

## Телепортация свойств вакцин

Краснобрыжев В.Г.

г. Киев, тел. +38 044 4059675, +38 097 5609593

E-mail: vkentron@gmail.com

В последнее десятилетие тема телепортации прочно закрепилась на страницах сугубо научных изданий, и этот научно-фантастический термин стал истинно научным. В тоже время реальность телепортации остаётся одной из самых спорных тем в научном мире. Собственно этот спор касается телепортации материальных объектов - удобного способа мгновенного перемещения во времени и в пространстве. В тоже время телепортация свойств материальных объектов стала реальностью. Посредством тонких физических экспериментов удалось осуществить передачу информации от одной квантовой частицы к другой разделенных гигантским, по сравнению с их размерами, расстоянием.

Сегодня, по крайней мере, три научные группы – австрийские, итальянские и американские исследователи – сообщают об успешной телепортации в лабораторных условиях спиновых характеристик фотона, атомов бериллия и кальция.

При этом передача информации от одной частицы к другой происходит без каких-либо полей, мгновенно и не зависит от расстояния.

В США в настоящее время эта научная программа состоит из 34 проектов, в разработке которых принимают участие 21 университет, две многоцелевые лаборатории и три самых засекреченных правительственных агентства. А возглавляет и координирует все работы по программе Центр оборонных исследований.

Интерес понятен. Системы телепортационной передачи информации, которую невозможно ни перехватить, ни расшифровать, необходимы военным, спецслужбам, дипломатии, банкам и всем, кто понимает цену секретной и коммерческой информации и готов заплатить много.

В основу телепортационных систем положены достижения квантовой физики последнего десятилетия и относится к физике *запутанных квантовых состояний* (entangled quantum states). Этот раздел физики допускает запутанность между макрообъектами и осуществление телепортационной связи между ними за счет эффекта квантового усиления.

При усилении происходит взаимодействие квантовой системы с другими системами, вызывающее запутывание (квантовую корреляция) с ними. Затем и исходная система, и уже запутанные с ней системы в свою очередь взаимодействуют с еще большим количеством систем, вовлекая их в запутанное состояние. Так происходит до тех пор, пока не образуется запутанное состояние, включающее огромное число систем. Если

такие процессы охватывают достаточное количество систем, то результирующее состояние нельзя интерпретировать иначе, чем как суперпозицию макроскопически различных состояний макроскопической системы.

В таком случае возникает вопрос, нельзя ли создать телепортационную Систему, посредством которой можно было бы осуществить телепортацию свойств лекарственных препаратов в организм животного или человека на любое расстояние. При этом в организме должны быть созданы условия считывания полученной информации, ее обработки и реализации на уровне внутри клеточных процессов.

С целью решения такой задачи необходимо обратиться к клеточным структурам организма. В.П. Ямскова и И.А. Ямсков исследуя надмолекулярные структуры клеточного микроокружения, пришли к выводу, что система клеточного микроокружения (*ассоциатов*) представлена идентифицируемой электронной микроскопией конструкцией внеклеточным матриксом (ВКМ), погруженной в микрогетерогенный гель, который образован определенным образом ассоциированными между собой молекулами небольших белков и воды - *малый матрикс*. Малый матрикс в биологических системах является матрицей для считывания, распространения и уничтожения информационного сигнала, поступающего извне в ткань. Трехмерная сетка малого матрикса взаимодействует с конструкцией ВКМ и плазматической мембраной благодаря связыванию отдельных доменов белковых молекул этих структур. Пространственная организация малого матрикса, состояние которого описывается в терминах *жидкокристаллического состояния вещества*, постоянно модифицируется за счет изменения свойств и концентрации входящих в него компонентов, в том числе и надмолекулярных ансамблей воды (*ассоциатов*).

Итак, состояние надмолекулярных ансамблей воды в малом матриксе определяет его функциональную способность индуцировать и поддерживать такое состояние, которое обеспечивает постоянное считывание, передачу поступающей информации на клеточные рецепторы, а также осуществлять ее уничтожение.

