

Estudio y Síntesis sobre el funcionamiento y actividad de la Vacuna Pribios o Enzimas Vivientes

BIO-BAC

BIO-BAC es un producto inocuo y de gran eficacia, en el tratamiento de enfermedades degenerativas, lentas y progresivas, “conocidas hoy día muchas de ellas como autoinmunes” Artritis reumatoide no bacteriana, lupus, esclerosis en placas, esclerosis múltiple, espondilitis anquilosante, colitis ulcerosa, enfermedad de Crhon, neoplásicas malignas, y aquellas que tienen una etiología desconocida y que el suero del enfermo haga flocular.

Hoy día para esas enfermedades crónicas los tratamientos de la medicina convencional, sólo atacan a un síntoma o un efecto, pero no tratan la causa, puesto que aquellas enfermedades denominadas autoinmunes en la ciencia de hoy son de origen desconocido, no conocen el agente etiológico de la enfermedad, por eso la medicina actual sólo trata los síntomas, haciendo crónicas las enfermedades, teniendo que soportar el paciente tratamientos largos y a veces agresivos.

El estudio de las multinacionales en las nuevas ciencias como la PROTEOMICA y la PRIONICA son ciencias que Don Fernando Chacón Mejías en el 20 de Enero 1959 publica en la revista MONITOR DE FARMACIA, y el 5 de septiembre de 1962 patenta en diferentes países, etiología y preparación de una vacuna contra el cáncer y procesos degenerativos.

En el caso del BIO-BAC, la falta de interés mostrado durante más de 40 años “bien por la poca preparación científica de determinados colectivos”, para entender lo que hoy se habla como la nueva ciencia, la PROTEOMICA, hace imaginar a los enfermos, que la agencia del medicamento o algún laboratorio no le resulta rentable que salga a la luz, ya que BIO-BAC desplazaría más de la mitad de los medicamentos que produce la industria farmacéutica para las enfermedades crónicas y neoplasias.

La característica fundamental de estas “enzimas vivientes ó pribios” es que son proteínas capaces de multiplicarse como bacterias o virus, cuando reúnen las condiciones adecuadas, siendo los agentes causantes de enfermedades crónicas.

Si estos “enzimas vivientes ó pribios” interfieren la actividad del núcleo celular producen neoplasias malignas o benignas; si interfieren la secuencia metabólica de la célula, producen enfermedades degenerativas y crónicas, pero al igual que estos enzimas pueden pasar a formar parte del patrimonio hereditario de una célula y multiplicarse.

Aún dentro de un propio organismo sólo afecta a un tejido determinado, porque su energía dimana de una sustancia específica de su cadena metabólica, y de ella, y no de otra, deriva su ciclo vital.

El carácter específico de un enzima le proporciona la cualidad de actuar sobre un sustrato determinado, en unas condiciones determinadas, por eso, son capaces de producir enfermedades crónicas, que para la ciencia actual, son enfermedades autoinmunes, de origen desconocido y que Don Fernando Chacón lleva más de 40 años explicando al mundo.

Resulta difícil asimilar que una terapia como el BIO-BAC reúne dos condiciones fundamentales, entre otras muchas.

- Inocuidad, absoluta
- Gran eficacia: demostrable con ensayos clínicos, más allá de cualquier duda razonable.

El descubrimiento del BIO-BAC ha sido frenado continuamente por la administración. Nos encontramos hoy ante una medicina empobrecida, anquilosada e impermeable a nuevos horizontes terapéuticos que no procedan de los muy hipotecado y burocratizados estamentos oficiales, el escaso interés por parte de la clase médica que permanece en la contemplación, bajo la creencia errónea de que la medicina moderna supera y da soluciones a cualquier problema médico.

La realidad es otra, el paciente, aquel que peregrina de consulta en consulta arrastrando su patología crónica consiguiendo un alivio exclusivamente sintomático, por el que ha de pagar un alto tributo de efectos no deseados, sin que la causa de su enfermedad se vea tratada.

¿De que se compone el BIO-BAC?

Su composición son los PRIBIOS O ENZIMAS VIVIENTES.

(PRI de primero, BIOS de vida y ENZIMAS por su capacidad catalítica, VIVIENTES por la capacidad de automultiplicarse).

