

TAYGETAN LABIN ANALYSOIMAT COVID-ROKOTTEET

TÄYDELLINEN RAPORTTI

# GRAFEENI, NANOTEKNOLOGIA JA TRANSHUMANISMI

Julkaissut 2.11.2021, Cosmic Agency, Gosia

19. lokakuuta 2021, avaruusalus Toleka, matala Maan kiertorata.

Laboratorioraportti aineista, jotka löytyvät Pfizerin, Modernan ja AstraZenecan SARS CoV-2 -rokotteiksi merkityistä pulloista.

Tohtori Anéeka Temmeristä.

Tri. Kirurgi Senetre Errasta.

Dr. Dhor Kaal'el Temmerista.

Star Ship Toleka Medical Laboratory TPT-001, lokakuu 2021

-----

## Tärkeimmät havainnointi- ja tutkimuslaitteet ja -menetelmät:

- Optinen bifokaalinen mikroskooppi, Mag x1500 max.
- Optinen mikroskooppi, Mag x1500 max, tietokoneistettu.
- Elektroninen mikroskooppi, Mag x200 000 max, tietokoneistettu.
- Molekyyli- ja subatomiset emitoidut taajuudet Spektroskooppi.
- Gravitaatioelektroninen interferometrimikroskooppi, jossa on massakohtaisen painovoiman kartoitusmahdollisuus, subatomikomponenttien havaitsemisominaisuus yhdistettynä lääketieteelliseen kvantti holografiseen tietokoneeseen, jossa on teräväpiirto hogrammitietomonitori. Kyky lukea materiaaleja ydintasolla ja luokitella aineita, näytteitä ja biologisia kudoksia sekä kyky kartoittaa tai lukea tällaisten näytteiden solujen DNA:ta.
- Kvantti holografinen tietokone lääketieteellisellä ohjelmalla, joka simuloi yksityiskohtaisesti koko ihmiskehoa kaikkine biologisine prosesseineen progressiivisen kehityksen ennustamiseksi aikavälillä. Sama koskee muita tutkittuja ei-ihmislajeja.
- 150 ihmisen kudosisilmää, jotka on kasvatettu Medical Podissa reaktioiden tutkimiseksi reaaliajassa.
- 30 ei-ihmiskudosisilmää, jotka on kasvatettu Medical Podissa Lyrian-, Andromedan-, Arcturus-Dieslientplex- ja Urmah-lajien reaktioiden tutkimiseksi.

-50 pulloa Pfizer COVID 19 -rokotetta, 5 annosta 0,3 ml.

-50 pulloa Moderna Vaccine COVID 19, 10 annosta x 0,5 ml.

-50 pulloa AstraZeneca COVID 19 -rokotetta, 10 annosta x 0,5 ml.

## Grafeeni:

Suuri määrä ainehiukkasia, jotka ovat yhteneväisiä grafeenin kanssa, joiden atomi- ja molekyylirakenne on osittain epäjärjestynyt ja osittain järjestetty synteettistä keinotekoisista alkuperää olevaan kiteiseen muotoon, löytyy kaikkien sisältä.

Tällaisten hiukkasten tuotantotapa tai -menetelmä ylittää nykyisen ihmissivilisaation teknologisen tason, koska niiden tuottamiseen tarvitaan replikaattorilaitteita, jotka perustuvat teknologiaan, jolla ainetta luodaan energiasta käyttämällä ohjattuja ja harmonisia taajuuksia. Yhteensopiva aineen replikaattoreiden kanssa, joita käytetään teknologisella tasolla erittäin kehittyneissä ei-ihmisroduissa, Federation of United Planets -järjestön jäsenissä.

Siinä yksittäiset atomit ohjataan muodostamaan hiukkasia kiteisessä järjestyksessä. Tässä järjestyksessä on jäljellä olevan molekyylin magneettinen kapasiteetti tai taajuus ja sähköiset ominaisuudet, joita maan päällä kutsutaan grafeeniksi. Se sisältää teknologisen kyvyn luoda älykäs partikkeli, jonka koko vaihtelee, mutta joka on kooltaan vain noin 10 nm ja joka on valmistettu alle 60 atomista, mikä on 10 kertaa pienempi kuin keskimääräinen viruseksosomi.

Grafeeni materiaalina on äärimmäisen kestävä, joustava, sisältää läpinäkyviä ominaisuuksia, jos se on ryhmitelty oikeaan kiteiseen muotoon, se on lämpöä johtavaa, sähköä johtavaa ja erittäin magneettista tai magnetoituvaa. Ryhmittelemällä sen molekyylit yhteen tasoon grafeenirakenne tai -levy voi olla vain yhden atomin paksuinen. Se on luultavasti vahvin ihmiskunnan tuntema materiaali.

Yksi hiiliatomi, grafeenin perusta, koostuu 6 protonista, 6 (tai 7) neutronista ja 6 elektronista (666).

