

Investigación sobre el ADN
Departamento X de Oleg Vakulovsky
Petr Petrovich Gariaev

Traducción y Subtítulos MTVersyp

Oleg Vakulovsky: ¡Buenos días! ¡Atención! ¡Prepárate! Debido a que lo que va a oír y ver durante los próximos 30 minutos, apenas encaja en nuestro paradigma habitual, o para ser completamente honesto, ¡no encaja en absoluto! Y a primera vista, puede parecer que todo esto es el producto de la imaginación de algún escritor de ciencia ficción enfermo, en la frontera de la ciencia. Pero la verdad es que usted lo debería tomar muy en serio, debido a que se trata de la investigación científica más seria, y de los científicos más serios.

Resulta que nuestras moléculas de ADN son antenas, y no solo el ADN, sino proteínas también, debido a que contienen átomos de metales, que son antenas orientadas espacialmente y están recibiendo información cósmica dirigida. Cuando tomé una molécula de ADN lejos del foco del láser, y el láser en realidad estaba escaneando un espacio vacío, este espacio vacío indicaba como si la molécula de ADN todavía estaba allí.

En una solución de agua, la melodía de ADN está produciendo constantemente sonido, y también está produciendo el sonido de una célula, está produciendo una compleja melodía con frases musicales repetitivas, hace un sonido y una melodía hermosos, y es un hecho muy interesante por sí mismo. Cuando lo erradicaba con ultrasonidos con radiación similar a la exploración de ecografía médica habitual de ultrasonidos ¿qué estaba escuchando? En lugar de una melodía más compleja, solo permanecía una nota monótona!

¿Quién está diciendo todo esto? Presentamos a Petr Petrovich Gariaev, Sc D. en Biología de la Academia Médica-Tecnológica de Rusia, de 62 años de edad, la mayor parte de su carrera ha estado trabajando para instituciones científicas en Rusia, pero una vez trabajo en Canadá, fue invitado a Toronto por sus colegas canadienses.

La Genética está convencida que, a partir de la concepción, el desarrollo de todos los seres vivos, incluyendo seres humanos, está programado por la información almacenada en los cromosomas, se cree que no hay otro lugar para almacenarla, este es el lugar donde toda la información debe ser registrada, en qué orden estricto las proteínas deben ser sintetizadas como órganos de bloques de construcción con el fin de construir más tarde estos órganos, donde cada una de las proteínas debe ocupar su propio lugar específico, asegurando la interacción con otros órganos y creando un organismo unificado. Sólo podemos preguntarnos y rendir homenaje a la naturaleza, la cual apenas se puede ver incluso bajo el microscopio.

¿Cómo funciona?

Según la opinión del académico P. Gariaev, sólo hay una manera posible: la recodificación de información ocurre en el nivel ondulatorio por radiación electromagnética y acústica. Gariaev llevó a cabo el experimento, que después de él se repitió en muchos laboratorios, prácticamente siempre con los mismos resultados. Resulta que nuestras moléculas de ADN son antenas, y no solo ADN, pero proteínas también, debido a que contienen átomos de metales, que son antenas orientadas espacialmente y están recibiendo información cósmica dirigida ¿Por qué esto es así? Hay experimentos muy simples que demuestran esto. Tomemos, por ejemplo, huevos de rana, si se colocan en las celdas con blindaje metálico se proporcionan las condiciones habituales para el desarrollo normal de las células, con una sola excepción: La radiación electromagnética es extremadamente reducida y alterada, así que hay solo un entorno electromagnético anormal, y el campo de gravitación se mantiene sin cambios, todo el resto está alterado. Quizás también hay neutrinos. Resulta que los huevos de rana, colocados en estas celdas se convierten en malformaciones, ¿ven la cuestión? El entorno electromagnético externo es absolutamente indispensable para nosotros, crea una especie de metabolismo ondulatorio, una regulación de onda que se tramite desde el espacio. En palabras sencillas, huevos de rana colocados en una caja de metal ordinaria crearán renacuajos normales que luego se convertirán en ranas. En una celda hecha de una aleación de hierro y níquel vemos el nacimiento de seres feos, ninguno de ellos puede, de hecho, convertirse en una rana normal más tarde. Esa es la idea de la genética de onda, la cual dice que nuestro aparato genético construye el organismo con la ayuda de ondas electromagnéticas y acústicas de diferente longitud. Y, además, un organismo no solo las recibe del exterior, sino que también las genera él mismo.