Los Pribios o Enzimas vivientes son seres de tamaño molecular, y en consecuencia, invisibles por medios ópticos que autocatalizan su propia dinámica vital a nivel de ultraespecialista, y cuya constitución química es la de proteína termoresistentes, globulares o cristalinas, en cuya secuencia existen *aminoácidos dextrógiros*.

Estas proteínas que contienen aminoácidos dextrógiros se obtienen, del lisado de bacterias del genero *bacilus aerobios esporulados*.

¿Por que de este grupo de bacterias se obtiene el BIO-BAC?

Don Fernando Chacón Mejías, utiliza algunos bacilus aerobios esporulados que están exentos de toxicidad para evitar reacciones anafilácticas en el tratamiento. Esto no quiere decir que no existan otras de este género que puedan producir enfermedades degenerativas, incluso algunos hongos y bacterias de tipo patógeno.

Toda la descripción de SCHEURLLEN, (*Ueber die actiologie des Carcinoms, Sitzung des Verins fur innere in Berlin den 28 November, Deutch med Wo-Scheurlen, 1887, núm. 48 pág. 1033*), coincide con numerosos gérmenes aerobios esporulados saprofitos (*bacilo subtilis*).

WISSOKIWISCH (*Ueber die Schiksaleder in's Blute injirciten Microorganismen, Zietachr fur Higiene, I, pág. 3, 1886*) observó en 1886 que inyectando esporos del *bacilus subtilis* en las venas de animales se fijaban en el hígado

y bazo de ellos, y se le podía aislar de estos órganos varios meses después, sin que las citadas vísceras hubiesen sufrido lesión de ninguna clase por su presencia.

(Ya tenemos, por tanto, gérmenes que pueden vivir mucho tiempo de forma esporulada sin multiplicarse y sometidos a un metabolismo precario, en estado inocuo, en el seno de nuestros tejidos).

Pero existen además *razones de tipo bioquímico* que establecen un paralelismo entre estos gérmenes, y las neoplásicas malignas.

Podemos decir que los *pribios o enzima vivientes* (son fracción genética acoplada al equipo cromosómico de una célula cancerosa), estas fracciones genéticas han de tener las mismas características en su actuación bioquímica en la célula bacteriana que en la célula tumoral, y por tanto es de gran interés el poder comprobar que existe una *perfecta identidad bioquímica entre tumor y gérmenes de este grupo*.

PETRY, (*Hofmeister's Beitr*, 2,94, 1902) WOLFF (*Z.K.*, 3,95, 1905) Y BEEBE (*Am. J. Fisiol.*, 13, 341, 1905) encontraron en tejidos neoplásicos menos albúminas y más cantidad de proteínas incoagulables que en el tejido normal.

LOEFFLER encuentra que el *Bacillus mesentericus*, no puede crecer en medios que contengan exclusivamente hidratos de carbono, sino que le hace falta la presencia de ciertas cantidad de materias albuminoideas (*disuelven rápidamente la albúmina del huevo*).

(Tenemos gérmenes del genero bacilus que necesitan cierta cantidad de albúmina para crecer).

FULCÉ (1910) y SAIKI (1911), mientras que WARBURG, (*J. Can. Ros.*, 9, 143, 1925) NAGELIN y POSENER (1927) observaron que en suero Ringer y en el sanguíneo todas las células proliferantes poseían la propiedad de desdoblar la dextrosa en *ácido láctico*

(En condiciones normales la respiración dispone de este producto por oxidación, pero en los tumores es demasiado pobre, y el ácido láctico de las neoplasias es en gran parte el resultado de una falta de oxidación).

VANBELDE en 1884, (*Studien zur Chemic des bacilus sustilis, Zeitschr fur Fisiol., CEIME, VIII, 1939*), comprobó que privando en parte de oxígeno a un cultivo de *bacilus subtilis* y efectuando después un examen minucioso de un medio de composición bien definido, donde la bacteria había vegetado un tiempo suficiente, en su lugar quedaba *ácido láctico y trazas de ácidos grasos*.

(Tenemos gérmenes del genero bacilus que disminuyendo el oxigeno produce ácido láctico).

BEARD, (1911), indicaba que las albúminas del tejido canceroso estaban formadas por *aminoácidos dextrógiros*.

KOGL, ha descrito también el carácter *dextrógiro* de las proteínas cancerosas.

OBDULIO FERNÁNDEZ, (*Secretario Perpetuo de la Academia Nacional de Ciencias*) confirma dicho descubrimiento de aminoácidos dextrógiros en células cancerosas.