Исследованиями В.Н. Бинги показано, что при попадании молекулы некоторого вещества в воду, происходит изменение пространственной спиновой конфигурации прилегающей водной среды, относящейся к спинам протонов (ядра водорода, молекулы воды), так, что новая конфигурация копирует характеристическую структуру спиновой конфигурации этой молекулы вещества. Есть экспериментальные основания полагать, что из-за небольшого радиуса действия спиновой динамики молекул вещества около таких молекул формируется лишь несколько слоев их спиновых протонных копий.

В силу этого, на полевого уровне, спиновые протонные копии молекул вещества оказывают на живые объекты такое же действие, как и само вещество. На уровне экспериментальной феноменологии в гомеопатии это известно со времен С. Ганемана, затем было исследовано на обширном биохимическом материале Г. Н. Шангиным-Березовским с сотрудниками, чуть позже переоткрыто Д. Бенвенисто, В. Фолем и развито Л.Н. Лапичевым с сотрудниками.

В работах Е. Клищенко и Е. Бурлаковой, например, продемонстрировано прямое лечебное воздействие токоферола и гликопротеина в различных концентрациях, вплоть до сверхмалых. Оказалось, что это воздействие особенно сильно в интервале до  $10^{-16} - 10^{-14}$  М, хотя физика и биология запрещает такому раствору лечить чтобы то нибыло. И именно вода является той матрицей, которая осуществляет быстрое восприятие информации и распространение ее по тканевой структуре. Функция же низкомолекулярных адгезивных гликопротеинов, образующих в результате самосборки определенную надмолекулярную структуру, заключается в постоянном поддержании специфического состояния молекул воды, обеспечивающего восприятие каждого нового информационного сигнала, поступающего извне.

В системных взаимосвязях выше приведенных представлений особый интерес представляют спиновое когерентное состояние, определяемое как фазировка, согласование, синхронизацию - "несиловое" взаимодействие между состояниями объектов или их частей. Как показывает экспериментальная практика, любой биологический объект может быть приведен в когерентное состояние, частота которого определяется характеристической частотой молекулярной структуры воды.

С использованием методики экспериментальных исследований фазовой структуры жидких кристаллов было установлено, что за когерентное состояние организма отвечает входящая в его структуру вода, имеющая характерную упорядоченную структуру. Этот результат имеет принципиальное значение, поскольку для такой структуры достаточно очень малого по энергетике воздействия, чтобы возбудить сильную ответную реакцию в системе (*организме*). В тоже время когерентные свойства вещества имеют принципиально квантовый характер.

Следовательно, приведя организм в когерентное состояние и введя в него ту или иную информацию можно реализовать активные биохимические процессы как непосредственного взаимодействия молекул участников реакций, так и взаимодействия, опосредованного надмолекулярными ансамблями воды, проявляющими информационные свойства молекул участников реакций.

В свою очередь физика запутанных квантовых состояний указывает, что телепортация свойств может быть осуществлена лишь в том случае, если объект передачи (лекарственный препарат) и объект приема информации (организм) будут находиться в когерентном состоянии с одинаковой характеристической частотой. Полностью это условие может быть выполнено, если объект передачи будет представлен водным раствором, а характеристическая частота будет определена когерентным состоянием воды. Это условие сохраняется и для малого матрикса клеточных структур, поскольку он, в основном, состоит из воды.

Исходя из выше приведенных условий и в соответствии с Программой телепортации свойств лекарственных средств была создана система «Телепорт» с помощью которой осуществлена успешная дистанционная передача свойств таких вакцин:

- вакцина "Influvac" для профилактики гриппа, производства "Solvay Pharma" (Нидерланды), которая содержит гемагглютинин и нейраминидазу таких вирусных штаммов: A10/99(H<sub>3</sub>N<sub>2</sub>), A20/99 (H<sub>1</sub>N<sub>1</sub>), B379/99;

- вакцина "Twinrix" для профилактики гепатита А и В, производства "SmithKline Beecham Biologicals S.A."

