



УКРАЇНА

(19) UA (11) 21154 (13) U

(51) МПК (2006)

A61B 8/08

A61N 1/00

A61N 7/00

МІНІСТЕРСТВО ОСВІТИ
І НАУКИ УКРАЇНИДЕРЖАВНИЙ ДЕПАРТАМЕНТ
ІНТЕЛЕКТУАЛЬНОЇ
ВЛАСНОСТІОПИС
ДО ПАТЕНТУ
НА КОРИСНУ МОДЕЛЬвидається під
відповідальність
власника
патенту

(54) СПОСІБ ВИЗНАЧЕННЯ І ЛІКВІДАЦІЇ КЛІТИН З ПАТОЛОГІЄЮ ГЕНОМУ З ЗАСТОСУВАННЯМ ЕЛЕКТРОФОРЕЗУ ТА УЛЬТРАЗВУКУ

1

2

(21) 20041008720

(22) 26.10.2004

(24) 15.03.2007

(46) 15.03.2007, Бюл. №3, 2007р.

(72) Артюх Тетяна Андріївна

(73) Артюх Тетяна Андріївна

(57) Спосіб визначення і ліквідації клітин з патологією геному з застосуванням електрофорезу та ультразвуку, який відрізняється тим, що опромінювання хворих органів здійснюють через діамагнетики.

Корисна модель відноситься до медицини, а саме до електротерапії і стосується способів лікування ракових пухлин.

Аналогом є спосіб електротерапії Ф.Г.Портнова та інш., описаний в [описі до авторського свідоцтва /11/460648 /45/ 20.04.77, опубліковано Бюл. №5 /43/ 05.02.77].

При способі, описаному в аналозі, в активні точки вводять ліки з допомогою наливного електроду при силі електричного струму від 50 до 580мкА. Ліки вводять через капілярний активний електрод з допомогою гальванічного електричного струму.

Ціллю даної корисної моделі є спосіб лікування патогенних (ракових) пухлин без пошкодження навколишніх органів.

Спосіб відрізняється тим, що діамагнетик, введений в силове поле електричного струму, виробляє власне силове поле, направлене в напрямку, протилежному зовнішньому силовому полю. Під дією цього протилежно направлено силового поля феромагнітні матриці (ФММ) і силові пари ДНК мілких ракових клітин розмагнічуються, а клітини розпадаються на складові частини, які можуть бути використані організмом на побудову нових, здорових клітин.

В даному способі враховується той факт, що клітини раку та різних вірусів набагато менші від здорових клітин, відповідно і їх клітинний потенціал (КП) теж набагато менший від КП здорових клітин, тому при точному підборі порції КПМ патогенні клітини розпадаються, не завдаючи шкоди навколишнім здоровим клітинам та органам.

Варіант 2

В [книзі В.А.Преснова "Биоэлектронный митоз клеток" (Одесский университет, 1976р.)] детально описано експериментальні дослідження ракових пухлин, які проводились в 1974 році одеськими вченими під керівництвом академіка Фальтейберга Р.О. На стор. 25 читаємо: "Нормальная эпителиальная ткань живого имеет КП $22 \pm 9,2$ мВ, в то время, как некоторые клетки раковой опухоли имеют КП $11,5 \pm 6,5$ мВ."

Експерименти проводились над білими крисами. Застосовувались КПМ (комплекси перехідних металів) з електрофорезом та ультразвуком. До складу КПМ наряду з залізом, кобальтом і нікелем входила діамагнітна мідь.

Ряд тварин, котрим була імплантована ретикулосаркома 321 КРС, були успішно вилікувані. Це могло відбутись лише в тому разі, якщо експериментатори випадково в складі КПМ перевищили дозу міді.

На жаль вчені-біологи не надали значення тому фактуру, що залізо, кобальт і нікель являються феромагнетиками, а мідь - дуже активний діамагнетик. Тому в повторних експериментах упор робився на залізо. Феромагнітне залізо підвищує клітинний потенціал як здорових, так і патогенних клітин, тому одеські вчені в повторних експериментах більше не змогли одержати чудовий результат експериментів 1974 року, коли до складу КПМ було випадково включено забагато діамагнітної міді. Саме діамагнітна мідь в сполучі з електрофорезом та ультразвуком могла розмагнітити феромагнітні матриці та силові пари ДНК патогенних

(13) U

(11) 21154

(19) UA

клітин, не завдаючи при цьому шкоди навколишнім органам.