Los dextroaminoácidos se encuentran muy raras veces en los productos naturales, pero entre estos pocos casos raros, y quizá únicos, podemos citar alguno de ellos:

El ácido *D*-glutámico se encuentra en la cápsula del *bacillus anthracis* y otros análogos a él. Es decir, que es sintetizado por *bacillus aerobios esporulados*.

La *dextroprolina* aparece en la hidrólisis de la ergotina, que es elaborada por el hongo microscópico *claviceps purpúrea*.

La *dextroleucina*, *dextrovalina* y *dextrofenilalanina* se encuentran en la *gramicidina*, decapeptido antibiótico sintetizado por estirpes de *bacilos aerobios esporulados del suelo*, el *bacillus brevis*.

La *dextrofenilalanina*, *dextroornitina*, *D*-aspártico y *D*-glutámico en la bacitracina A, de diversas cepas de *bacillus licheniformis*.

(Ya tenemos gérmenes del género bacillus que tienen aminoácidos dextrógiros y en su gran mayoría son los grandes productores de antibióticos, y que tienen secuencias de aminoácidos dextrógiros).

Tomar cultivos de una bacteria de las del grupo de Scheurlen, separar el velo, hidrolizarlo y determinar la presencia de tales aminoácidos dextrógiros.

Si no existen, ya tenéis una base para desacreditar al BIO-BAC, pero si existe habría que tomar responsabilidad y ¿----?

Hemos señalado cómo la bioquímica enzimática del género bacillus tiene similitudes con la célula cancerosa

¿Cómo se produce el *acoplamiento del material genético*, de este tipo de bacterias a la célula cancerosa?

Interpretaciones:

- 1.- *La necesidad bioquímica de un gen es igual a la del virus.*
- 2.- *Ambos necesitan para su multiplicación vivir en el seno de la célula viva.*
- 3.- *Podemos, por tanto, considerar por sus necesidades bioquímicas, a los virus como genes autónomos, y a los genes como virus, cualitativamente distintos unos de otros, pero agrupados o asociados en una estructura llamada cromosoma.*

Siendo iguales en exigencias bioquímicas, es lógico pensar también que coincidan en otras muchas características y propiedades.

Estas características comunes nos van a dar toda la clave:

1.- *Si un virus es igual a un gen en sus necesidades, un provirus es igual a un progén.*

2.- *Un provirus (es un fago) que trata de completarse en virus, acoplado de enzimas.*

3.- *Luego un progén tiene también, que tratar de completarse acoplándose de enzimas para transformarse en gen.*

Al provirus se llega por vía constructiva o destructiva, o sea por agregación enzimática o por la destrucción parcial del equipo enzimático de un virus.

El gen no se construye, porque venía construido en las células germinales de cada especie, y por tanto, no se puede llegar a progén por vía constructiva, pero sí se llega por vía destructiva (por la acción de radiaciones y tóxicos celulares, causas físicas y químicas).

Como un progén es igual a un provirus, trata de completarse agregando enzimas, y de la naturaleza de los enzimas agregados depende que la célula se cancerice o no.

Ejemplo:

Es conocido por todos los veterinarios y tratantes de ganado lo peligroso que resulta reunir piaras de cerdos de distintas procedencias, por producirse con gran frecuencia una explosión pectosa.

La explicación es la siguiente:

Cada lote de cerdos había permanecido sano, porque no se habían puesto en su lugar de origen, en contacto con el grupo completo de bacterias donadoras de enzimas, pero portando cada lote, una bacteria donadora, o un provirus fágico inactivo. Al reunirse los distintos lotes y convivir, se intercambian los distintos provirus o bacterias donantes, existiendo muchas probabilidades de que el equipo enzimático se complete, y como el equipo enzimático completo es el virus, aparece la explosión pestosa.

El enzima agregado a la célula vegetativa que va a cancerizar, tiene que ser *inocuo* o de *muy bajo grado de toxicidad*, para que no tenga reacciones inmunogénicas, y no pueda ser destruido por las defensas orgánicas, de ahí que el organismo no presente mecanismos de defensa contra las enfermedades.

Acoplamiento del PRIBIO O ENZIMA VIVIENTE en la célula vegetativa

La célula vegetativa posee por cada cromosoma y por cada gen otro gemelo, pero de carga distinta para ser neutralizada, (células están despolarizadas).

La célula germinal (esperma y óvulo) posee un cromosoma cada uno, (célula polarizada), el espermatozoide busca al óvulo para despolarizarse, uniendo su material genético para crear pares de cromosoma.

Esto es un principio de la química (aniones-cationes, ácido-base, positivo-negativo, etc...)

Todos sabemos la diferencia de una célula vegetativa diploide y una célula germinal haploide, radica en que hay en una la mitad de cromosomas que en la otra, por haberse producido una reducción miótica.

La célula haploide atrae a la contraria por tener cargas eléctricas, electromagnéticas, de signo contrario.

Tenemos pues células tranquilas, despolarizadas o neutralizadas y células intranquilas, polarizadas o de carga sin neutralizar que tienden a neutralizarse.

Los genetistas saben las causas que pueden modificar los equipos cromosómicos de las células germinales (acción de los rayos X que producen roturas en cromosomas, que dan lugar a deleciones, inversiones y translocaciones), también es conocida la influencia de algunos productos de naturaleza química que producen alteraciones, y a este respecto citaremos la conocida acción de la Colchicina, que da lugar a seres tri, tetra y poliploides por aumento del número normal de equipos cromosómicos.

Definamos un gen

Un gen químicamente considerado es: una estructura en la que intervienen ácido desoxirribonucleico y proteínas de relativo bajo peso molecular, identificable con polipéptidos. Esta estructura está dispuesta en el espacio de forma que adquiere polaridad, la cual el gen tiende a neutralizar.

Cualquier sustancia de naturaleza química o acción física que produzca el desmoronamiento de esta estructura, acarrea la despolarización del gen y por lo tanto, su destrucción total o parcial.

Tenemos una célula vegetativa despolarizada, por la acción de una sustancia química o física, que al creando una lesión en uno de los genes gemelos del cromosoma dando una célula haploizada o polarizada de uno de sus pares de genes *“tenemos una emisora que esta llamando a una fracción genética o un gen completo para ser neutralizada”*

En la célula germinal esto acarrearía una acción letal, mientras que en la célula vegetativa no, ya que los percursoros enzimáticos de sus fracciones proteicas suministrada para el metabolismo del individuo no representan nada ante la ingente masa de genes similares que siguen funcionando en las demás células.

Sólo falta el acoplamiento, y cuando éste se produce, de la naturaleza del gen acoplado depende que la célula cancerice o no.

Si el gen acoplado a la célula es del genero bacillus, la célula exige ahora *ácido adilínico desoxirribonucleico*.

Observaciones:

LUIS PASTEUR comprobó que el *Penicillium glaucum*, por ejemplo, deja inalterada la forma *levo*, de los ácidos L-mandelico, L-aspartico y la L-leucina, mientras que asimila la forma *dextro*, de una solución de racemato amónico.

Esto, nos explicaría la presencia de aminoácidos *dextrógiros* en la célula tumoral.

Si estas proteínas *dextróginas* fuesen proteínas componentes de la célula tumoral o consecuencia de su metabolismo, tendríamos la condición *estérica* apropiada para la utilización del *ácido adenílico desoxirribósico* del núcleo celular.

Otra conclusión es, que si la fracción genética engarzada en la célula tumoral es esclava del proceso de multiplicación celular, puesto que solamente durante la fase de síntesis cromática, y antes de la condensación de los nucleótidos desoxirribósico, es cuando el ácido adenílico desoxirribosa se encontraba libre y podía ser utilizados por la fracción genética engarzada.

En el caso de que se produjera un proceso *necrótico* o *autolítico* en el tumor, con desaparición de los nucleótidos de las células cancerosas, podía liberarse la fracción genética del núcleo celular y pasar a la sangre, ya que dicho proceso de *autólisis* llevaba consigo la liberación del *nucleótido ácido-adenílico-desoxirribo*, y al encontrarse éste circulando fuera del núcleo de las células, podría ser captado y utilizado, correspondiendo esta fase al período de *diseminación y metástasis tumorales*.

Estas afirmaciones quedarían destruidas si se consiguiese demostrar que este sistema energético podía existir en la sangre de individuos normales.

Ejemplo:

Un hombre come diariamente alimentos con abundancia de *núcleos celulares*, como carne, huevos, etc. que son fuentes de *ácidos desoxirribonucleicos*.