Atomiohjelmoitu grafeeni pystyy muodostamaan minkä tahansa rakenteellisen muodon yhdistäen monia sen molekyyliä. Tämä saavutetaan aktivoimalla tai deaktivoimalla kiinnityspisteitä tai sidospisteitä kussakin molekyylissä käyttämällä sähkömagneettista vastetta tietyllä taajuudella jokaisessa keinotekoisesti valmistettujen molekyylien sitoutumispisteiden ryhmässä.

Grafeenia ohjaavat sähkömagneettiset taajuudet voidaan ohjelmoida ja lähettää ilmassa olevilla mikroaaltotaajuuksilla, mukaan lukien itse muoto, jonka grafeeni ottaa pienimpään yksityiskohtaan myöten, kunnes haluttu rakenne muodostuu.

Rokotepulloissa olevan grafeenin magnetismi on hyvin alhainen, kunnes se viedään elävään kudokseen, jossa se aktivoituu ja aloittaa ennalta ohjelmoidun prosessinsa. Kun grafeeni saapuu kehoon, siitä tulee erittäin magneettista. Sama kehon sähkökemiallisten ja biologisten taajuuksien kenttä laukaisee ohjelmoidun grafeenin kytkemällä sen päälle. Tämä saavutetaan klusteroimalla grafeenissa olevat molekyylit uudelleen rakenteeseen, joka on tarpeen magneettisen polariteetin tuottamiseksi, se syttyy kosketuksesta elävän organismin ja sen biosähköisten ominaisuuksien läheisyydessä.

Grafeeni kulkeutuu verenkierron kautta koko kehoon kiinnittyen kudoksiin prosessissa. Sitä löytyy korkeampana pitoisuutena kudoksissa, joissa on korkeampi grafeenimolekyylien pitoisuus per millilitra, ja verta eli lähellä rokotuksen sisääntuloa, mikä selittää magnetoituja aseita, joista on raportoitu maailmanlaajuisesti. Saavuttuaan elävään kudokseen grafeeni kiinnittyy soluseiniin ja kulkeutuu jokaiseen soluun suodattamalla solukalvon läpi sen erittäin pienen koon vuoksi. Kun grafeenia on jokaisen solun sisällä, se liikkuu organellien välillä ja tunkeutuu solun ytimeen, jossa se kiinnittyy solun DNA:han.

Grafeeni muodostaa nanotubulusmaisia rakenteita solun DNA:n ympärille ja suorassa kosketuksessa sen kanssa eristää tai sulkee sen. Jokainen nanoputkisegmentti reagoi välittömästi solu-DNA:n kunkin komponentin sähkömagneettis-biosähköisiin ominaisuuksiin ja spesifisee sähköresistanssiin.

Adeniini, tiamiini, guaniini, sytosiini tai A-T-G-C. Sen reaktio grafeenihilan huokosten tai aukkojen välillä luo magneettisilla ominaisuuksilla tarkan kopion DNA-rakenteesta nanoputkirakenteen sisään, joka ympäröi solun DNA:ta, ja tällä menettelyllä grafeeni voidaan dekoddata DNA:n jokaisen solun sisällä. Ja se voidaan lukea tai lähettää teknisellä tavalla, joka on samanlainen kuin tietokoneen kiintolevy, samalla periaatteella. Kun solun DNA on dekodattu, grafeeni reagoi ennalta ohjelmoidulla tavalla tai etäaktivoimalla käyttämällä mikroaaltoja, jotka ovat yhdenmukaisia 5G-taajuuksien välillä 3,4 Ghz – 29,8 Ghz. Kun tietyt geenit on dekodattu tai löydetty, kyseinen grafeenisegmentti houkuttelee grafeenivastineen, jolla on vastaava sekvenssitaajuus ja joka löytyy myös rokotettujen ihmisten verestä.

Tämä grafeeni sisältää mRNA-sekvenssejä, jotka on ohjelmoitu ja koodattu tietyille proteiineille, jotta voidaan muuttaa tiettyä DNA-sekvenssiä. MRNA uutetaan samalla nanografeenilla yllä olevalla menetelmällä rokotteissa olevien organismien soluemäsjäänöksistä. Näitä ovat ihmisen sikiöiden, apinoiden sikiöiden, nautaeläinten ja muiden selkärankaisten ja selkärangattomien kantasolut, joita emme ole vielä pystyneet täysin tunnistamaan tässä vaiheessa, mukaan lukien Hydra vulgariksen solut ja DNA, jotka grafeeni on

kyennyt eristämään ja joiden kanssa nanografeeni, joko täysin esiohjelmoitulla tavalla tai kauko-ohjatuilla 5G-signaaleilla tai vastaavilla, ottaa geneettiset sekvenssinsä perustaksi tai resurssiksi muodostaakseen mRNA-säikeitä, joilla edetään korvaamaan ihmissolujen alkuperäiset DNA-säikeet rokotetussa kohteessa.

