

Инсулин

{Сахар в крови? Узнайте то, что скрыто от медиков}

Введение.

Инсулин является одним из важнейших компонентов, используемых при получении глюкозы. Именно то, что инсулин – всего лишь один из компонентов, и заставляет нас вспомнить, что такое глюкоза и для чего она предназначена, а заодно – что же такое “сахарный диабет”, “гемофилия”, и каковы функции мозга при получении глюкозы.

1. Сахарный диабет и гемофилия.

Общепринято считать, что повышение содержания сахара в крови является признаком сахарного диабета, пониженное содержание – гемофилия. При этом наблюдается нарушение обменных процессов в организме, функциональные изменения в органах. Меняется психика человека, его поведение.

В первую очередь страдает лимфосистема. В таблице указаны основные признаки, сопровождающего человека как при сахарном диабете, так и при гемофилии. **Отметим, что сахарный диабет и гемофилия современной медициной не лечению поддаются,** и наблюдается рост числа больных. Причины ищут в питании, экологии, общественном строе и т. д.

Таблица признаков

№ п/п	Наименование	Сахарный диабет	Гемофилия
1	Изменения кожи	Рыхлая кожа	Прозрачная кожа
2	Цвет под выходом ногтя	Темный	Очень светлый
3	Спазмы конечностей рук или ног	Нет	Да, во сне
4	Зрачки глаз	Сужены до 140 %	Расширены до 160 %
5	Координация движений	Замедлена	Ускорена
6	Переход из одного психологического состояния в другое	Замедлен	Ускорен (минимум до 0.1 сек)
7	Сворачиваемость крови	> 148 %	< 24 %
8	Продукты	Крупы (гречка, и т.п.)	Только овощи
9	Газы, запоры	Запоры	Газы
10	Цвет кожи	Желтый	Белый
11	Цвет волос, густота волос(-) – отсутствие ионов	– Са Нет волос- Mg Густая на теле	– Са Белый- Mg Рыжий
12	Сон	Не глубокий, часто	Глубокий и очень

		прерывается	короткий
13	Работоспособность умственная	Невысокая	Очень высокая, но не результативная
14	Работоспособность физическая	Невысокая	Отсутствует
15	Для женщин – наличие груди	Больше нормы (норма 2–3)	< 2 или вообще нет
16	Магнитный импульс на 32 окт.	18–56 %	116–184 %
17	Электрический потенциал на 32 окт	124–196 %	18–48 %
18	Гравитационный потенциал на 32	148–384 %	18–72 %
19	Электрогравитационный потенциал на 38.5 октаве	248–484 %	36–84 %

2. Что же такое “сахар”?

2.1. Настоящий раздел начнем со “страшного открытия”: **не существует понятия “сахар в крови”**. Не является секретом то, что современная медицина работает только с не живыми структурами. На живых структурах только проводятся эксперименты. Поясним, что каждой клеткой организма управляет мозг, система управления современной медицине не известна. Кроме того, неизвестна структура и самой живой клетки. Исследования под микроскопом – это исследования не живой структуры (лишенной связи с системой управления), поэтому все рекомендации касаются только мертвых структур. Кроме того, сам мозг формирует ощущения, на базе которых и строится приборная часть для исследований низкого уровня, и если мозг по какой-либо причине изменил формирование ощущений, это не значит, что внешний мир тоже изменился. В ряде публикаций уже упоминается, что движение крови по сосудам напоминает движение ионов металлов под действием внешнего (соленоид) электро-магнитного поля, при этом источник этого поля не указывается. По крайней мере, первый робкий шаг в направлении к истине уже сделан. Прежде чем перейти к сахару в крови, **отметим основные зависимости для живого организма**.

3. Основные понятия.

3.1. Человек – это структура, которая одновременно находится в двух пространствах – в нейтронном (протонное) и антинейтронном (электронное) пространствах. Все ощущения сформированы только для нейтронного пространства. Другие связи мозга (с нейтринным пространством) здесь не рассматриваются.