Los experimentos demostraron que el ADN produce una radiación de onda radio, rayos láser, los cuales crean hologramas de información, a saber, las células del embrión tras la recepción en el nivel de onda dibujan la plantilla, la cual dirige dónde y cómo las piernas, los ojos, la nariz etc. deben crecer. Y todo esto se ajusta plenamente a la ley de conservación de la información, la ley, formulada hace unos años. El caso es que nuestro aparato genético y la de cualquier ser vivo representa una estructura que emana luz, pero esta luz está en un espectro de longitud de onda diferente: desde el azul oscuro al rojo y así sucesivamente, siguiendo el espectro de longitud de onda de la luz. Y no solo luz, sino luz láser, luz coherente. He trabajado con una física muy avanzada.

Por primera vez en la historia hemos demostrado que el ADN puede funcionar como un láser. Con un sencillo experimento hemos probado su superluminiscencia. Usted puede preguntar, ¿por qué hay un láser en el ADN? ¿por qué es luz coherente? Hay muchos ejemplos, bacterias luminiscentes, peces luminiscentes, plantas de agua luminiscentes... pero, en todos estos casos no es luz coherente. En los casos previos, la luminiscencia ocurre debido a diferentes procesos, aquí vemos una luz especial, una luz láser, y éste hecho en particular es extremadamente importante. Es importante,

porque una vez más nos remite de nuevo a la holografía, ya que es un haz laser que puede leer datos estrictamente específicos de hologramas estrictamente específicos. Y se hizo de esa manera, para leer nuestros cromosomas como un catálogo de miles de millones de imágenes una por una; si uno intenta leer todas a la vez, será un desastre. Por lo tanto, hablamos acerca de una lectura diferenciada de la información. Imagínese nuestro cuerpo como un conjunto celular masivo que consta de cientos y cientos de miles de millones de células, y cada una de estas células intercambia datos acerca de su estado con todas las células vecinas. ¿Cómo se administra esta acción? Tal vez por el sistema nervioso, Pero los procesos nerviosos circulan con una velocidad muy baja, de 8-10 metros por segundo, no es suficiente para asegurar el funcionamiento normal del estado de las células. Incluso la velocidad de la luz no es suficiente para distribuir toda la información a cientos de miles de millones de células, de lo contrario, nuestro desarrollo hubiera terminado en el nivel bacteriano, donde no se tiene que entregar la información a través de las células, ya que solo hay una célula.

En nuestro cuerpo la información sobre todas las células se distribuye entre ellas al instante ¿Cómo se resuelve este problema de comunicación superrápida? Petr Gariaev y sus colegas, realizaron a continuación, un trabajo teórico y experimental lo que les permitió introducir la idea de que las células continuamente intercambian la información con una velocidad indefinidamente elevada. Los científicos basaron su trabajo en el atributo predicho por Einstein y sus discípulos Boris Podolsky y Nathan Rosan, en 1935, en aquel entonces predijeron que cuando dos fotones entrelazados se separan, y uno de ellos cambia sus parámetros, por ejemplo, uno de ellos se tropieza con algo desaparece, pero la información se desplaza instantáneamente al otro fotón. Por lo tanto, un fotón se convierte en el otro. Mas tarde, este atributo de los eventos cuánticos fue llamado teletransporte.