З тих пір пройшло 30 років.

Дана корисна модель стане можливою завдяки відкриттю, зробленому автором, що формування живих клітин і геному відбувається завдяки існуванню феромагнітної матриці, а ДНК являються силовою парою протилежно направлених ланцюгів полінуклеотидів. Відкриття опубліковане в книгах і статтях автора.

В книзі В.Преснова приводиться детальний опис експериментів одеських вчених, 1974 року.

В експериментах одеських вчених джерелом постійного струму служив апарат УИП-1, імпульсного - ЭСП-2, змінного струму - генератор ГЗ-35, електродами служили поліуретанові губки, змочені препаратом КПМ, тому препарат являвся провідником струму. Величина електродної прокладки відповідала величині пухлини, тобто вона повністю покривала пухлину. Індиферентний електрод поміщали на симетричну кінцівку криси. Сеанс електрофорезу продовжувався 5 хвилин.

Використовувався синусоїдальний струм частоти 100Гц. Плотність струму знаходилась в розрізі 10^{-3} - 10^{-4} ма/см².

Імпульсний струм використовувався частоти 100Гц, протягом 5м/сек. Плотність струму тут варіювалась в розрізі 0.05-0.1ма/см².

Це відповідає режимам, які використовуються в клінічній практиці.

Найбільш ефективними виявилось введення препарату КПМ з допомогою синусоїдального і особливо імпульсного струму.

Рекомендуємий спосіб відрізняється лише тим, що до складу КПМ рекомендується вводити виключно одні діаманетики - феромагнетики включати в склад КПМ не доцільно, тому що феромагнетики повивають КП (клітинний потенціал) патогенних клітин. В кожному конкретному випадку необхідно перед сеансом лікування точно визначити необхідну кількість і насиченість розчину КПМ.

Варіант 3

В книзі В.Преснова "Биоелектронний митоз клеток" описується хід лікування ракових пухлин з

допомогою ультразвуку в поєднанні з КПМ. Цитую параграф "введение препарата ультразвуком":

"Для озвучивания опухоли использовался промышленной ультразвуковой генератор УЗГ-ЮМ, работающий на один излучатель ПМС-6. Рабочая частота $V=19$ кГц. Висота столба раствора КПМ составляла 15мм. Интенсивность ультразвука около ($1=1,5$ вт/см) при звуковом давлении ($1,5-1,7$): 10^5 Па. Время озвучивания около 2мин. Максимальная температура 40°C.

Цей варіант теж відрізняється лише тим, що в складі КПМ повинні бути виключно одні діаманетики.

Варіант 4

Мілкі ракові пухлини, метастази, язви, псоріаз і таке інше можна вилікувати, якщо на мілку пухлину прикласти мідну пластинку і на 1-2 секунди підвести до неї анодним (+) кінцем пальчикову батарею на 1,5 вольт.

Список діаманетиків, які можна використовувати, дуже великий.

Дана корисна модель стала можливою завдяки новій теорії автора, згідно з якою живі клітини формуються навколо феромагнітної матриці, яка являється джерелом енергії клітини і тією дискетою, в яку вписується і з якої репродукується запис геному.

Теорія опублікована в [книзі автора "Открытие? Почему наши ДНК вечные?" 2е видання, доп. Одеса, Астропрінт, 2004р. 80с.], а також в статтях, опублікованих в журналах і в збірниках праць двох Міжнародних Конгресів.

Ціллю способу являється саме ліквідація неправильного запису геному в патогенних клітинах, тобто лікування тяжких захворювань на клітинному рівні шляхом розмагнічування ФМІ клітин.

Існує багато способів лікування раку, але при всіх цих способах частково вбита ракова пухлина починає гнити, а де створює додаткові проблеми.

Дані способи відрізняються тим, що клітини ракові пухлини розпадаються на складові частини, які можуть бути використані організмом на побудову нових, здорових клітин.