Las nucleoproteínas no son digeridas con las de mas proteínas en el estómago estas pasan al intestino y son destruidas por la acción de la nucleasa y por la tripsina que separa el fosfórico, degradándolos a nucleótidos, y estos nucleótidos a pentosas, purinas y pirimidinas.

BRIEGER, TREBING, BERGMANN, MEYER, HERZFELD, ROCHE , y otros demostraron que en el suero sanguíneo de los cancerosos, y en el filtrados de lisado tumoral existe una *antitripsina*, es decir, un fermento o *enzima antitripsico* para evitar la acción degradante de la tripsina sobre los nucleótidos para poder disponer de sus sistemas energéticos.

La no existencia de este fermento antitripsico en suero de pacientes sanos nos lo confirma, si no es cierto lo escrito, hay tenéis un fundamento para desacreditar el BIO-BAC.

BEEBE Y BANG (*Am. J. Fisiol.*, 13, 341, 1905), según observaciones de las células cancerosas encontraron *desoxirribonucleohistonas* que son abundantes en las células tumorales y que estaban formadas por *aminoácidos dextrógiros* que se obtuvieron precipitándolas en una solución acuosa de masa neoplásica con cloruro de calcio.

Don Fernando Chacón Mejías, sobre 1948 procede a prepara un suero anticanceroso, inyectándolo al ganado cabrío sin obtener ningún resultado durante un año.

- - GUARNIERI no consiguió jamás transplantar tumores a este ganado.
- - POELS fue el primero que comprobó la presencia de proteínas con aminoácidos dextrógiros en la célula cancerosa.
- - KOGL y EXLEBEN (*H.S. Zeitschr f.pis.Chem* 258,57) en 1939 estudiaron esa anormal circunstancia en las células tumores.
- - La revista TUMORIS hizo un extenso resumen de estos trabajos.
- - RONDONI (*Director del instituto de Ontología de Milán recoge en su Bioquímica*) parte de dichos trabajos, y afirma que la *dextroaminoxidasa* representa una defensa contra el cáncer.
- - *Por otro lado la Bioquímica descubre una potente dextroaminoxidasa en el riñón del carnero que destruye todos los aminoácidos dextro menos el dextroglutamico que lo contiene el bacilo del Carbunco.*

Pero la existencia de la *dextroaminoxidasa* no tiene una explicación racional puesto que todo lo que come el ganado cabrío tiene aminoácidos levo, es decir no tiene aminoácidos dextrógiros.

En el aparato digestivo de estos animales existen unas bacterias simbióticas, que le sirven para desdoblar la celulosa.

Que estos gérmenes en sus genes, tienen mecanismos para la elaboración de aminoácidos dextro.

De hay la confirmación de RONDONI de que la dextroaminoxidasa presente una defensa contra el cáncer.

Esto no fue explicado, hasta que Don. Fernando Chacón Mejías, publica la existencia de estos gérmenes como transmisores del material germinal, ya que esta enzima desamina los aminoácidos dextro, evitando que cuando estas bacterias son lisadas y se encuentra libre en su material genético, no puedan pasar al espacio intracelular pudiendo copular estos a la célula y arrastrándola a una multiplicación descontrolada.

La perdida de la dextroaminoxidasa en la especie humana cada vez mayor, a con secuencia de la forma de prepara los alimentos, (tratamientos para cultivos, el

calentamiento de los alimentos, etc...) han hecho que estos gérmenes hayan ido desapareciendo con el paso del tiempo, esto nos hace más sensibles a estas enfermedades, pareciendo una epidemia mundial.

De ahí que cuando se hacen ensayos en animales, los resultados no correspondan a los resultados en humanos, por tener en carencia esta enzima.

Transmisibilidad del Cáncer:

Los tumores malignos no son transmisibles; de ello dieron cuenta los presos de SING-SING hace más de 60 años, los condenados a muerte le fueron inoculados con tumores malignos de varios tipos sin ningún resultado de transmisibilidad.