3.2. Все развитие жизни на Земле определено частотными зависимостями, сформированными разностью двух чисел π Солнечной системы. Никакие живые организмы других систем не могут существовать на Земле без собственного гравито-магнито-электрического генератора.

3.3. Основой любой живой структуры является водород, и формирование ионов подчинено той же разности чисел λ . Так, например, человек, сформированный в системе альфа-центавра, при доставке его на Землю и привязке к существующей системе жизнеобеспечения может выглядеть крокодилом. Если объект (или как его называют, тарелка), созданный в другой системе, не обеспечивает перестройку своей структуры под значения констант системы, в которую он вторгается, он автоматически подвергается трансмутации с образованием инертной массы.

3.4. Главной структурой живой клетки является Азот (если следовать названиям таблицы Менделеева), или 4-я структура преобразования водорода. Как известно, водород имеет 512 атомов $-64 * 8$. Исходя из деления на 8 пространств и то, что структура водорода – это одно целое, в нейтронном пространстве мы имеем ионы инертных структур (база -64 , общее количество – 10^{32}). Ряд азота – это структуры водорода H19, H21, H23, H25, H27, H29, H31. Заменяя на азот, получим, A19, A21, A23, A25, A29, A31. Каждая структура – это конкретные гравитационные частоты и электрические потенциалы. Связь между блоками – магнитные импульсы, имеющие собственный потенциал и частоту. Диапазон частот магнитных импульсов для живой клетки (связи с нейтронным пространством) составляет 4–84 октавы, следующий буфер имеет диапазон 54–96 октавы.

3.5. Основу сахара составляет азотный блок. Это – наиболее легко поддающийся синтезу и соответственно распаду соединение, несущее все необходимые потенциалы как в нейтронной, так и в антинейтронной структурах.

3.6. Главный принцип для текущего состояния азотного блока – альбедро всего блока равно нулю. Что это означает? Интегральное значение всех приобретенных потенциалов с учетом магнитных импульсов равно интегральному значению всех потерь, связанных с перераспределением потенциалов после синтеза.

3.7. Наиболее устойчивой системой является нейтронная, и любое нарушение в любой из верхних структур влечет за собой трансмутацию ионов азотного блока в нейтронной структуре, что нарушает альбедро, при достижении определенного баланса исчезает магнитный импульс связи с верхней структурой. При этом между оставшимися структурами происходит перераспределение электрических потенциалов и магнитных импульсов.

Однако при таком перераспределении изменяется время реакции в атоме и, следовательно, уменьшается так называемое время жизни азотного блока. Каждое нарушение альбедро влечет за собой, кроме всего, образование в азотном блоке ионов тяжелых металлов, или простых ионов, которые не могут быть связаны магнитным импульсом и являются балластом для азотного блока (связь – только на гравитационных частотах). Нарушение баланса числа атомов азотного блока влечет за собой увеличение октавы магнитного импульса с уменьшением его потенциала.

Так как мозг использует гравитационные частоты связи с клеткой, получение дополнительных частот является индикатором, по которому происходит перестройка ощущений, за этим следует перестройка ощущений для всех клеток нейтронного пространства, что изменяет общее альbedo организма и, как следствие, время реакций атомов. Наблюдается своего рода цепная реакция замкнутого типа с обратной связью, и такая цепная реакция уже не может быть остановлена без нарушения магнитных импульсов, связывающих структуры азотных блоков в других пространствах.

3.8. Смысл синтеза сахара для клеток – это формирование электрического потенциала заданной гравитационной частоты и создание достаточно сложной структуры для последующей трансмутации с блоками, суперпозирующими полученный потенциал. Тип структуры определен состоянием атомов, типом организации и типом соответствия константам Солнечной системы.

Интегральное состояние такой структуры и названо “сахар”, то есть SHR – объединение потенциалов водорода на гравитационной основе. Носителем такой структуры является азотный блок. Так называемый счетчик времени начинает работать с момента преобразования хотя бы одного атома азотного блока (переход в нейтронную структуру).