En 1997 los científicos austriacos demostraron experimentalmente que un fotón puede ser teletransportado, esto significa ser trasladado instantáneamente de un lugar a otro, y, lo que es más, con toda la información conservada. Ellos han demostrado claramente que los fotones pueden ser teletransportados y nuestro ADN, ¡nuestros cromosomas trabajan con fotones! Nuestras células se comunican entre sí con una velocidad infinitamente elevada. En este nivel, el concepto del tiempo desaparece, la información llega a ser conocida a la vez. Todos los procesos metabólicos complejos en los cientos de miles de millones de nuestras células suceden porque las células saben la una de la otra a la vez, de forma instantánea, gracias a la información aportada por los fotones, estos fotones están entrelazados y este concepto de “entrelazamiento” es la clave para explicar esta comunicación instantánea en nuestro cuerpo. Nos lleva a una base principalmente diferente para la comprensión de la biología y entender el funcionamiento del aparato genético y de los seres vivos.

Para que las células y nuestro cuerpo funcionen normalmente, los núcleos de las células funcionan como bio-computadoras, ahora usted puede preguntarse acerca de la función del sistema nervioso, ya que también distribuye los datos. Asumimos y estamos tratando de probar que estos datos masivos necesitan de grandes bloques de

información, los cuanta, y luego, estos grandes bloques los distribuyen a los órganos, células y tejidos, por lo tanto, no hay contradicciones aquí.

Esta historia comenzó en 1953, cuando dos hombres con caras muy felices entraron en uno de los pubs de Cambridge y en voz alta anunciaron que acababan de descubrir el secreto de la vida. Uno de ellos fue el británico biofísico y genético Francis Crick y el otro hombre fue el bioquímico estadounidense James Watson. Descubrieron la estructura espacial del ADN. En 1998 uno de los primeros descubridores de la doble hélice del ADN, el ganador del premio nobel, James Watson, anunció públicamente que la ciencia estuvo cerca del descubrimiento de la base química de la herencia humana. Tres años más tarde, una investigación científica relevante fue llevada a cabo en Rusia y EEUU. Más tarde se creó la Organización Internacional de Investigación del Genoma Humano. Una investigación global llevada a cabo bajo los auspicios de esta organización duró 12 años y costó más de 3 mil millones de dólares, según fuentes no oficiales. Los primeros resultados de la decodificación del genoma humano mostraron un total de más de cien mil genes, esto era exactamente la cantidad que se pensaba que teníamos en nuestro cuerpo. Hay una gran cantidad de genes similares a los de los gusanos y cada quinto gen es similar a los microbios. Por otra parte, posteriormente se encontró que la cantidad de genes humanos es 3 veces menor de lo esperado: ¡Alrededor de 30.000 solamente! Sí solamente 100.000 son considerados por los científicos que no son suficientes para garantizar la diversidad del cuerpo humano, ¡Qué se puede decir de un tercio de la misma! Y aun así la decodificación del genoma humano se convirtió en el objetivo de la biología médica, pero estaba claro que esto era tan solo el primer paso.

Y la gran pregunta es ¿Cuál será el siguiente paso? Los siguientes grandes logros que siguieron el descubrimiento de la molécula de ADN. No importa que paradójico puede ser... Es bastante normal, porque cada gran descubrimiento se convierte en obsoleto, tarde o temprano y llega hasta un punto de saturación y entonces se convierte en un obstáculo. Ahora, la euforia después de la primera década de la investigación del ADN no importa cómo, paradójicamente, es bastante natural, y termina siendo decepcionante. Esta decepción se debe al hecho de que el grandioso programa del genoma humano, que ha sido dirigido durante alrededor de 10 años y que costó una enorme cantidad de dinero, decenas de miles de millones de Dólares, y nuestro país participo en ella, acabó lo que las personas describían como "la montaña dio a luz a un ratón". Cada biosistema tiene una molécula de ADN, incluso las más simples casi vivas como los virus, y así esta molécula de ADN contiene solo alrededor de 35.000 genes.