Nanografeenipartikkeli vetää puoleensa solua ja soluryhmiä, jotka muodostavat spesifisiä kudoksia vastaavien sähkömagneettisten mikrotaajuuksien avulla ja sisältyvät itse nanografeenirakenteiden ominaisuuksiin. Nämä hiukkaset keinotekoisien virusten tapaan mRNA-sisältöineen suorittavat minkä tahansa geneettisen muutoksen solun DNA:ssa käyttämällä käänteiskopiointimenettelyä, mutta näiden keinotekoisien partikkelien ohjaamana.

Samoin rokotteet sisältävät jo nanografeenia kapseloivia mRNA-sekvenssejä, spesifistä mRNA:ta, joka korvaa tietyt geenit rokotettujen henkilöiden kehon tietyissä kudosten soluissa. Nanografeeni esiohjelmoituna älypölynä pystyy muuttamaan joko osittain tai kokonaan ihmisen genomia, tiettyjä geenejä, kuten lisääntymisjärjestelmää tai sen osia ohjaavia geenejä, ja geenejä, jotka ohjaavat hermoprosesseja rokotetun aivoissa tai kokonaan. Tätä prosessia voidaan ohjata etänä. Ihmiskehon muuttaminen biologiseksi nukeksi onnistuu tämän teknologian hallitsevalla.

Tällä tekniikalla populaatio, pieni ryhmä populaatiossa tai tietty yksilö voidaan tehdä steriiliksi. Jälkimmäinen näyttää olevan esiohjelmoitu prosessi älykkäässä nanografeinissa, joka on riippumaton ulkoisista ohjeista. Se voi myös aktivoida tiettyjä geenejä tai deaktivoida ne aiheuttaen tämän teknologian hallitsevien toivomia vaikutuksia, kuten kaikenlaisten geneettisiin ongelmiin liittyvien sairauksien ja lääketieteellisten tilojen ilmaantumista sekä syöpiä. Myös niin kutsuttujen virustautien ilmaantuminen ja hallinta ihmisryhmässä tai yksittäisissä yksilöissä voidaan saavuttaa.

Eri reaktioissa grafeeni itsessään riittää, jotta rokote kehittää sytokiini-myrskyn kanssa systeemisiä tulehduksellisia ongelmia, jotka aiheuttavat haitallisia kehon reaktioita, kuten trombien ja verihyytymien kehittymistä ilman piikkiproteiinia, kuten sitä kutsutaan. Monissa piireissä, ja ensimmäisiä paikkoja, joihin tämä vaikuttaa, ovat keuhkot ja aivot.

Grafeenin mikropartikkeli, eikä mRNA-sisältö, puolestaan muuttaa solujen DNA:ta. Pidämme piikkiproteiinin käsitettä yrityksenä selittää prosessia, joka on paljon monimutkaisempi. On totta, että on olemassa proteiinikapseleita, jotka voitaisiin luokitella piikkiproteiiniksi tai synteettiseksi viruksiksi, mutta kuten edellä on kuvattu, grafeenipartikkelien sisältämä mRNA kokoo näitä proteiineja, eli normaali ihmistiede näkee vain grafeenin mikropartikkelin eikä mRNA-sisältöä, joka puolestaan muuttaa niiden solujen DNA:ta, joiden kanssa se joutuu kosketuksiin. Toisissa tapauksissa tiede pystyy löytämään vain tiettyjä mRNA-molekyylejä, ei grafeenia, joka ohjaa niitä sisältä.

Samoin nämä proteiinit, joista monet voidaan luetteloida piikkiproteiineiksi, ovat raaka- tai päämateriaali grafeenille, jolla on geneettisiä resursseja myöhempien muutosten tekemiseen kohteen olevaan DNA:han. Vaikka kaikille rokotetuille henkilöille ei anneta tai aiheuteta samoja muutoksia, nanografeinilla on mahdollisuus turvautua siihen, ainakin piilevänä potentiaalina ja vaihtoehtona.

Tämän tekniikan avulla kaiken tämän valvojille annetaan täydellinen DNA-tietokanta koko ihmispopulaatiosta, ainakin rokotetusta.

Nanografeeni itse reagoi tietyn signaalin ärsykkeisiin 5G-alueella välittämällä signaalin takaisin lähettäjälle ja sisältämällä täydellisen tietokannan kunkin rokotetun yksilön koko genomista, mutta myös mutaation etenemisestä. Tämä nanoteknologia muodostaa sisäisen reaktion kuuloärsykkeisiin tai ääniin, mikä tarkoittaa, että sillä on kyky lähettää ja vastaanottaa ääntä mikrofonina rokotetussa kohteessa sekä kyky välittää värähtelyjä, jotka yksilö tulkitsee ääniksi. Hänen päässään se myös stimuloi tiettyjä hermosoluryhmiä, ja vie synteettisen telepatian laajemmalle ja tehokkaammalle tasolle massamanipulaatiota silmällä pitäen.

Askeleen pidemmälle: grafeeninanoteknologia kulkee helposti ihmisen aivojen veriesteen läpi pienen koonsa vuoksi. Se asettuu hermosolujen ja niiden dendriittien väliin ja hallitsee tehokkaasti aksiomaattisia depolarisaatioita sekä välittäjäaineiden ajoitusta ja laatua, sekä kunkin yksittäisen depolarisaation tarkkaa biosähköistä taajuutta. Tämä luo kyvyn paitsi lukea aivojen hermoverkkojen välisiä depolarisaatioita ja vuorovaikutuksia ja välittää ne 5G-verkkoon, sillä on myös kyky istuttaa ajatuksia ja ideoita ohjaamalla

aivojen biosähköisten ja kemiallisten välittäjäaineiden taajuuksien dynamiikkaa. Tällainen hermosolujen ohjaus sähkömagneettisilla taajuuksilla, keinotekoisella neuromodulaatiolla tai ANM:llä ja myös hermosolujen DNA:ta muuttamalla saa aikaan apoptoosin tai solukuoleman vaikutuksen, vakavan neuronien menetyksen.

### **Rokotteista löytyvät loiset:**

- Microfilaria: Pfizer-tuotemerkillä, 15:ssä annospullossa 50:stä, Moderna 35/50.
- Toxoplasma gondii: Modernassa: 28/50, Pfizer: 8/50, AstraZeneca: 32/50.
- Trypanosoma brucei: Modernassa: 12/50, Pfizer: 38/50, AstraZeneca: 22/50.

Toisin sanoen kaikista saman erän rokotteista ei löytynyt kaikkia näkyviä loisia, niiden eri kiertokulun vaiheissa tai geneettisiä jälkiä, ja sisältö vaihtelee tuotemerkeittäin. Mutta todisteita loisista löydettiin kaikista rokotenäytteiden 150 annospullost, jotka testattiin: kolmessa laatikossa, joissa kussakin oli 50 kappaletta, ja jokaiselta tuotemerkiltä. Pidämme erittäin todennäköisenä, että muun tyyppisiä loisia voi löytyä muista eri näytteistä, joita meillä ei ollut saatavilla.

Löysimme havaittavia loisvariantteja, jotka eivät ole tietokannassamme, emmekä ole vielä pystyneet luetteloimaan niitä tai yhdistämään niitä minkään nykyisen ihmisluokituksen mukaan. Ja on erittäin mahdollista, että osa niistä on geneettisesti muunneltuja, eli rokotekohtaisia, geneettisesti suunniteltuja rokotteita varten, eikä niitä löydy vapaassa tai luonnollisessa tilassa. Näitä löytyi kaikista 150 näytteestä.

Löysimme myös erittäin magneettisia kiteisiä läpinäkyviä grafeenirakenteita, joilla on matomaisia muotoja niiden hiukkasten välisten sidosten vuoksi, jotka mikroskoopilla voidaan luulla loisiksi. Tämä ei sulje pois kaikkien edellä kuvattujen havaittavissa olevien loisten läsnäoloa. Tähän sisältyy myös mustan grafeenin esiintyminen matomaisessa tai lankamaisessa muodossa, joka on yhteneväinen Morgellonin taudin kanssa.

On myös syytä mainita, että rokotteiden sisältö ei ole yhtenäinen edes saman merkin saman erän ja laatikon sisällä, vaan vaihtelee pullosta toiseen, mikä tukee sitä tosiasiaa, että niillä voidaan antaa tietty annos jokaiselle, plandemiaa hallitsevien tahdosta. Tämä ainakin niissä 150 näytteessä, jotka meillä oli saatavilla. Joten muiden näytteiden ja muiden merkkien sisältö voi poiketa meidän omastamme.

### **Piikkiproteiini**

Piikkiproteiini ymmärretään itse viruksen vaipaksi, viruksen osiksi, jotka kiinnittyvät solun reseptoreihin.

Emme löytäneet todisteita piikkiproteiinista, joka olisi yhteneväinen SARS CoV-2:n tai minkään SARS-tyyppisen viruksen kanssa rokotteissa, mikä yksiselitteisesti sulkee pois näiden rokotteiden sisällön, koska ne eivät sisällä biologista ainetta, jonka kanssa vasta-aineita voitaisiin valmistaa tai aiheuttaa.

Kuitenkin, koska jokaisen pullon sisältä löytyi todellinen eläintarha orgaanista ja epäorgaanista materiaalia, proteiinien läsnäolo alle 100 nm:n tilassa tai koossa voidaan tulkita jonkinlaiseksi virukseksi tai eksosomiksi aineen sisällä, mutta tuloksena sisällä on kaaosta, eikä se ole yhdenmukainen minkään SARS-viruksen kanssa. En kuitenkaan näe tätä oikeutuksena tai tekosyynä sille, että nämä voivat olla vasta-aineita aiheuttavia reagensseja, koska ne ovat hyvin laaja-alaisia ja kaaottisia, eikä mikään vastaa SARS- tai SARS CoV-2 -tautia ja ovat vain piikkiproteiineja, joita voisi odottaa löytyvänkin biologisen materiaalin keitosta.

Uskomme, että piikkiproteiinista johtuvat haittavaikutukset, joista monet tutkijat raportoivat, eivät ole peräisin tästä proteiiniiniluokasta sinänsä, vaan ne sekoitetaan itse grafeenin aiheuttamiin erittäin myrkyllisiin reaktioihin.

Minun on tehtävä hyvin selväksi, että rokotuksissa oleva grafeeni muuttaa muotoaan ja molekyylikoostumusta tai hiukkaskoostumusta mielensä mukaan, koska se on nanoteknologiaa, ja mustan nanografeenin lisäksi mukana on runsaasti kiteistä nanografeenia, joka on läpinäkyvää. Koska sen molekyylikoko on pienempi kuin minkään muun viruksen, sitä ei voida havaita solujen sisällä, varsinkin kudoksessa tai veritulpan sisällä, jota lääketiede tutkii sen syy selvittämiseksi. Nanografeeni ei myöskään

reagoi kemialliseen lähtöaineeseen, jota käytetään kudosis- tai verinäytteen biologisen sisällön havaitsemiseen ja luokitteluun. Sitä ei löydy optisella mikroskopiolla, ja elektronimikroskoopilla se voidaan parhaimmillaan nähdä sarjana läpikuultavia säikeinä niin kauan kuin nanografeenin pitoisuus sen sallii.

Toisin sanoen, mikä aiheuttaa hyytymiä, on itse grafeeni, ei piikki proteiini.

Lipidien ja raskasmetallien nanopartikkeleita: terästä, rautaa, bariumia, strontium 38:aa, titaania, kultaa ja alumiinia jäännöksissä, joita löytyy rokotteissa löydetyn grafeenin rakenteellisesta lomituksesta, jotka aiheuttavat veren hyytymisreaktioita. Veressä punasolujen aiheuttamat fibroidit syntyvät välittömästi, kun normaali verinäyte on kontaminoitunut rokotuksissa havaitulla tutkitulla määrällä 1/100 osaa. Tämä hyytymisreaktio havaittiin kaikissa kudosisnäytteissä ja myös ennustavissa tietokonemalleissa, ja tulokset olivat yhteneväisiä keskenään. Rokotteiden aineet aiheuttavat verihyytymiä. Emme kuitenkaan sulje pois sitä, että biologisen materiaalin seos voi aiheuttaa myös hyytymiä, koska se aiheuttaa kaikenlaisia haitallisia kehon reaktioita. Tämä onkin em. geneettisen- ja kudosismateriaalin läsnäolon tarkoitus: tarjota monipuolinen ei-ihmis- ja ihmisen DNA-säikeiden lähde raaka-aineen toimittamiseen nanoteknologiassa mRNA/pRNA-polymeraasin muodostamiseksi, tavoitteena tehdä rokotteen ihmisolujen DNA:n muutokset tarpeen mukaan 5G-verkkojen ja vastaavien kautta käskettyinä.

Toinen tarkoitus erilaisen biologisen materiaalin esiintymiselle rokotuksissa - kuten ihmisen ja apinan kantasolut, monimutkainen sikiökudos aineen sisällä eli useat sikiön solut, jotka ovat edelleen solusidottuina, peräisin ihmisestä, naudasta ja apinasta, sekä joitain vaikeasti tunnistettavia soluja ja kudoksia - on aiheuttaa asteittain rokotettujen immuunijärjestelmän ylikuormitusta ja romahtamista. Tämä aiheuttaa ensisijassa kaikenlaisten sairauksien kehittymistä sekä autoimmuunisairauksien lisäksi koko joukon ongelmia, jotka johtuvat immuunijärjestelmän romahtamisesta kuten HIV-diagnoosin saaneilla potilailla - mutta erittäin nopeasti, kuten muutamassa päivässä tai kuukaudessa, joissakin tapauksissa vain minuuteissa tai tunneissa.

Näemme tämän immuunijärjestelmän ylikuormituksen osana tarvittavaa kehystä, joka provosoidaan jokaisessa rokotetussa potilaassa valloittamaan ja heikentämään immuunijärjestelmää grafeenin nanoteknologian toimiessa ja suorittaessa ohjelmoituja sisäisiä muutoksia ihmiskehossa ja maksimoidakseen tehonsa. On olemassa ihmistutkimuksia, jotka vakuuttavat, että grafeeni ei ole myrkyllistä eikä aiheuta mitään reaktioita, mutta ensinnäkin on olemassa useita grafeenityyppisiä, joista jotkut eivät ole myrkyllisiä ja toiset ovat. On korostettava, että emme puhu tässä inertin grafeenin läsnäolosta, vaan nanoteknologiasta, joka käyttää grafeenia pääraaka-aineena ja nanoteknologiasta, joka on valmistettu pääasiassa grafeenista. Olemme löytäneet erilaisia em. metalleja, jotka kietoutuvat itse grafeenin kiteiseen matriisiin, ja jotka on sijoitettu sinne, koska ne antavat nanoteknologialle joustavuutta sen reaktioissa, pääasiassa 5G-verkkojen lähettämiin erilaisiin mikroaaltotaajuuksiin. 5G sopii suuremman kaistanleveyden tai kaistanleveyskapasiteetin ansiosta nanon ohjaukseen.

Grafeenihiukkaset toimivat komponentteina, jotka saavat tämän nanoteknologian toimimaan. Nämä ovat älykkäitä nanopartikkeleita tai nanopölyä, jotka on rakennettu useista yllä luetelluista elementeistä. Käytämme termiä nanografeeni, koska grafeeni on pääkomponentti, jota käytetään jopa nanorobottien kanssa yhteneväisten älykkäiden hiukkasten valmistukseen, mutta korostamme, että se ei ole ainoa materiaali, jota tällaisen nanoteknologian toimimiseen tarvitaan. Tämän kaltaisia teknologioita ohjataan tiettyjen mikrotaajuuksien avulla, tarkkoina energiasuuntauksina jokaiselle nanopartikkeliryhmälle ja tarvittaessa myös jokaiselle yksittäiselle nanohiukkaselle. Tämä voidaan toteuttaa antamalla jokaiselle nanohiukkaselle numero, joka edustaa mikrotaajuutta, johon se reagoi kun se vastaanotetaan. Tämä saa nanopartikkelin kytkemään päälle tai pois päältä pinnallaan olevia reseptoreita, jotka mahdollistavat sen joko kiinnittymisen muihin nanopartikkeleihin muodostaen monimutkaisempia rakenteita tai myös kiinnittyä kudokseen tai yksittäisiin soluihin rokotetussa kohteessa. Nämä nanohiukkaset tai nanografeenit liikkuvat pääasiassa klustereissa samalla määrällä taajuudella. Jotkut näistä klustereista ovat matomaisia muotoja, joita kuvailimme edellä.

Kaikilla rokotteista löydettyillä nanohiukkasilla, väärin nimetyillä rokotteilla, ei ole samaa rakennetta tai ominaisuuksia, ja ne voidaan luokitella kahteen pääryhmään:

A.) Toiminnalliset tai rakenteelliset, jotka muodostavat monimutkaisempia esineitä, kuten nanotubuluksia, jotka lukevat ja dekodaaavat DNA:ta solujen ytimestä

B.) Säiliöt, jotka ovat grafeeninanohiukkasia, jotka sisältävät ja kuljettavat geneettistä materiaalia RNA:n ja mRNA:n muodossa (m=lähettiläs) valmiina aloittamaan käänteistranskriptioprosessin ja siten mutatoivat alkuperäisen DNA:n ohjelman pyynnöstä, jota ohjaa nanoteknologia. Näitä säiliöitä kutsutaan myös synteettisiksi nanoteknologiaviruksiksi.

Tyypin A tapauksessa ne voivat kiinnittyä itse reseptoreihin tai orgaanista alkuperää olevan viruksen eksosomin piikkiproteiineihin ja muuttaa ominaisuuksiaan ja solureseptoreihin liittymisominaisuuksia ohjelmansa mukaisesti.

B:n tapauksessa ne eivät ainoastaan sisällä RNA:ta, mRNA:ta, vaan myös entsyymejä, jotka ovat välttämättömiä käänteistranskriptioprosessille. Tätä mRNA:ta, pRNA:ta ja niiden entsyymejä tuotetaan rokotettujen koehenkilöiden alkuperäisissä soluissa ja ne kuljetetaan verenkierron läpi käyttämällä luonnollisia nanografeenin kontrolloimia eksosomeja, ja havaitsimme myös, että tämä nanografeenityyppi B pystyy myös kuljettamaan mRNA:ta ja entsyymit yksinään.

### **Irtoaminen tai tartunta**

Sekä orgaanisissa soluviljelmissä että Holographic Computerin luomassa ennustavassa ihmiskehomallissa havaittiin voimakas kehon toksisuusreaktio, joka oli yhteneväinen kemiallisten myrkkujen kanssa yhdistettynä biologisen materiaalin tunkeutumiseen, mikä aiheutti voimakkaita immuunivasteita ja infektiolähteitä. Elimistön reaktio on hälytys, jossa kudoksissa on erittäin myrkyllinen tila, erityisesti aivoissa, keuhkoissa, maksassa ja munuaisissa, tässä järjestyksessä, mikä aiheuttaa näkyviä kudovaurioita. Tämän reaktion aiheuttaa myös hapensiirtokapasiteetin muutos, joka johtuu veren hemoglobiinin heikentyneestä ja häiriintyneestä vaikutuksesta, sekä yleinen kapillaariverenkierron heikkeneminen, joka vaikuttaa koko kehoon ja jolla on erityisen merkittäviä vaikutuksia silmiin, aivoihin ja lisääntymisjärjestelmään miehillä ja naisilla.

Tämä aiheuttaa hapen puutteen, hypoksian sekä oikean ja ravitsevan solu ympäristön puutteen, mikä yksiselitteisesti aiheuttaa solumikronekroosin tai apoptoosin. Tällöin kudoksiin ilmaantuu äärimmäisen myrkyllisiä olosuhteita, jotka puolestaan aiheuttavat tuotannon solujen eksosomeja, joiden tarkoituksena on hälyttää muita soluja, tiedottaa niille niiden ongelmista, ja niihin tunkeutuvista epäpuhtauksista ja toksiineista menetelmänä solujen poistamiseksi niistä.

Nämä hälytystilassa olevat solut siirtyvät selviytymistilaan eivätkä normaaliin lisääntymistilaan, ja tämä tila kudoksissa edistää suuresti syöpäkasvainten ilmaantumista. Tämän niin kutsutulla rokotteella rokottaminen aiheuttaa syöpää!

Nämä hälyttävässä tilassa olevan kudoksen erittämät eksosomit erittyvät rokotetun yksilön kehosta hänen kehonsa nesteiden ja oman hengityksensä kautta. Jos rokottamaton yksilö on rokotetun henkilön kanssa kontaktissa tämän ollessa em. fysiologisessa tilassa, joka vastaa rokotetun henkilön jonkin eksosomin tai viruksen koodia tai viestiä, tämä toinen henkilö saa aikaan vastaavan oireenmukaisen reaktion.

Ja tällainen oireyhtymä voi vastata tai ei, mitä tahansa jo tunnettua virustauteja, jotka käynnistävät ketjureaktion tartunnan kautta sekä rokotettujen että ei-rokotettujen välillä, mutta rokotetulla on aina paljon heikompi immuunijärjestelmä kuin ei-rokotetulla, mikä vähentää heidän odotuksiaan hyvästä toipumisesta. Siksi rokottamattomat ihmiset ovat vahvempia ja heillä on pysyvä mahdollisuus selviytyä tästä bioasehyökkäyksestä ihmiskuntaa vastaan kuin rokotetulla henkilöllä, jonka mahdollisuudet ovat lähes olemattomat.

### **Rokotettu henkilö vapauttaa ja levittää nanografeenia**

Rokotetusta yksilöstä vapautuu jatkuvasti nanografeenia, joka voi joutua rokottamattomien yksilöiden elimistöön, jossa se alkaa pienessä mittakaavassa tai määrässä aktivoitua ohjelmoidulla tavalla yrittäen

tehdä vastaavat geneettiset muutokset mainituissa rokottamattomissa yksilöissä. Se, saako rokottamaton henkilö oireita tai haittavaikutuksia vai ei, riippuu rokotetulle yksilölle tai henkilöille altistumisen asteesta ja rokottamattoman yksilön vahvuudesta tai fyysisestä kunnosta ja hänen immuunijärjestelmänsä yleisestä tilasta. Rokottamattoman yksilön altistuvat osat, kuten keuhkot ja limakalvot, ovat alttiimpia muutoksille ja immunologisille reaktioille ja luonnollisten eksosomien läsnäololle kuin rokotettujen ihmisten kudokset niiden äärimmäisen toksisuuden ja keinotekoisten eksosomien vuoksi. Samoin ensimmäinen kohta, jossa nanografeeni toimii esiohjelmoimalla, toimii yksilöiden lisääntymisjärjestelmässä jättäen heidät steriileiksi.

Kuten olemme jo edellä maininneet, nanografeeni tuottaa keinotekoisia viruksia tai eksosomeja käyttäen rokotetun henkilön soluja. Rokotetut henkilöt erittävät ja levittävät sen tuottamiin keinoviruksiin kiinnittynyttä nanografeenia nanoteknologialla tuotettuina eksosomiviruksina, jotka vuorostaan sisältävät samaa nanoteknologiaa nanografeenin muodossa ihmisestä toiseen, rokotetusta henkilöstä toiseen rokottamattomaan henkilöön.

Toinen tärkeä seikka on, että nanografeenia ei löydy vain rokotteista, vaan myös lukemattomista jalostetuista elintarvikkeista, ihmisten kanssa kosketuksiin joutuvista kemikaaleista, kuten kosmetiikasta ja voiteista, ruokaöljyistä ja lääkkeistä, olivatpa ne injektoitavia tai oraalisia. Sitä löytyy torjunta-aineista ja keinolannoitteista, autojen öljyistä ja voiteluaineista, autoöljyistä ja hydraulinesteistä lukemattomien muiden joukossa. Nanografeenia löytyy myös Chemtrailsista, jolla maapalloa on ruiskutettu järjestelmällisesti vuosia.

Tämä ei ainoastaan helpota synteettisten virusten leviämistä ihmisten välillä riippumatta siitä, ovatko he rokotettuja tai eivät, vaan se aiheuttaa epänormaalin korkean sähkömagneettisen reaktiivisuuden kaikissa orgaanisissa kudoksissa, mukaan lukien kasveissa.

Sekä biologisten että käyttäytymisvasteiden hallinta keinotekoisten neuromodulaatiotekniikoiden avulla on jatkunut vuosia, ja rokotusohjelma, jossa on olemassa oleva SARS CoV-2 verukkeena, vain nopeuttaa absoluuttisen hallinnan prosessia käyttämällä tiettyjä ohjattuja taajuuksia erittäin kehittyneillä tekoälytietokoneilla, jotka ovat maan keskimääräisen väestön ulottumattomissa ja käsittämättömissä. Transhumanismin prosessi ja maanpäällisen biologian, erityisesti ihmisen, assimilaatio internetin kaltaiseen kaiken hallintaverkkoon.

Vakavin osa tässä on se, että keskivertoihminen ei ymmärrä, että kyse ei ole vain siitä, kuinka he voivat käyttää Internetiä, vaan siitä, kuinka Internet voi käyttää heitä. Järjestelmä, maapalloa hallitseva Cabal, hallitsee täysin sitä, mitä he tekevät ja mitä ihmisväestö edes ajattelee istuttamalla ajatuksia ja tunteita tämän tekniikan avulla.

Rokotteissa oleva nanografeeni ei toimi vain menetelmänä ihmispopulaation välittömään hallintaan ja tuhoamiseen, vaan se toimii myös menetelmänä kontrolloidulle geneettiselle muutokselle, jolla biologiset ruumiit, erityisesti ihmiset, mukautetaan osaksi valvottua tietoverkkoa.

Ihmiskeho, on monimutkainen biokemiallis-sähköinen järjestelmä, joka tarvitsee erittäin hienon ja erityisen tasapainon toimiakseen. Kaikki kehon taajuuksien muutokset, kuten nanografeenin aiheuttamat, aiheuttavat vakavia vaurioita koko järjestelmälle, ja tällainen äkillinen epätasapaino, kuten silloin, kun joku on juuri rokotettu, riittää aiheuttamaan tajunnan menetyksen, pyörtymisen ja jopa kuoleman.

Tarkoituksen on, että biologisesti ja henkisesti hallitulla ihmisellä, ei enää ole pienintäkään vapaata tahtoa, vaikka tällainen olento voi uskoa, että hänen ajatuksensa ja päätöksensä ovat hänen omiaan, eivätkä tekniikan avulla pakotettuja. Hänen elämäkokemuksensa tulee olemaan ja on täysin alentunut.

Taajuuksien yhteensopimattomuuden vuoksi sielu vetäytyy ja jättää kehon kauko-ohjatuksi biologiseksi robotiksi, jolla on mieli. Tämä taajuuksien yhteensopimattomuus aiheuttaa sen, että alkuperäinen sielu, itse Lähteen signaali, ei enää kytkeydy tai viritä kehoon. Tämä tekniikka muuttaa biologisen kehon eksistentiaalista taajuutta tehden siitä yhteensopimattoman alkuperäisen sielusignaalin kanssa Lähteestä, ykseyden kentästä. Ja tällä tavoin maan hallitsijat voivat työntää pois sielut, joiden he eivät halua asuvan maassa, ja suosia niitä, joita he haluavat.

Tällä tekniikalla on kyky muuttaa kehon taajuuksia, jotta ne olisivat yhteensopivia maan tasolle, jota kutsutaan myös fyysiseksi tasoksi; käyttäen kaikenlaisia olentoja, niin sanotuista alemmista astraalisista eli regressiivisistä maan ulkopuolisista roduista, joiden Cabal haluaa maahan saapuvan asumaan.

Varoitus: On pitkään sanottu, että synkät ja pahat olennot niin kutsutusta alemasta astraalista etsivät aina tietä fyysiseen maailmaan, tämä on täydellinen tapa mukauttaa ihmiskehoja heidän käyttöönsä.

On myös lukemattomia tapauksia, joissa ihmisiin on hyökätty teknologisesti tai heille on aiheutettu selittämättömiä fyysisiä tai terveydellisiä vaivoja tai sairauksia. Normaali vakiintunut maan lääketieteellinen järjestelmä ja tiede ei pysty käsittelemään tällaisia tilanteita, koska se ei ole täysin tietoinen tällaisista ihmiskehon ja biologian kauko-ohjaustekniikoista ja ihmisen ajatteluprosessista. Voidaan sanoa, että nämä ovat niin sanottuja ”kohdennettuja yksilöitä”, joista olemme kuulleet jo vuosia.

Tämä selittää suurelta osin lukemattomia selittämättömiä sairauksia, joista monet liittyvät olemattomaan SARS CoV-2 -tautiin tai mielenterveys- tai psykosomaattisiin sairauksiin. On erittäin todennäköistä, että järjestelmä, joka ohjaa grafeenia matkapuhelinverkkojen kautta, riippumatta siitä, ovatko ne 5G-taajuusalueella tai eivät, saattaa suorittaa satunnaisesti tehokkuustestejä henkilöillä tai henkilöillä, jotka järjestelmä tai Cabal on leimannut vaarallisiksi. Tai kapinallisiksi.

Ei siis tarvitse rokottaa väärää rokotetta olematonta SARS CoV-2 -tautia vastaan ollakseen herkkä tai uhri tämänkaltaisille tekniikoille, koska grafeenia on kaikkialla. