controlable, fiable, económico y rápido diagnóstico que responda muy bien, y soluciones de tratamiento para varios tipos de enfermedades. Con los avances en los procesos de descubrimiento de medicamentos, el estrés está sobre la entrega efectiva de medicamento al órgano afectado. Es bien sabido que muchos agentes terapéuticos tienen compartimentos intracelulares como su sitio de acción. Por ejemplo, el núcleo es el sitio de acción para agentes intercalados anti-cáncer, donde sea que el citoplasma es el centro para un número de esteroides. En consecuencia, la eficacia del medicamento depende de su disponibilidad sostenida en el punto de entrega focalizado. Como tal, la administración es afectada por la inhabilidad de la molécula del medicamento para escapar efectivamente de las vías endosómicas/lisosómicas, de ser transportada a través de las membranas y de alcanzar la ubicación a la que se pretende entregar dentro de la célula. Aunque los liposomas han sido probados como potenciales transportadores de medicamentos debido a su habilidad única de evitar la degradación del medicamento, reducción de efectos colaterales y entrega focalizada, su uso efectivo ha sido limitado debido a su baja eficiencia de encapsulación, rápida filtración de medicamentos solubles en agua en la presencia de componentes sanguíneos y pobre estabilidad de almacenamiento. Este hecho enfatiza los atributos deseados de un efectivo sistema de entrega de medicamento. El uso de nanopartículas para propósitos de entrega de medicamentos llega a ser importante debido a su proporción alta superficie y volumen, mejoradas características de detección, transporte más fácil a través de la membrana y posible protección de moléculas del medicamento. Una alta proporción de los átomos en pequeñas nanopartículas de metal estarán presentes en la superficie. La superficie en proporción a granel carga una fuerte dependencia

inversa en el tamaño de la partícula. Una superficie en proporción a granel asegura una fuerte interacción entre las nanopartículas y las especies reactantes. Adicionalmente, existe una necesidad de desarrollar una herramienta molecular para detección de enfermedad y tratamiento debido a lo único de la respuesta de cada individuo a la intervención terapéutica. Esto único es el resultado de diferencias en la interacción de herramientas terapéuticas y procesos biológicos, los que significan que el acercamiento de un individuo a este problema puede llevar a un dramático mejoramiento en resultados.

Varios estudios confirman el hecho que el tamaño de las partículas debería ser lo suficientemente pequeño para que sean transportadas a través de la membrana y este transporte ocurre más fácilmente con nanopartículas en vez de micro-partículas.

NANO-FARMACOS EN DESARROLLO

NANO-CAPARAZONES

Los nano-caparazones representan una clase única de nanopartículas médicamente prominentes. Estas son hechas de fármacos revestidos de nano-esferas de metal/nano-esferas de metal dieléctricas (por ejemplo, partícula de oro revestida de sílice). Los metales típicos incluyen oro, plata, platino y paladio. Es muy evidente que la respuesta de estas nano-caparazones es una función del grosor del agente caparazón/encapsulador. Cuando estas nano-caparazones son irradiadas con un láser de intensidad conocida, causa liberación del revestimiento de droga presente sobre la superficie de la nano-partícula. El proceso de liberación puede ser cumplido con el uso de un campo magnético alterno también.

Este acercamiento a la liberación del agente encapsulador puede tener implicancias en el tratamiento del cáncer. Una relación de alta superficie y volumen para que las nano-partículas permitan que grandes cantidades de drogas sean transportadas dentro de la región afectada.

También se reviste superficies de nanopartículas con moléculas de anticuerpos específicos, presentes en el cuerpo humano. Esto significa un potencial peligro pues la industria del cáncer sigue sin descanso buscando la vacuna universal que enferme a más personas. Podrán justificar y mentir derechamente –siempre lo hacen– haciendo creer a la población que fármacos y vacunas de composición NANO, sólo portan –por ejemplo– “bio-sensores”.

NANOPOROS

Los nano-poros son esencialmente nanopartículas cuya superficie contiene poros, los que pueden ser usados para contener fármacos. Hoyos uniformemente espaciados son creados en la superficie en la que una molécula de droga es contenida. El tamaño del poro impone una restricción al tamaño de las biomoléculas presentes.

TECTODENDRÍMEROS

Dendrimeros son nano-partículas con la forma de un árbol con ramas. Varios grupos de investigación también han sintetizado nano-dispositivos multicomponentes llamados “tectodendrimeros”, los que están formados por diferentes tipos de dendrimeros unos con otros a través de sus ramas. La pregunta lógica es ¿Para qué quieren usar este tipo de organismos artificiales inteligentes? La propaganda es una, la verdad otra.

SISTEMA DE NANO-PARTÍCULA DE DROGA PARA ADMINISTRACIÓN ORAL

Con el fin de evitar la desintegración del complejo antes que las enzimas digestivas empiecen a interactuar con él, ha sido desarrollado un sistema híbrido de centro hidrofóbico con una caparazón hidrofílica que actúa como un transportador para moléculas de droga. El centro está hecho de materiales hidrofóbicos tales como aceites o lípidos donde sea que la caparazón es hidrofílica en naturaleza y esté compuesta de glicol polietileno (PEG) el que protege de absorción o quitosan (un conocido mejorador de impermeabilidad). Quitosan es una sustancia que ocurre naturalmente con la habilidad de enlazar significativamente grasa sin ser digerido.