La noción de los genes ha penetrado con fuerza en la mente de los biólogos. Si anteriormente el concepto de gen fue denegado, hoy en día se ha convertido en un axioma o dogma de que el gen es la parte de ADN, responsable de la síntesis de proteínas... y esto es todo. Resultó que para descodificar esta secuencia es casi lo mismo pronunciar primeramente las letras de una palabra y solo entonces la palabra misma. Pero el hecho es que las palabras forman la frase y usted debería ser capaz de leer estas frases. Hoy el genoma en un 98- 99% no se puede explicar por los científicos modernos. Este 98-99% es llamado "ADN basura" por los científicos y no conocen real

mente lo que oculta. De hecho, es inaceptable que los biólogos y los genetistas son incapaces de explicar la función de la mayor parte de la molécula de ADN y llamarlo simplemente “basura”. De hecho, la función principal, tal vez, está oculta exactamente allí. ¿Por qué? La investigación del genoma humano demostró que el aparato genético humano tiene alrededor de 35.000 genes prácticamente idéntico a una mosca de la fruta, un gusano, un cerdo o un mono. Ahora usted puede preguntarse cómo nos diferenciamos de ellos. Si genéticamente, en el nivel de genes, no hay prácticamente ninguna diferencia. ¿no es una paradoja? Parece absurdo. Y los biólogos y genetistas con vergüenza desvían la mirada en busca de diferentes explicaciones que estos genes vienen en diferentes combinaciones. En la Coli-bacillus vienen en una combinación, en un ser humano vienen en diferentes combinaciones, pero esto es solo una excusa. La verdad es que las proteínas con las enzimas son principalmente el conjunto del trabajo, herramientas universales para todos los organismos ya sea humano, vegetal, animal o un virus. Por lo tanto, este es el mismo conjunto de herramientas que lleva a cabo el trabajo del metabolismo.

Pero la pregunta sigue ahí: ¿de dónde viene la diferencia que proviene del nivel genético? La información hereditaria se encuentra en nuestros cromosomas y en ninguna otra parte. Aquí hay una paradoja. A partir de ahí hubo consecuencias negativas, mientras que los biólogos sigan considerando que este es el único material genético significativo -los genes-. Sin duda empezaron a manipular estos genes, colocándolos en diferentes organismos. Empezaron a combinarlos, pensando que hay enzimas útiles, que producen proteínas útiles, aquí hay un ejemplo, la patata, el escarabajo de la patata se come las hojas de la patata, había que hacer algo al respecto, y lo hicieron, la genética añadió a la patata un gen para codificar la proteína que mata al escarabajo de la patata. Los cultivos de patatas aumentaron cuando el escarabajo de la patata ya no lo comía más. Ahora necesitamos tomates no percederos, remolacha super dulce, o las plantas que son capaces de acumular la tan necesaria vitamina E para nuestro organismo.

La genética se desarrolló y dio lugar a estas plantas, las cuales la naturaleza no conoce. Dicen que el desarrollo de cultivos transgénicos es rentable ya que, debido a las modificaciones genéticas, las plantas ya no son susceptibles a las plagas y plaguicidas. Esto significa que producen mejores cultivos, que no requieren gasto adicional de productos químicos y sin ellos sería inevitable que la humanidad se muriera de hambre. Pero volvamos a la patata. Meticulosos ecologistas han descubierto que, si usted alimenta a los ratones con esta patata, poco a poco desarrollan cáncer de intestino. ¿Por qué todo va tan rápido? La genética predice que todo va a estar bien. Todo estará bien, ¡Pero no está bien! Pero ellos no pueden explicar lo que está mal allí, y no lo pueden explicar por la sencilla razón de que ignoran la función del notorio ADN “basura”.

Resulta que este ADN “basura” desempeña un papel extremadamente importante. ¿Cómo puede jugar un papel así, si tan solo es así de simple? Llegamos al punto de cambio de paradigma. Se encontró que la codificación en nuestros cromosomas ocurre

en dos niveles, dos niveles como mínimo, ya que en realidad ocurre en muchos niveles. El primer nivel es el nivel de la codificación de materia cuando principalmente son codificadas las proteínas-enzimas. Están representadas en 1-2 %. El 98-99% de "basura" realiza la codificación sobre una base completamente diferente. ¿Cómo sucede? Describiéndolo de una manera muy simple: este 98-99% "basura" en nuestro ADN, en términos físicos, representan cristales líquidos. Los cristales líquidos pueden dar forma a sí mismos en ciertos patrones físicos como hologramas. Si usted dirige un haz de luz a un holograma, producirá una imagen de luz espacial. Puede ser la imagen de cualquier cosa, humana, animal o vegetal. En términos relativos, esta imagen se compone de los trozos más pequeños, pero no debe pensar que sencillamente que en el óvulo fecundado tenemos una imagen entera del hombre adulto. Como cada sistema, cada organismo debe ser construido de acuerdo con un programa determinado correctamente. Si no hay tal plan previo, o está alterado, es lo que pasa exactamente cuando ocurre la mutación genética. Están tratando de explicarlo por la mutación de los genes. Sí a veces sucede que genes conocidos, genes morfogenéticos mutan y dan lugar a este tipo de anomalía. Pero aquí hay que explicar que, además del 2% de los genes, principalmente proteínas de codificación, hay genes que definen la morfogénesis o estructura del cuerpo. Y la estructura del cuerpo se realiza mediante dos niveles, el primer es el holograma.

El holograma define la estructura espacial, una imagen o un modelo según el cual se construye el organismo, pero estos cromosomas también contienen programas de texto, pero todavía no somos capaces de leer esos textos. Estos textos están escritos con los mismos principios del lenguaje humano. El ADN es el texto. Y las proteínas que son en realidad la copia, la recodificación de un idioma a otro, es decir, a partir del lenguaje del ADN al lenguaje proteínico, las proteínas son también textos y sucede que todo este trabajo de impresión de las proteínas, solicitando cada vez más nuevas proteínas, es similar a trabajar con una máquina de escribir, se escriben nuevos textos. Y aparecen frases y oraciones de proteínas similares a los programas de ordenador, los cuales, a su vez, dictan los detalles en la estructura del cuerpo. Así hemos visto dos niveles de construcción. Estos conducen a la conclusión de que este 98% "basura" no es realmente basura.

En 1974 el investigador Senior Petr Gariaev trabajo en el Instituto de Asuntos Técnicos-Físicos y con sus colegas investigaron problemas del ADN. Durante estos 20 años se las arreglo para resolver muchos problemas relacionados con la aparición de la vida a partir del ADN, y se convirtió en el fundador de la nueva ciencia denominada "Wave Genetics". Tratando de entender que dirige la construcción de un sistema biológico más complicado, los científicos tomaron ADN del timo del ternero, lo colocaron en un espectrómetro y lo irradiaron con un haz de luz roja. Desde un punto de vista científico, estos son experimentos muy sencillos. Cuando aparté la molécula de ADN del foco del láser, y el láser en realidad estaba escaneando un espacio vacío, este espacio vacío indicaba como si la molécula de ADN todavía estuviera allí. Por lo tanto, vi el "fantasma" del ADN. No era absolutamente idéntico, por supuesto. La señal era más débil, pero el carácter general era como si hubiera moléculas reales de ADN, y

anteriormente a este experimento, esto no se había observado. Los experimentadores pensaron que el equipo era defectuoso. Y unos años más tarde, continuando sus experimentos con núcleos celulares, aquella vez en alguna otra institución científica Gariaev se dio cuenta de que encontró un rayo láser el ADN "fantasma". Por ejemplo, si se calienta el ADN a 42 grados, lo cual es mortal para los humanos, por cierto, aun no se ha explicado por qué muere a esta temperatura de 41-42, pero entendimos. En este punto, comienzan a fundirse cristales líquidos de ADN. Esto significa que nuestros cromosomas a esta temperatura se fusionan. La doble hélice del ADN se mantiene, pero su estado de cristal líquido se derrumba. Estos programas avanzados que son la base para la vida humana se eliminan, y un hombre muere.

Sabiendo que el ADN fantasma se queda, me decidí a enfriar el comportamiento de la muestra y coloqué el ADN a temperatura ambiente normal. Lo estuve haciendo y mirando al osciloscopio y, Dios mío, ¡La molécula de ADN se comportaba como si estuviera calentándose! Esto es aproximadamente lo que pasó, aunque cuando se ensayaba en condiciones normales, se encontraba normalmente. Por lo tanto, hice la conclusión y determinación de que los "fantasma" de ADN son biológicamente activos. Y de hecho, en 1993 lo demostramos. En la institución de Gestión de problemas con Tertyshev hemos podido comprobar que estos "fantasmas" son realmente activos. Estos "fantasmas" no son meramente activos, viven. Aunque los científicos aún no saben cuánto tiempo pueden vivir. Este mismo espectrómetro que los científicos consideraban defectuosos ha venido registrando "fantasmas" durante 40 días. No podemos excluir que este "fantasma" se prolongará durante más tiempo o todavía podría existir, ya que aun no disponemos del equipo lo suficientemente sensible como para registrarlo.

En líneas generales, aquí el término "fantasma" no es único. Todo el mundo ha escuchado referencias a dolores "fantasma", cuando personas después de una amputación se quejaron del dolor en el miembro ausente. Y es aquí cuando el "fantasma" energético se revela. En la medicina se dieron casos de mujeres que tuvieron un aborto experimentaron las contracciones en las fechas previstas. Podría ser el resultado del feto "fantasma" que es idéntico a los fantasmas del ADN, experimentalmente demostrado por el equipo de Gariaev, cuando después de la desintegración de la onda "fantasma", sus útiles membranas desaparecen. Pero nadie sabe todavía como se comportan.

Referente al efecto de la ecografía, muy bien conocida por todos, Gariaev considera que es perjudicial para el cuerpo humano. Sí, en 1995 ó 1996, trabajando con la dispersión de luz del ADN, decidí probar como el ultrasonido afecta el ADN para destruir la molécula de ADN, en realidad no lo destruye, como lo usé aproximadamente en las mismas condiciones como lo hicimos durante la ecografía habitual, por lo que no debería haber ninguna destrucción afectando la molécula de ADN con el ultrasonido. Observé los hechos que me aturdieron... En una solución de agua, la molécula de ADN está produciendo constantemente sonido. Está produciendo una compleja melodía con frases musicales repetitivas. ¿Qué estoy escuchando? En

lugar de una melodía muy compleja, ¡solo permanece una nota muy monótona! Esto significa que el ultrasonido ha borrado una gran capa de información de la molécula de ADN, lo cual se realizó a través de sonido. Y luego pensé, Dios mío, no tenemos niños sanos... En todo el mundo no tenemos niños saludables, debido a que todos ellos, excepto los de las tribus salvajes, tienen que hacerse una ecografía.

El funcionamiento del ADN puede ser comparado con un ordenador que en cada momento hace una enorme cantidad de decisiones. Pero si se golpea a un ordenador con un martillo, puede suceder que siempre va a producir la misma respuesta a pesar del problema. En esencia, lo mismo sucede con nuestro cuerpo cuando está sometido bajo ultrasonidos. Su matriz de onda llega a estar tan alterada que solo domina una frecuencia, pero esto no sucede a la vez. La molécula de ADN experimenta una fuerte presión después de la radiación de ultrasonido, le lleva mucho tiempo volver a la vida... y luego, se produce el “fantasma” del dolor y el miedo.

https://www.youtube.com/watch?v=dS_zLLDHaOw&fbclid=IwAR2JIB0In5SGrqwx1kEqEjDW33claM3fPAjFXw4fBomf0X0RWJqK_e7e7uk