Для синтеза сахара используется сахарная железа антинейтронного пространства. Не рассматривая процесс синтеза и его влияние на антинейтронное пространство, отметим только те аспекты, которые могут потребоваться в дальнейшем.

4. Энергетические особенности преобразования азотных блоков в нейтронном пространстве.

Образовавшиеся ионы соответствующих структур с заданными параметрами гравитационных частот, электрических потенциалов и сопровождающего магнитного импульса и составляют нейтронную часть азотного блока – носителя SHR.

Таблица конечного распределения SHR приведена в приложении.

Не указывая здесь реальных распределений потенциалов и частот, примем исходное состояние SHR за 100 % – не зависимо от генотипа. **Правая почка, являющаяся первым “пунктом” перевода SHR, должна иметь достаточно высокий гравитационный потенциал, обеспечиваемый лимфосистемой.** Пусть гравитационный потенциал правой равен 100 %, и связь мозга с правой почкой – 100 %. Это идеальный случай для любого генотипа. Но SHR – не самоцель, в чистом виде электрический потенциал организму не нужен – это яд, поэтому потенциал должен быть “упакован” в некий контейнер, **который и формируется верхней частью печени.** Относительно “перемещаемого груза”, контейнер должен иметь

возможность “сдать” груз потребителю, то есть, клетке, не нарушая герметичность при транспортировке. **Изготовление контейнеров происходит на конвейере – верхняя доля печени. При 100 % связи с мозгом конвейер имеет относительно “груза” 0.48 % потенциала гравитационных частот, и магнитный импульс, который не должен совпадать с переносимым грузом. Это достигается при трансмутации (или упаковке груза в контейнер).**

Груз – исходный гравитационный потенциал (а их десятки тысяч) может и не разместиться в контейнере, поэтому любой груз переводится в стандартную форму (сжимается, растягивается, преобразуется и т.д.). Азотный блок претерпевает достаточно много изменений, пока измерительный механизм (построенный на ощущениях) не укажет на то, что блок готов к загрузке в контейнер. **Функции стандартизации выполняет поджелудочная железа. Глюкоза, выводимая из нее – это конечный вид груза перед упаковкой его в контейнер и контейнера, то есть пара груз-контейнер.** Изменение формы исходного блока происходит за счет энергетических затрат конвейера – поджелудочной железы, и если эти затраты превышают допустимый уровень, или ощущения затрат превосходят ощущения склада (правой почки), наступает режим перегрузки поджелудочной железы, при котором не происходит восполнение затрат, при этом клетки поджелудочной железы могут потерять связь с мозгом и быть выключены из конвейера. SHR, не подлежащий стандартизации, вместе со стандартными блоками тоже поступают в камеру сборки.

Камерой сборки в контейнер является сердце, вернее, его правое предсердие. Это – своего рода магнетрон, где с тактом примерно 1 сек. происходит упаковка груза в контейнер. После упаковки сборка поступает в левое предсердие и далее направляется по адресу, указанному на “ящике”.

Каждый контейнер предназначен конкретной клетке, и никакая другая клетка в нормальном режиме работы не может “захватить” чужой контейнер и, тем более, изменить маркировку. Такт трансмутации (закатки груза в контейнер) определяется энергетическими затратами. После упаковки 96 % контейнера (с грузом) переводится в антинейтронное состояние, чем обеспечивается не нарушение альбедо. **Если бы этого не было, температура тела была бы выше 100°.** Оставшийся “мусор” поступает в транспортную сеть и “гуляет” там до попадания на анализ на “сахар”, выдавая себя за оного. Однако по количеству мусора можно судить о нарушениях в общей системе энергетического обеспечения клеток, но никак о количественных соотношениях. Мусор можно выбросить из плазмы крови путем очистки, при этом число контейнеров не изменится, так как выбрасываются ионные структуры, а для выброса контейнера необходимо отключить мозг, или систему управления. Серьезные нарушения наступают в случае изменения потенциалов связи систем организации SHR с мозгом, что и приводит к колебательному процессу – переходу к

одной из устойчивых форм, ускоряющих трансмутацию ионов в нейтронном пространстве – сахарный диабет или гемофилия. Любая из этих форм имеет одно свойство – ступенчатая смена ощущений с последующей ликвидацией магнитных импульсов, связывающих различные пространства.

Для человека существуют нормы распределения глюкозы:

Правоспиральный сахар переводим как ионная структура в количестве 125 грамм на 108 000 грамм веса человека. Причём это уже не сахар, а глюкоза, число октав её состояния – 12, нижняя 32 октава – 12.4%, верхняя 94.625625 октава – 36%, распределение по органам следующее:

№ п/п	Наименование органа, потребляющего глюкозу для собственных нужд	Количество грамм (на 108000 грамм веса)
1	Сердце	12
2	Печень	16
3	Селезенка	25
4	Мозг головной	24
5	Спинной мозг	10
6	Поджелудочная железа	7
7	Уриноцентр	3
8	Почки и надпочечники	1
9	Легкие	3
10	Половая система	6
11	Щитовидная железа	12
12	Кишечник	5

5. Живая клетка и глюкоза.

Живая клетка человека – это не только ее ионное состояние. И конечно, существование живой клетки зависит не от химических реакций. Условно живую клетку можно разделить на три части – низкооктавный и высокооктавный вывод и центральная часть.

Центральная часть – это своего рода “вечный двигатель” с заданным временем жизни. Время жизни задается октавой развертки лимфы при формировании ионной структуры и магнитными импульсами с соответствующими углами скольжения. Связь времени и пространства в живой клетке определена углом скольжения (см. “Бочка Диогена”), значения этого угла от 21.6 до 43.5 и определяют время жизни от 0 до 32000 лет (в масштабе времени Земли). Средняя точка соответствует 124 годам жизни. **Совершенную клетку можно оставить жить и 32000 лет, но при неизменных внешних условиях.** Оптимальная точка 124 года соответствует клетке, приближенной к совершенству, но изменяемой при следующей мутации в связи с изменениями внешних условий. Альбеда клетки всегда равно нулю (то есть средней точке), где в переводе на лошадиную грамоту температура составляет 36.6°.

Отметим, что живая клетка – это многоступенчатая (многооктавная) структура – от 32 (ионная) до 96 (нейтринная) октав. Нет смысла сравнивать энергетические мощности в различных октавах – 1 зарядовый эквивалент 52 октавы соответствует примерно 10.000.000.000 зарядовым эквивалентам 32 октавы, то есть ионная структура обладает минимальным зарядовым эквивалентом, а приборов для регистрации зарядовых эквивалентов высоких октав не существует. Потенциалы высоких октав служат для поддержания гравитационных частот связи клетки с мозгом. Каждая клетка при нарушении альбедо требует от мозга “подпитки” или вывод лишних потенциалов. В этом случае мозг и формирует прямую адресную поставку или подключает каналы вывода лишних потенциалов.

Можно не объяснять, насколько важно во-время “пообедать” или “сходить в туалет” – если нарушается режим, в живой клетке происходят изменения альбедо, сдвиг средней точки, нарушения в системе связи с мозгом и т.п. Такие клетки либо отмирают, либо становятся “вампирами” в среде остальных клеток. При этом нарушается “мирная” жизнь и окружающих клеток. Подробное описание живой клетки, назначение систем вывода потенциалов см. в приложениях к “БИОСФЕРА ЗЕМЛИ”.

6. Связь мозга и выбор типа катализатора.

Как указано выше, мозг, получив сигнал от живой клетки, формирует ей либо доставку соответствующих потенциалов (на соответствующих октавах), либо освобождает клетку от избыточных потенциалов. Здесь возможны только две ситуации – либо мозг знает о том, что в клетке есть нарушения, и кроме нормальной схемы, подключает дополнительные резервы, либо не знает, и тогда клетка может получить то, что ей не требуется, или из нее изымаются жизненно важные потенциалы. **Из множества структур, формирующих глюкозу, медицина выявила одну – инсулин.** Инсулин является катализатором, но он работает только в живой среде и его структура формируется мозгом. Если выделить инсулин и попытаться его рассмотреть, мы увидим мертвую материю с остатками потенциалов и магнитных импульсов, **которые доживают в условиях отсутствия связи с мозгом.** Это аналогично тому, как под микроскопом пытаются рассмотреть кровь, взятую из вены – она прошла через сепсис и не является уже той живой кровью, которая находится в венах и артериях. Инсулин не просто многооктавный катализатор, по командам мозга в поджелудочной железе происходит выработка именно того инсулина, который в данный момент и необходим. **Кроме того, низкооктавная часть инсулина “закатывается” в белковый контейнер и доставляется живой клетке, где он необходим для “выгрузки” доставленных потенциалов.** Поэтому инсулин должен в точности соответствовать не просто генотипу, мозг должен иметь возможность управлять всеми потенциалами частот этого катализатора, иначе результат доставки контейнеров будет не определен. **Потенциалы гравитационных частот и магнитных импульсов, не поддающиеся**

контролю со стороны мозга, являются “атомной бомбой”, трансмутирующие живую клетку в направлении, не предусмотренном программой развития и мутации. На первом этапе в клетке происходит изменение средней точки, затем вступает в силу закон минимизации по альбедо, **цветовая гамма на низких октавах – зеленая**, что соответствует превышению нормы потенциалов, для мозга формируются сигналы SOS.

Мозг начинает изменять функции трактов доставки, меняя потенциалы частот почек, поджелудочной железы и т.д. Наступает автоколебательный (не управляемый) процесс, который и принято называть либо сахарным диабетом, либо гемофилией.

7. Искусственные катализаторы.

В условиях автоколебательного процесса производится попытка стабилизировать этот процесс (не удалить, а именно стабилизировать), вводя искусственные катализаторы – инсулин, полученный, например, из поджелудочной железы свиней. При наступлении приступов этот инсулин вводят в организм, создавая иллюзию нормализации обменных процессов. Кроме того, по мере ухудшения состояния, его начинают вводить регулярно.

8. Последствия использования искусственных катализаторов.

Искусственный катализатор – это структура, не имеющая частот связи с мозгом.

Кроме того, полученный таким образом инсулин имеет только низкооктавные составляющие, прошедшие сепсис (разрушение прямых связей). Но даже низкооктавные составляющие соответствуют частично смыслу получения контейнера, поэтому их наличие и приносит временное облегчение. При этом клетка получает “гремучую” смесь из неизвестных или не желанных высокооктавных потенциалов в “свиной обкладке”.

Но альбедо “свиной обкладки” всегда положительно, и суперпозиция альбедо приводит к изменению положения средней точки. Каждая новая порция искусственного инсулина сокращает жизнь клетки. Мозг не может вмешаться в это процесс, так как отсутствие управления не позволяет что-либо предпринять.

Наличие искусственного инсулина в организме нарушает в первую очередь, конечно, альбедо самого мозга, который формирует в информационное поле сигналы о нарушении альбедо, и СИСТЕМА вправе приступить к ликвидации такого мозга, который не в состоянии справиться со своими проблемами.

Отметим также, что любимым кушанием на кладбище является кошерное мясо, не совместимое по параметрам с процессом преобразований, происходящих на

Пасху. Так как искусственный инсулин получают из свинины, то и кошерное мясо, как активная биодобавка, должно быть именно свиной, причём в соотношении: 88% сала и 12 % мяса. Кошерную свинину лучше всего закупать в Белоруссии – она не содержит генномодифицирующих добавок (в отличие от Украинского и Польского). Перед употреблением свинью необходимо искупать в реке Иордан для очищения от цепней в её кишечнике. Возраст свиньи не должен превышать 22 лет.