NANO-DROGA PARA ADMINISTRACIÓN NASAL

Ha sido establecido que la ruta nasal para entrega de drogas es más efectiva (especialmente para pequeños péptidos) debido a un mejor proceso de transporte y baja actividad enzimática por la mucosa nasal. Estudios demuestran que el sistema nanopartícula-fármaco es capaz de cruzar el epitelio nasal con la fuerte influencia de la composición de la superficie de la nanopartícula en tasas de transporte.

NANO-DROGA PARA ADMINISTRACIÓN OCULAR

Se ha observado que nanopartículas de polialcalincianoacrilato (polyalkylcyanoacrylate) fueron capaces de entrar en el bien organizado epitelio de la córnea aunque causó un leve daño a las células epiteliales. Debido a la mejor organización de las células en el epitelio de la córnea, la dimensión del transportador debe estar en la región del sub-micrón. También se ha establecido que el revestimiento presente en la superficie de la nano-partícula tiene un importante efecto en el transporte de la droga a través del epitelio de la córnea.

NANOPARTICULAS DE ORO

Nanopartículas de oro han sido utilizadas para visualizar proteínas, pero también para monitorear los órganos del cuerpo humano, células cancerosas, etc.

Las nanopartículas de oro son extraordinariamente eficientes para propósitos de diagnóstico clínico por dar potentes firmas en absorción óptica y espectroscopia fluorescente, difracción de rayos X y conductividad eléctrica. Adicionalmente, las nanopartículas de oro interactúan fuertemente con biomoléculas conteniendo grupos de tiol (thiol) o aminas y pueden ser modificadas adecuadamente con un número de pequeñas moléculas, proteínas, ADN y polímeros. El oro puede ser sintetizado rutinariamente en medidas que varían continuamente de los 0,8 a los 200 nm con menos de un 10% de dispersión.

Empresas que usan nanotecnología

Altria (Alimentos Kraft); Associated British Foods; Ajinomoto; BASF; Bayer; Cadbury; Schweppes; Sopas Campbell; Cargill; Soluciones para la industria alimenticia DuPont; General Mills; GoodmanFielder; Grupo Danone; Grupo John Lust; Grupo Plc; Alimentos Hershey; La Doria; Maruha; Alimentos McCain; Empresas Mars; Nestlé; AlimentosNorthern; Nichirei; Nippon SuisanKaisha; Pepsi; Sara Lee; Syngenta; Unilever;UnitedFoods; GlaxoSmithKline; Novartis; Sanofi; etc.

Nano-partículas actualmente en uso por la industria alimentaria, plantean nuevos riesgos de toxicidad para la salud humana y el medio ambiente, mientras las personas consumen sus productos sin ser advertidos del riesgo que se corre al exponerse a estas nano-amenazas.

El uso de nano-materiales manufacturados en alimentos y bebidas, suplementos nutricionales, empaques alimenticios y revestimientos de alimentos comestibles, abonos, plaguicidas y amplios tratamientos de semillas, presentan todo un nuevo conjunto de riesgos para el público, trabajadores y sistemas ecológicos.

Por qué las nano-partículas plantean nuevos riesgos

- Las nano-partículas son químicamente más reactivas que las partículas más grandes
- Las nano-partículas tienen total acceso a nuestros órganos y a toda célula, pues no existe pared celular o barrera alguna que las detenga.
- Una mayor biodisponibilidad y mayor bioactividad pueden introducir nuevos riesgos de toxicidad.
- Las nano-partículas pueden comprometer la respuesta de nuestro sistema inmunológico.
- Las nano-partículas pueden tener a largo plazo efectos patológicos.

La nano-toxicidad sigue siendo muy poco conocida. No sabemos:

- Qué niveles de nano-exposición tenemos en este momento.
- Qué niveles de exposición podrían perjudicar la salud humana o al medio ambiente.
- Si los nano-materiales se acumulan biológicamente a lo largo de la cadena alimentaria.

Los primeros datos indican que la nano-exposición puede perjudicar nuestra salud

Las nano-partículas tienen un acceso mucho mayor que las grandes partículas a las células, tejidos y órganos humanos. Partículas de menos de 300nm de tamaño pueden ser absorbidas por células individuales¹⁸⁹ mientras que las que miden menos de 70nm pueden ser absorbidas por los núcleos de las células¹⁹⁰, donde estas pueden causar grandes daños. Esto es de gran seriedad dado que muchas de las nano-partículas manufacturadas son más tóxicas por unidad de masa que las grandes partículas de misma composición química¹⁹¹. Los potenciales efectos patológicos tanto a largo como a corto plazo de toxicidad de las nano-partículas son motivo de preocupación. Un pequeño número de estudios clínicos sugieren que las nano-partículas no-

¹⁸⁹Garnett y Kallinteri, 2006

¹⁹⁰Chen y Mikecz, 2005; Geiser et al, 2005; Li et al, 2003

¹⁹¹Brunner et al, 2006; Chen et al, 2006; Long et al, 2006; Magrez et al, 2006; véase Tabla 3 para un resumen de los estudios que muestran los nano-materiales usados actualmente por la industria alimentaria que pueden ser tóxicos.

degradables y pequeñas micropartículas con el tiempo pueden resultar en granulomas, lesiones (áreas de daño a nivel celular o de tejidos), cáncer o coágulos sanguíneos¹⁹²

Científicos también han sugerido que las nano-partículas y partículas de pocos cientos de nanómetros de tamaño en los alimentos, puede ya estar asociadas con el aumento en los niveles de colon irritable y de la enfermedad de Crohn¹⁹³.