Se puede asegurar con un margen de error muy pequeño que si un individuo A, acepta un injerto de piel normal de un individuo B, aceptaría también su Tumor, pero si lo rechaza también rechaza el tumor (de donde se deduce que no hay nada transmisible en la célula)

Se deduce de todo esto estudios las siguientes conclusiones:

- 1.- Mayor cantidad de proteínas de relativamente bajo peso molecular incoagulables.
- 2.- De tipo dextrógiro.
- 3.- El aumento de histonas y protaminas es debido al aporte intracelular de equipos enzimáticos extraños a la célula.
- 4.- Que la aparición de proteínas dextrógiras en la célula cancerosa es consecuencia de una propiedad estérica del agente cancerígeno, adaptada a su especial captación y utilización del ácido adenílico desoxirribo.
- 5.- Presencia de una dextroaminooxidasa.
- 6.- El cáncer no es transmisible.

Solo existe como procedimiento viable, el despegar o destruir dichos Pribios o enzimas vivientes (fracciones genéticas) sin lastimar el resto de la estructura génica, sin que se nos ocurra otro procedimiento que la acción selectiva de la inmunoterapia enzimática o proteica.

Acción del BIO-BAC:

La acción de la toxina con su antitoxina específica, quedando destruida la toxicidad y absorbida por la antitoxina.

La unión del (Pribio o enzima viviente) del BIO-BAC con el que se está determinando una enfermedad, lo vemos en el tubo de floculaciones.

Se “abrazan”, se “funden” y floculan.

¿Cuál es el antígeno y cuál es el anticuerpo?

Cuando el BIO-BAC que contiene anticuerpo neutraliza a todos los Pribios o enzimas vivientes del enfermo, la floculación se vuelve negativa, por que el enfermo ya no es enfermo y ya no tiene en su suero Pribios o enzimas vivientes que la vacuna BIO-BAC anticuerpo puede hacer flocular.

¿Destruyó el BIO-BAC-anticuerpo a los Pribios o Enzimas vivientes que atacan determinando la enfermedad? .

No; simplemente se unió con él, pero no para destruirse mutuamente, sino para generar una nueva estructura vital, con una nueva cualidad de ultraespecialistas y el campo de la nueva acción catalítica se desplazó fuera del ámbito hasta entonces explotado obligadamente por el patógeno.

El patógeno ya no es patógeno después de la unión, pues ha entrado a formar una nueva estructura no patógena.

Ejemplo:

Si a un mol de CLH le agregamos un mol de HONa, desaparecen el CLH y HONa y aparece CLNa mas agua. Si agregamos a un mol de CLH y medio de HONa, queda libre medio mol de CLH.

¿No nos suena esto a electrolítica, a química, a física, y a neutralización de ácido-base?.

La química inorgánica no tubo más remedio que organizar a la química orgánica, así como la química orgánica a la vida.

Por último hablaremos de la prueba de floculación:

Depositar en cada tubo de hemolisis 1 cc. de antígeno (BIO-BAC) y agregar 0,1 ó 0,2 cc. de suero del enfermo. Poner en estufa a 37° y ver a la hora, a las seis horas y a las veinticuatro horas. La floculación ascendente se produce como consecuencia de que el antígeno floculado es una mucoproteína con abundante mucoide, la floculación descendente se produce como consecuencia de que el antígeno floculado es poco abundante en mucoproteína.

Estas reacciones de floculación, producto de una alta especificidad entre los anticuerpos presentes en el suero del paciente, y el antígeno-pribio-enzima viviente inactivado que se pone en su presencia; no sólo sirve para la confirmación clínica de la presencia de un proceso determinado por los pribios o enzimas vivientes, sino también para su diagnóstico precoz.

Ejemplo:

FOMULARIO NACIONAL DE FARMACIA MILITAR (*año 1999 volumen II pagina 1720*)

Suero-Aglutinación:

La suero-aglutinación es un fenómeno de naturaleza Físico-Química, resultante de la unión de un antígeno (germen) con una aglutinación específica existente en el

suero de la sangre del enfermo. Utilizando frecuentemente como medio de diagnóstico en distintas enfermedades.

Espero que con estas ideas queden despejadas las dudas del porque Don Fernando Chacón Mejías, utiliza este grupo de gérmenes y entre ellos los de máxima inocuidad.

Ahora veréis, el porqué, la vacuna BIO-BAC es inocua: por que el organismo no crea resistencia contra la enfermedad, por que los pacientes mejoran y curan dependiendo del grado de enfermedad, por que el cáncer y las enfermedades degenerativas no son transmisibles, también, veréis la prueba de diagnostico para su detención precoz y su tratamiento, como su actividad, sus indicaciones y la inexistencia de reacciones.