

Рак как форма существования клетки

*{Рак – это состояние клетки
в условиях отсутствия связи с мозгом}*

*Рак - это форма существования живой клетки
в условиях отсутствия у неё связи с мозгом*

Мозг, как высшее состояние структур зарядовых эквивалентов, при опоре на более низкие организации (биоструктуры) имеет определенный коридор прямого управления живой клеткой биоструктуры.

В соответствии с законами связи пространств, магнитный импульс, вырабатываемый мозгом, и получаемый им обратно как подтверждение (и определяющий мерность заряда в нейтронном пространстве), имеет строго последовательную организацию для каждой живой клетки. Магнитный импульс генерируется мозгом из базового ряда октав k-структур:

96, 72, 68, 66, 64, 62, 54, 48, 32, 28, 24, 21, 16.

Октавы 66, 68, 72 определяют генотип и мозг работает только с одним значением из трёх.

Кроме того, каждое значение этого импульса может быть разложено по матрице $64 * 64$, что и определяет все множество его значений. Импульс должен иметь определенный потенциал, и если этот потенциал ниже определенного стандартного значения (см. справочник), мозг производит квантование заряда по эквиваленту температуры, затем – углу скольжения, и если нет подтверждения, клетка воспринимается как мертвая, её для мозга не существует.

Предел квантования по температуре (шаг 0.2°C) – до 43.6°C , по углу скольжения – 21.5° .

Любые биоструктуры должны быть подчинены в нормальных условиях именно этому режиму работы мозга.

Однако живая клетка (биоструктура) организована в нейтронном пространстве, и разность пространства накладывает ряд ограничений по нормальной работе живой клетки.

Понятие нейтронного пространства введено для обозначения нематериальных структур, или неинерционной массы. В науке это состояние обозначено как “душа”, но лёгкое облачко, поднимающееся после смерти – это тоже материальная масса.

1. Влияние внешней среды.

Изменение альбедо, например, атмосферные явления – дождь, снег, ветер, засуха влекут за собой не предвиденные искажения электрических потенциалов гравитационных частот и потенциалов магнитных импульсов, вызывая произвольные изменения температуры клетки и угла скольжения.

Внешние раздражители – радиация, действие химических раздражителей, фоновое воздействие формы (например, места проживания) приводят к перестройке частот и – как следствие – искажению электрических потенциалов живой клетки. Есть пределы существования как гравитационных потенциалов, так и электрических потенциалов. При выходе за эти пределы искажается информационный обмен.

Как правило, эти искажения приводят к появлению другого типа клетки и свертке кода, заложенного в каждой клетке. Генетический код трансформируется в любую другую структуру, способную существовать в условиях стабильного внешнего воздействия. Это еще не бактерия, которая самостоятельно, как паразит, использует электрические потенциалы живой клетки, а сама клетка.

Однако, учитывая разность эталона магнитного импульса в разных пространствах, живая клетка имеет более широкий диапазон своего существования, не согласуя строго по времени и пространству альбедо. Это значит, что мозг вынужден подстраиваться под новую структуру в рамках своего эталона. Для недопущения лавинообразного образования “чужих” клеток, мозг формирует интегральный коридор – 50000 клеток в солнечные сутки, согласно альбедо мозга, должны быть выведены из области контроля мозга. То есть, если образовалось 10000 подобных структур, они нормально удаляются из области связи мозга и не подлежат обработке и контролю магнитным импульсом, если эти клетки не перешли в другую форму существования – бактериальную, или автономную.

При выводе клеток из области контроля с них снимается всё, и они выводятся (в организме их больше не будет).

С другой стороны, число новых клеток с измененным альбедо может превысить 50000, и тогда мозг производит отсев – менее “вредные” клетки остаются и получают временную связь с мозгом по магнитному импульсу, а остальные “отключаются”.

Однако здесь и находится “Троянский конь” – оставленные клетки сужают диапазон выброса, закрывая каналы, по которым эти клетки могут быть уничтожены. Снижение показателя с 50 000 до 45 приводит к неограниченному росту “временно связанных клеток”, которые и названы “РАК”.

Мозг вынужден перестраивать потенциалы и зарядовые эквиваленты под новые структуры, которые сами по себе могут образовать “тестирование” самого мозга.

2. Внутренние факторы.

Измененная структура живой клетки формирует дополнительную промежуточную среду для существования колонии новых клеток, устойчивых к внешним воздействиям. Эта внутренняя среда имеет возможность за счет излучения “кирлиан” изменять зарядовый эквивалент живой клетки как в сторону его увеличения, провоцируя работу мозга на снижение электрического потенциала, так и в сторону уменьшения, выдавая информацию о дополнительной “подпитке” живой клетки.

Эта подпитка используется новой колонией для собственного жизнеобеспечения. Все лекарственные препараты, действие которых основано на подавлении электрического потенциала колоний чужих клеток, провоцируют мозг на усиление электрического потенциала живым клеткам, и этот потенциал распределяется и в самой колонии. Любое воздействие – начиная от химиотерапии до лазерного “выжигания” приводит к увеличению потенциалов для живой клетки (проявляется в увеличении температуры, уменьшении времени реакций – а значит и жизни клетки).

Измененные условия нейтронного пространства приводят и к изменению функционирования мозга по эталонным параметрам. Право и лево спиральные структуры ДНК живой клетки уже не могут быть различимы на предельных значениях электрического потенциала и воспринимаются мозгом как нормальная живая клетка. Но это значит, что каждая клетка получает и имеет свою структуру управления. Таким образом мозг вдобавок получает еще и вирус, то есть структуру, которая имеет обратное альбедро относительно нормальной матрицы связи.

Появление вируса влечет за собой снижение исходного зарядового эквивалента без изменения эталонных значений, то есть уже в мозге падают такие параметры, как угол скольжения и влажность. При достижении известных предельных значений мозг уже не может управлять, и будет стремиться освободиться от любой клетки – живой или из колонии, но это не выправляет его состояние, так как вирусы, снижая зарядовый эквивалент мозга, приводят к его разрушению. В отличие от колонии, где клетки уже имеют единую структуру снятия электрического потенциала, живые клетки остаются автономным образованием в этой среде и достаточно быстро трансмутируются, преобразуясь в новые структуры.

Таблицы частот формирования колоний – смотри справочник по частотам (монография автора “Холодный ядерный синтез”).

Ликвидация колоний производится методом суперпозиции частот, однако мозг, имея клеток, которые тем не менее получают магнитный импульс, создает новые клетки той же структуры, согласно связи вируса с мозгом и даже если колония клеток уничтожена, мозг ее заново создает, причем не обязательно там, где она

была ранее. Эта функция мозга является автоматической и не может быть откорректирована из протонного пространства, то есть среды материального существования клетки.

В протонной (материальной) среде нет и не может быть препаратов, воздействующих на нематериальную среду. Зная частоты, которые создали “ауру” вокруг автономных клеток, можно разработать и устройства для ликвидации “ауры”.

Хирургические операции, как правило, к успеху не приводят, так как любая клетка, и автономная тоже, находится в первую очередь в нейтронном пространстве, но с знаниями лошадиной грамоты туда не заглянешь.