Телепортация осуществлялась на организм людей (добровольцев) и кроликов:

- а) вакцины "Influvac" и "Twinrix" - трансляция на 5 человек;
- б) вакцина "Influvac" трансляция на 5 кроликов.

Время непрерывного телепортационного воздействия во всех случаях составляло *36 часов*.

Система «Телепорт» в себя включает: блок трансляции спиновых пространственных конфигураций; чип-транслятор; чип-индуктор, который закрепляется на теле вакцинируемого объекта.

Принцип действия Системы, как уже отмечалось, основан на использовании эффектов запутанных спиновых когерентных состояний, что позволяет осуществлять телепортацию спиновых реплик (пространственных конфигураций) белковых фрагментов вакцин на организм объекта вакцинации и вызывать в нем соответствующий иммунный ответ. Схема Системы приведена на рис. 1.

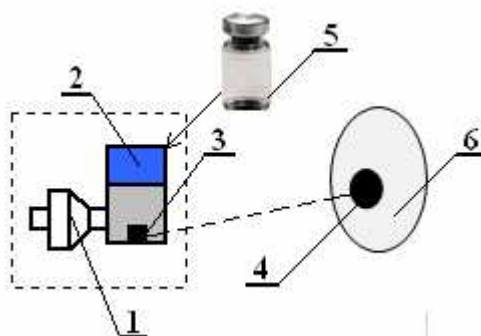


Рис. 1. **1** – генератор спинового поля, **2** - резонатор спиновых пространственных конфигураций вакцины, **3** – чип-транслятор спиновых состояний, **4** – чип-индуктор спиновых состояний, **5** – вакцина, **6** – объект воздействия – Пациент.

После генератора спинового поля **1** происходит возбуждение спиновых состояний воды в резонаторе **2** до требуемого когерентного уровня. Одновременно чип-транслятор **3** и чип-индуктор **4** переводятся в когерентное спиновое состояние по характеристической частоте воды. За тем в блок трансляции впрыскивается вакцина **5** с получением раствора  $5 \cdot 10^{-5} \text{M}$  и чип-индуктор закрепляется на теле объекта вакцинации **6**.

Оценка результатов экспериментов осуществлялась по присутствию в биологических объектах соответствующих антител и по скорости образования соответствующей иммунной защиты (в нормальных условиях вакцинации иммунный ответ реализуется через *7-10 суток*).

При титровании анализированных проб крови на присутствие специфических антител были получены следующие результаты (таблица 1):

Таблица 1.

Объект вакцинации	Количество антител (антител/мл)									
	Вакцина "Influvac"						Вакцина "Twinrix"			
	H <sub>3</sub> N <sub>2</sub>		H <sub>1</sub> N <sub>1</sub>		В		НА		HbsAg	
	К	ТВ	К	ТВ	К	ТВ	К	ТВ	К	ТВ
люди	14	256	8	32	0	512	негатив*	позитив	0	0
кролики	0	1024	0	16	0	1024				

К – контрольные показатели; ТВ – показатели после телепортационной вакцинации.

\* - в иммунологической практике иммунный ответ организма на антиген НА определяется только в виде *негатив* или *позитив*.

Иммунный ответ организмов реализуется через 36 часов вместо 7-10 суток. Причина отсутствия иммунного ответа на белковый фрагмент HbsAg пока не известна, но практикой вакцинации определено, что полная иммунизация организма человека происходит через 6 месяцев после введения 3 инъекций.

Эффект телепортационной вакцинации объясняется тем, что в реализации иммунного ответа принимают участие все лимфоциты В, минуя процесс клонирования, а спиновые реплики, которые транслируются на объект вакцинации, исполняют роль "мастер ключа" интенсифицирующего процесс иммунизации.

Еще одна положительная сторона разработанного метода видится в том, что он позволит, с одной стороны, отказаться от производства дорогих лекарств и сделать фармацевтику предельно дешевой, а с другой - снизит проблему лекарственного токсикоза, особенно в отношении препаратов длительного и, что особенно важно, лекарств пожизненного приема больными (например, больных диабетом).