A pesar de la propaganda a favor de la nanotecnología, los científicos aún no saben qué niveles de nano-exposición pueden perjudicar la salud. Tampoco existen equipos y sistemas fiables para prevenir esta exposición, y métodos para la medición de la exposición a nano-materiales aún no han sido identificados¹⁹⁴.

Nano-materiales en uso comercial plantean graves riesgos ecológicos

La producción, uso y disposición de alimentos, empaques alimenticios y productos agrícolas que contienen nano-materiales manufacturados resultaran inevitablemente en la liberación de nano-materiales dentro del medio ambiente. Nano-materiales también serán liberados intencionalmente dentro del medio ambiente, como por ejemplo plaguicidas agrícolas o en tratamientos para el crecimiento de las plantas. El limitado número de estudios que analizan los efectos ecológicos de los nano-materiales, ya sugieren que los nano-materiales en uso comercial por la industria agrícola y alimentaria pueden causar daños ambientales.

Algunos organismos acuáticos parecen concentrar nano-materiales manufacturados, pero la absorción de nano-materiales manufacturados en plantas no se ha estudiado. Se desconoce si los nano-materiales se acumulan a lo largo de la cadena alimentaria.¹⁹⁵

Los nano-agroquímicos pueden introducir más problemas de los que estos mismos productos químicos reemplazan. Los químicos agrícolas convencionales utilizados en pesticidas, abonos químicos, semillas y en el tratamiento de crecimiento de las plantas, han contaminado los suelos y afluentes de agua, causando una alteración substancial en estos ecosistemas, que han conducido a la pérdida de biodiversidad¹⁹⁶. Esto porque los nano-agroquímicos están siendo formulados para incrementar la potencia, haciendo posible que estos puedan causar aún mayores problemas ecológicos que los que estos mismos reemplazan y crear nuevos tipos de contaminación ambiental.

La nano-biotecnología y la biología sintética plantean aún más inciertos riesgos ecológicos

Los riesgos ecológicos que plantean los cultivos de ingeniería genética que usan nano-partículas, pueden ser muy similares a los asociados con los actuales cultivos genéticamente modificados (GE). La importancia de la utilización de nano-partículas se encuentra en superar algunos de los obstáculos técnicos a los que previamente se enfrentan los ingenieros

¹⁹²Ballestri et al, 2001; Gatti, 2004; Gatti y Rivassi, 2002; Gatti et al, 2004

¹⁹³Ashwood et al, 2007; Gatti, 2004; Lomer et al, 2001; Lucarelli et al, 2004; Schneider, 2007

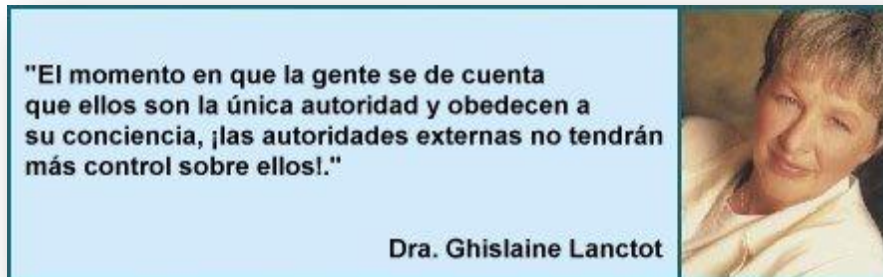
¹⁹⁴Maynard y Kuempel, 2005; U.K. HSE, 2004

¹⁹⁵Boxhall et al, 2007; Tran et al, 2005

¹⁹⁶Beane Freeman et al, 2005; Petrelli et al, 2000; van Balen et al, 2006

genéticos¹⁹⁷, permitiendo así a una nueva generación de cultivos genéticamente modificados que saldrán comercialmente. Esto podría resultar en una nueva ola de erosión de la diversidad genética de cultivos alimenticios y presentar una nueva fuente de los mismos riesgos ecológicos identificados con los actuales cultivos genéticamente modificados¹⁹⁸

Los organismos de biología sintética podrían interrumpir, desplazar o infectar otras especies, alterar el entorno en el que se introdujeron, en la medida que la función de los ecosistemas se ve comprometida, podría mutar y/o puede llegar a ser imposible de eliminar¹⁹⁹



RECOMENDACIONES GENERALES

Nos hemos olvidado que en realidad necesitamos alimentos para reabastecer frecuencias de luz. Y no sólo ingerimos luz por medio de la comida, sino que también lo hacemos a través de nuestra piel y ojos. Recordemos que no sólo tenemos que alimentar nuestro cuerpo físico, sino que también nuestro espíritu. Importa qué alimentos físicos ingerimos, pero también es de suma importancia elegir con plena consciencia qué alimentos emocionales y mentales permitimos en nuestro interior.

No se saca absolutamente nada si nos ponemos estrictos con los transgénicos y si conseguimos comer sólo alimentos orgánicos o hacernos vegetarianos o veganos, mientras mantengamos la toxicidad de emociones viejas mal digeridas y pensamientos prejuiciosos, limitantes, negativos. Eso es cáncer, vejez y muerte a largo plazo igual, y no existe ni podrá existir jamás vacuna o fármaco alguno que nos saque todo eso de encima y menos que pueda prevenirlo. Ese es trabajo consciente nuestro. Esa es la verdad que al principio asusta, pero ya nos hemos dado cuenta -con todo lo que le he contado en este libro- que ha resultado peor el "remedio" que la enfermedad.

Si hay algo que podemos sacar de moraleja de todo este asunto de las enfermedades, por experiencia propia y observación de ajenas, es que cualquier desequilibrio, imperfección temporal, malestar, dolencia, enfermedad o cualquier tipo de contrariedad que podamos experimentar, podemos revertirla primero aceptando la manifestación y luego prestando

¹⁹⁷Zhang et al, 2006

¹⁹⁸Ervin galés, 2003

¹⁹⁹ETC Group, 2007; Tucker y Zilinskas, 2006

atención para ver en qué parte no estábamos atentos, en qué parte cesó el flujo natural de bienestar. Una vez que comprendemos que TODO es creación nuestra, conscientemente o por defecto, podemos cambiar la experiencia pero es imprescindible que antes de cambiar algo, se debe poseerlo.

La ex-Dra. Ghis Lanctot suele enviar una tarjeta de felicitaciones a cualquiera de sus amistades cuando se enferman, deseándoles que se tomen su tiempo para sanar, que se permitan conectar consigo mismos y escucharse. La enfermedad siempre es una "buena" mensajera, pero con todo el marketing contra ellas y todo el tráfico de miedo de la industria de la gran farma es que se le teme tan desmedidamente que ese miedo nubla por completo el pensamiento lógico y la gente suele lanzarse de cabeza al sistema alopático que termina desequilibrándolo más, sobrecargándolo con más trabajo mientras ya estaba a cargo de sanar por sí mismo antes de eso. Recordemos que ya traemos un maravilloso programa llamado "Sistema Inmunológico" y no necesita ninguna re-programación.

Lo que sí necesita reprogramarse es nuestro cerebro, nuestras creencias limitantes, resetear nuestros miedos y formatear el disco rayado que sólo habla de enfoque hacia el exterior, y que nos repite hasta el cansancio que "el enemigo está allá afuera".

El enemigo real está ahí dentro de cada uno, cuando no somos conscientes de nuestros pensamientos.

Siempre que saco estos temas a discusión, me terminan preguntando ¿cómo nos protegemos entonces? Considerando que a estas alturas está todo contaminado y que estamos expuestos no sólo a tóxicos en agua, aire y alimentos, sino que también a frecuencias que también dañan a las células y a los campos energéticos de cada organismo vivo, como lo son las Frecuencias Bajas (LF), Frecuencias Muy Bajas (VLF), Frecuencias Extremadamente Bajas (ELF) y Frecuencias Ultra Bajas (ULF). Estas últimas son propagadas y usadas especialmente por los militares.

¿CÓMO NOS PROTEGEMOS ENTONCES?

Lo primero que tenemos que comprender es que cuando pensamos en "protección" estamos aceptando que tenemos "debilidades". Entonces, se trata de salir primero de la caja de la limitación y desechar toda creencia que nos programa para creernos limitados, receptivos a enfermedades, vejez y muerte.

MI PROPUESTA

Nos han distraído tanto de nuestro interior que ya cuesta mirarse hacia dentro y vivir desde ahí. Nos han condicionado a vivir pensando y creyendo todo el tiempo que sólo el aspecto físico es la única "realidad".

Ahora vengo a recordar que es tiempo de mirar de nuevo hacia dentro, hacer una gran limpieza, pues imaginemos que nuestra casa interna ha estado tanto tiempo sin cuidados, ha de haber mucha basura, polvo y escombros que remover.

Otra analogía que podemos usar, es imaginarnos que somos un edificio, pero es como si en realidad hubiésemos estado viviendo sólo en el primer departamento, olvidándonos que existía

todo el edificio a nuestra entera disposición y uso. Por lo mismo, nunca limpiamos o iluminamos el resto de la construcción.

Aparte del primer piso, que vendría representando nuestra conciencia básica de experiencia física, existen otros pisos hacia arriba, que representan los aspectos más sutiles o elevados de nuestro ser, y otros niveles hacia abajo, que representan los aspectos más desconocidos y "oscuros" del ser, donde van a parar miedos, emociones no resueltas, emociones y sentimientos "negativos", falta de valoración, etc.

La humanidad fue creada como especie creadora, lo que significa que pensamientos y acciones abrigados por el humano serán encontradas en experiencia manifiesta, sobre la Tierra y en las experiencias de vida que tomen lugar más allá de los planos terrestres. Las elecciones una vez hechas en pensamiento y actos, determinarán la calidad de la experiencia y serán personalmente encontrados en sentimiento y evento.

Cambia tus palabras y cambiarás tus conductas; expande tu mundo y tu cuerpo responderá en brotes de crecimiento y renovación.

Para obtener el equilibrio en nuestro cuerpo mental y emocional, hemos de monitorear y controlar pensamientos y sentimientos, de la misma manera en que controlaríamos un experimento científico en laboratorio para producir los resultados deseados.

Cuando nos libremos de todos los sistemas de creencias y pensamientos negativos, sentiremos la claridad y la armonía dentro de nosotros, y podremos ver todo lo que se nos ha ocultado.

Recomendaciones saludables

- Reemplace el Té, por hojitas de hierbas, si no frescas, al menos secas al natural, como: poleo, menta, tilo, etc.
- Reemplace la sal común (que ya viene fluorada para contrarrestar el Yodo). Cámbiela por sal de mar. Mientras menos procesos tenga, mejor.
- Reemplace el pasto del jardín por vegetales comestibles. Organice su huerto en el jardín. Si vive en departamento puede hacerlo hasta en cajones y macetas.
- Recicle todo lo que pueda. Use la creatividad. Es divertido y ayuda al planeta.
- Conéctese lo más posible con la naturaleza. Si vive en ciudad, acérquese a zonas con árboles. Le ayudará a reconectar con su plantilla de salud natural. Los árboles que ayudan más rápido a recuperar la salud son pinos y eucaliptus, porque su aura es muy similar al aura de salud humana.
- Busque en internet cómo hacer su propia pasta dental o cómprela a quienes ya llevan tiempo preparando elementos de aseo personal con hierbas y elementos naturales.
- Los dentistas usan tratamientos de flúor a niveles de 5.000 ppm a 20.000 ppm, lo que es extremadamente peligroso. Dígale a su dentista que usted no aceptará el uso de flúor tóxico en usted o sus hijos. También exija que no le pongan tapaduras de mercurio (amalgamas). Existen alternativas diferentes.

- Reemplace las pastas dentales comunes por unas sin flúor. Una alternativa buena es adquirir pastas hechas a base de cenizas y hierbas. Averigüe en eco-ferias dónde adquirirlas. Idealmente, prefiera elementos no elaborados por laboratorios.
- Evite las tabletas de flúor que recetan PARA la osteoporosis. EL FLÚOR LA CAUSA desmineralizando los huesos.
- Evite alimentos procesados porque suelen contener agua potable fluorada.
- Evite el agua embotellada, por más que la propaganda diga lo que diga, no crea porque también contiene flúor.
- Bote todo utensilio de cocina como ollas, sartenes, platos, cucharones e implementos de cocina (como por ejemplo coladores de tallarines) que estén hechos de aluminio. El agua amplifica su naturaleza tóxica si es hervida en recipientes de aluminio. Reemplácelos por otros de madera, plástico o acero inoxidable.
- JAMÁS compre ni use implementos que tengan o sean de TEFLÓN, pues contienen FLÚOR. Evite parrillas eléctricas, sandwicheras y todo aparato eléctrico que tenga cubiertas de teflón. Si ya los tiene, bótelos.
- Evite acudir al médico alópata. Le recomiendo que se informe sobre la medicina china y acuda a profesionales del rubro. Recuerde que la medicina oriental trata el cuerpo humano considerando los diversos cuerpos energéticos humanos y no son sólo “mecánicos” del físico, que es precisamente donde falla la medicina alopática. Deshágase de la idea de la enfermedad como algo externo buscando “entrar” en usted y familiarícese con el concepto SALUD sabiéndose usted sano por naturaleza y creador/a de todo lo que experimenta en este plano de realidad. Confíe en su cuerpo físico, que sabe cómo hacerse cargo de ese complejo sistema. Usted sólo ejercite su capacidad de enfoque mental hacia lo constructivo, en vez de la destrucción, y ámese. Sea quien usted ES y olvídense de complacer a nadie en sus expectativas. Póngase usted en primer lugar, que nadie mejor que usted sabe qué es lo que desea experimentar y necesita su alma.

Lista de evitables a toda costa

- Horno microondas
- Té (de todo tipo, pero especialmente el negro, en hojas para remojar o en bolsitas)
- Sal de mesa y cocina común (sólo la sal de mar artesanal escapa del flúor)
- Bebidas cola (todas)
- Alcohol (todas las bebidas alcohólicas)
- Drogas (todas, legales e ilegales)
- Vacunas (todas)
- Fármacos (todos)
- TV

- Ollas e implementos de cocina recubiertos de teflón
- Aspartamo (nutrasweet e inclusive sacarina y sucralosa).
- Ampolletas de mercurio (las llamadas economizadoras)
- Celulares
- Aluminio en ollas, implementos de cocina y desodorantes. Lea etiquetas de productos de aseo personal y evite los que lo contengan

Si usted se suma a esta campaña de cuidado de la salud evitando los elementos de esta pequeña lista, ya estará haciendo mucho por usted, familia y por el planeta entero.

El mejor mensaje que podemos dar a las empresas que nos venden venenos es el boicot, pues si seguimos comprando las mezclas tóxicas que venimos aceptando sin inmutarnos siquiera, estamos aceptando el envenenamiento sistemático y no tenemos derecho a reclamar.

¡BOICOT A LOS VENENOS DEL AGUA, ALIMENTOS, TRANSGÉNICOS, VACUNAS, FÁRMACOS, ETC.!

BREVE CRONOLOGÍA DE ENGAÑOS HISTÓRICOS

Le demostraré con esta breve revisión de hechos históricos reales, que es muy probable que usted haya sido distraído toda su vida con “historias” llenas de miedos y mentiras, mientras estas verdades se quedaron en el filtro oficial evitando pasar frente a usted, hasta ahora que se los presento.

1.509 Aparecen los primeros intentos de restringir el derecho a practicar la medicina sólo a médicos licenciados.

1.796 Edward Jenner, en Gloucestershire, Inglaterra, el llamado "padre" de la vacunación vacunó a un niño de 8 años con pus de viruela. Jenner vacunaría al niño 20 veces, pero terminó muriendo de TB a la edad de 20.

1.822 El gobierno Británico adelantó a Edward Jenner otras 20.000 libras esterlinas por una experimentación para "vacuna de viruela". Jenner suprimió informes que indicaban que su concepto está causando más muertes que salvando vidas.

1.871 En Birmingham, Inglaterra, desde 1871 hasta 1874, hubo 7.706 casos de viruela. De esos, 6.795 habían sido vacunados.

1.871 En Bavaria, Alemania, la vacunación es obligatoria y la re-vacunación se hace habitual. De 30.472 casos de viruela, 29.429 habían sido vacunados.

1.900 La AMA (Asociación Médica Americana) comienza a alcanzar el objetivo de reemplazar el existente sistema médico con alopátia (sistema que trata las enfermedades con fármacos).

1.901 Fue fundado el Instituto Rockefeller de investigación médica.

1.904 Laboratorio de Eugenesia establecido en Cold Springs Harbor en Long Island, EEUU, construido por Charles B. Davenport. Instalaciones de Cold Springs financiadas por los Harriman y los Rockefeller.

1.909 El "New York Press" el 26 de enero de 1909, publica un reportaje de W.B. Clark en el que afirma: *"el cáncer era prácticamente desconocido hasta que comenzó a ser introducida la vacunación para cowpox (viruela bobina). He visto 200 casos de cáncer y nunca he visto un caso de cáncer en una persona no vacunada."*

1.922 Se incrementa la producción de aluminio (junto con la producción del tóxico sub-producto fluoruro de sodio). Es introducida masivamente la olla de cocina de aluminio en EEUU, comenzando la acumulación gradual de aluminio en los cerebros de los norteamericanos. Aluminio adicional es introducido en la sociedad en forma de "antiácidos".

1.928 Edward L. Bernays, el llamado padre de las Relaciones Públicas y sobrino de Sigmund Freud, escribe el libro "Propaganda" en el que explica la estructura del mecanismo que controla la mente pública y cómo es manipulada por aquellos que desean crear aceptación pública para una idea particular o producto. Bernays afirma: ***"aquellos que manipulan este mecanismo invisible de la sociedad, constituyen un gobierno invisible que es el verdadero poder gobernante de nuestro país. Nuestras mentes son modeladas, nuestros sabores son formados largamente por hombres de los que nunca hemos oído."***



Bernays usó sus habilidades para convencer a la opinión pública sobre los falsos beneficios del flúor en el agua para los dientes, debido al financiamiento que recibió por parte de los industriales (Procter & Gamble, Aluminios Alcoa y otros) que deseaban promover la mentira del beneficio del flúor para que la gente lo aceptara como verdad. Bernays decía (con toda razón): ***"usted puede conseguir prácticamente que cualquier idea sea aceptada si los médicos están a favor. El público está dispuesto a aceptar, porque un médico es una autoridad para la mayoría de las personas, independientemente de lo mucho que sepa o no sepa."***

1.931 Se encuentra que el Flúor en el agua potable causa el color café en los dientes, ahora conocida como fluorosis dental.

1.931 H. Trendley, Decano del Servicio de Salud Pública de EEUU, inicia estudios en fluoruros bajo la jurisdicción del Secretario del Tesoro, Andrew Mellon. Mellon es fundador de Aluminios Alcoa, uno de los mayores proveedores del tóxico fluoruro de sodio como un sub-producto de las fábricas del aluminio. H. Trendley publicó un conveniente estudio que demostraba que el flúor en la medida de 1ppm resultaba en una reducción del deterioro dental.

1.931 I.G. Farben y Aluminios Alcoa firman acuerdo de fusión.

1.933 El investigador Danés Thorvald Madsen descubre la habilidad de la vacuna Pertussis de matar infantes sin advertencia (Muerte Súbita). Informó que 2 bebés vacunados inmediatamente después de nacer murieron en unos minutos.

1.938 El químico Alemán Schrader descubre el gas Sarin, 10 veces más letal que Tabun, el que es hecho con varios compuestos incluyendo Fluoruro de Sodio, el que más tarde es vaciado en el suministro de agua planetaria para aplacar a la población.

1.939 El Dr. Emanuel Josephson revela el encubrimiento de la AMA (Asociación Médica Americana) de la Vitamina E y sus beneficios.

1.939 El Dr. Weston Price, un dentista investigador publica “Nutrición y degeneración física: Una comparación de dietas primitivas y modernas, y sus efectos”, probando que alimentos y azúcar refinados causan degeneración física y enfermedad, en oposición a alimentos naturales no refinados.

1.940 Alemania ordena vacunación obligatoria masiva para niños. Como resultado cerca de 1945, los casos de difteria en Alemania se incrementaron de 40.000 a 250.000.

1.940 Campos de concentración Soviéticos mantuvieron la administración de flúor en prisioneros para bajar la resistencia a la autoridad e inducir deterioro físico.

1.940 La ingesta norteamericana de alimentos con colorantes y aditivos basados en petróleo se incrementó 10 veces (hasta 1977). Se probó más adelante que la mayoría de los aditivos eran cancerígenos.



1.941 Wilhelm Reich se encuentra con Albert Einstein para discutir un fenómeno descubierto por el primero. Sigue una segunda reunión. Einstein retiene el uso del acumulador de orgón hasta 1942 para estudio. Más tarde Einstein permanece silencioso sobre el acumulador y rechaza devolverlo a Reich, cuyo trabajo finalmente significa una desacreditación a las teorías de Einstein.

1.943 La Revista de la AMA del 18 de Septiembre de 1943 afirma “fluoruros son venenos protoplasmáticos, que cambian la permeabilidad de la membrana celular mediante la inhibición de ciertas enzimas El mecanismo exacto de tales acciones son desconocidos. Las fuentes de intoxicación por fluoruros son agua potable conteniendo 1ppm o más de flúor, compuestos de fluoruros usados como sprays insecticidas para frutas y vegetales (criolita y flúor silicato) y en la conversión minera del fosfato en roca a superfosfato, el que es usado como fertilizante. Ese solo proceso libera aproximadamente 25.000 toneladas de puro flúor hacia la atmósfera anualmente”

Entre **1.945** y **1.952**, la fatídica empresa **I.G. Farben** se divide en **BASF**, **Bayer** y **Hoechst**.

En **1.949**, Chile se convierte oficialmente en el primer país latinoamericano en aplicar vacunas.

En **1.953** en EEUU el Senador Charles Tobey comienza una investigación senatorial dentro de la industria del cáncer. El abogado del Departamento de Justicia de EEUU Ben Fitzgerald es

contratado como consejero especial. El informe de Fitzgerald concluyó que **“la AMA, en directa colaboración con el Instituto Nacional del Cáncer y la FDA, conspiraron para suprimir tratamientos alternativos y efectivos contra el cáncer”**

Dijo Fitzgerald: **“Si la radiación, cirugía y drogas son la respuesta completa, entonces el más grande fraude de la época está siendo perpetrado sobre la gente mediante el pedido continuo de fondos para investigaciones futuras.”** El Senador Tobey es despachado con un conveniente “ataque cardíaco” como le ha ocurrido a otros que amenazan la industria del cáncer. El reemplazo de Tobey, el Senador John Bricker, ordena a Fitzgerald detener la investigación. Fitzgerald se niega y es despedido. La investigación fue detenida y enterrada.

1.953 Vacunaciones de Pertussis en Francia, Chile, Austria, Holanda y países escandinavos son relacionados con casos de autismo. EEUU ignora los datos.

En **1.953**, Chile se convierte oficialmente en el primer país latinoamericano en agregar el tóxico y estupidizante flúor al suministro de agua potable (y permanece con su agua tóxicamente fluorada hasta el día de hoy, a excepción de Concepción por haber ganado en Tribunales y haber logrado zafar de la fluoración de su agua).

1.954 Se publica un estudio que relaciona Flúor y desarrollo de cáncer en animales.²⁰⁰

1.954 Se ofrece una recompensa de 30.000 dólares a cualquiera que pruebe que la vacuna de la polio no es un fraude. Nadie ha sido capaz de reclamar la recompensa.

1.954 C.E.Perkins, químico de I.G.Farben admite que el Flúor es para reducir la Resistencia de la gente a la autoridad.

1.963 Se publica un estudio que relaciona Flúor y desarrollo de cáncer en animales.²⁰¹

1.964 Nuevamente se ofrece recompensa de 30.000 dólares a quien pruebe que la vacuna de la polio no es un fraude. Nadie la cobra.

1.969 El Dr. Harlan Jones, profesor de medicina y fisiología en la Universidad de California afirma que de acuerdo a cuidadosas estadísticas investigadas, un paciente con cáncer que no recibe cirugía, quimioterapia o radiación tiene una mucho mayor expectativa de vida (4 veces más) que uno que reciba tratamiento.²⁰²

1.970 El Departamento de Salud de EEUU, Educación y Bienestar informa: “tanto como el 26% de los niños recibiendo vacunas de rubeola en programas de pruebas nacionales de vacunación, desarrollaron artralgia y artritis. Muchos tuvieron que buscar atención médica y algunos fueron hospitalizados.”

1.970 Un estudio de Pittman revela que la vacuna de la Pertussis puede inducir hipoglicemia debido al incremento de producción de insulina. (Ref: vacunas DPT). Un estudio es corroborado en 1978 por Hannick y Cohen, y por Hennessen y Quast, en el Oeste de Alemania. Resultado: Vacunas de la Pertussis y DPT pueden causar diabetes.

²⁰⁰A Taylor, "Sodium Fluoride in the Drinking Water of Mice", Dental Digest, Vol 60, pp170-172.

²⁰¹ Irwin Herskowitz and Isabel Norton "Increased Incidence of Melanotic Tumors...Following Treatment with Sodium Fluoride", Genetics, Vol 48, pp307-310.

²⁰²Harlan Jones, "A Report on Cancer", disponible en la Universidad de California, en Biblioteca Berkeley.

1.971 La Sacarina es removida de la lista GRCS (Generalmente Reconocidos Como Seguros) de la FDA.

1.971 Alemania prohíbe la fluoración del agua.

1.972 Suecia prohíbe fluoración del agua.

1.972 El Dr. Dean Burk del Instituto Nacional del Cáncer declara en una carta al Congresista Louis Frey Jr., que altos oficiales de la FDA, AMA, ACS y Departamento de Salud, Educación y Bienestar de EEUU estuvo falsificando deliberadamente datos e información, mintiendo, cometiendo actos inconstitucionales y suprimiendo curas potenciales a las que ellos se oponían.

1.972 El Departamento de Agricultura del Estado de Nueva York determina que el 30% de la comida orgánica está contaminada con pesticidas, en comparación con el 25% en comida regular.²⁰³

1.972 El número 120 de la Revista Británica de Psiquiatría revela que “Desórdenes psicóticos podrían ser causados por infecciones virales”.

1.973 Los Países Bajos prohíben la fluoración del agua.

1.974 El Dr. Karl Z. Morgan, Director de Salud en Oak Ridge, advierte que los diagnósticos con rayos X estaban causando el mismo cáncer que se suponía debían escanear. A pesar de la advertencia el Instituto Nacional del Cáncer siguió con sus programas de escaneos para mujeres.

1.975 El estudio de una oficina consultora a la FDA revela que 150 miembros de ese estamento poseían acciones en las empresas que se suponía debían controlar.

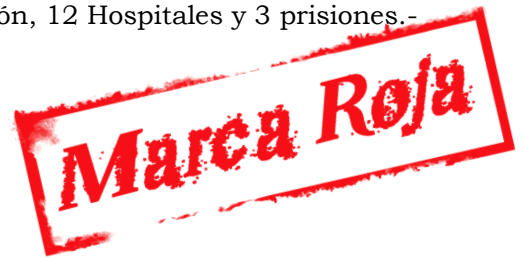
1.975 El Dr. John Yiamouyiannis publica un artículo preliminar en el que muestra que las personas en áreas fluoradas tenían mayores tasas de cáncer que aquellas en zonas no fluoradas. El Instituto Nacional del Cáncer intenta refutar los estudios. Más tarde, Yiamouyiannis se une con el Dr. Dean Burk, Químico en Jefe del Instituto Nacional del Cáncer (1939-1974) para ejecutar otros estudios que están incluidos en el Registro del Congreso de EEUU del Congresista Delaney, quien fue el autor original de la Enmienda Delaney, la que prohibía agregar sustancias cancerígenas a los alimentos usados para consumo humano. Ambos informes confirmaron la existencia de la relación entre fluoración y cáncer.

1.976 El Dr. Jonas Salk, creador de la vacuna de la polio, dice que análisis indica que la vacuna de virus vivo en uso desde principios de 1960 no es la única causa de todos los casos de polio desde 1961.

1.977 El Ejército de EEUU admite que ha llevado a cabo cientos de experimentos de Guerra biológica en los EEUU, por un periodo de décadas desde la segunda Guerra Mundial, incluyendo 25 operaciones mayores apuntando al público norteamericano con el uso de conocidos agentes causantes de enfermedades. Sustancias para enfermedades de cultivos fueron usadas 31 veces.

²⁰³ Journal of the American Medical Association v230, Oct 14, 1974, "The Organic Food Myth"

1.977 La CIA admite que el programa MKULTRA consistió en 149 sub-proyectos involucrando 44 Escuelas y Universidades, 15 fundaciones de investigación, 12 Hospitales y 3 prisiones.-



BIBLIOGRAFÍA

The Medical Mafia, Ghislaine Lanctot, 2002.

Los crímenes de las grandes compañías farmacéuticas, Teresa Forcades i Vila, 2006.

La verdad acerca de la industria farmacéutica, cómo nos engaña y qué hacer al respecto; Marcia Angell, M.D.

Emerging viruses: AIDS & Ebola, Nature, Accident or Intentional? Leonard G. Horowitz, D.M.D., M.A., M.P.H., Tetrahedron, inc. 1996.

DNA: Pirates of the Sacred Spiral, Leonard G. Horowitz.

The Poisoned Needle, Suppressed Facts About Vaccination, Eleanor McBean, 1957.

The Fluoride Deception, Christopher Bryson, 2003.

The Cure for All Diseases, Hulda Regehr Clark, Ph.D., N.D., 1995.

Side Effects: Death, Confessions of a Pharma-Insider, John Virapen, 2010.

Caffey, (1972), "On the theory and practice of shaking infants", Am. J. Dis. Child 24, August 1972.

Wakefield, A. Murch, S. H., Anthony, A., Linnell, j. et al. (1998), "Ileal-lymphoid-nodular hyperplasia, non-specific colitis and pervasive developmental disorder in children", Lancet 351:637-641, 25 February 1998.

Ronne, T. (1985), "Measles virus infection without rash in childhood is related to disease in adult life", Lancet, 8 January 1985, pp 1-5.

West, R. O. (1966), "Epidemiologic studies of malignancies of the ovaries", Cancer, July 1966, pp. 1001-07.

Craighead, j. E. (1975), "Report of a workshop: disease accentuation after immunization with inactivated microbial vaccines", J. Infect. Dis. 131(6):749-754.

Harper, D.M. et al. Sustained efficacy up to 4.5 years of a bivalent L1 virus-like particle vaccine against human papillomavirus types 16 and 18: follow up from a randomized control trial. Lancet 367: 1247-55, 2006.

Hang Ch.J. Human Papillomavirus Vaccination-Reasons for Caution; N.Engl.J.Med. 359: 861-62, 2008.

Schwartz T.F., Leo, O. Immune response to human Papillomavirus after prophylactic vaccination with AS04-adjuvanted HPV-16/18 vaccine: improving upon nature. Gynecol. Oncol; 110(Suppl 1): 501-10, 2008.

Stephen Lendman . Unreported or Underreported Real Pandemics, Not Fake Ones Like Avian and Swine Flu.Global Research, 4 de mayo, 2009.

Racketeering in Medicine-The Suppression of Alternatives, James P. Carter (M.D.), 1992.

Eustace Mullins: Murder by injection - The Story of Medical Conspiracy Against America, The National Council for Medical Research, 1988.

Seeds of Destruction, The Hidden Agenda for Genetic Manipulation, F. William Engdahl, 2007.

Gerald L. Geison: The Private Science of Louis Pasteur, 1995.

La manipulación del hombre a través del lenguaje, Estudio de los recursos manipuladores y del antídoto contra los mismos, Alfonso López Quintás, 2001.

Propaganda, Edward Bernays, Editorial Melusina, España, 2008.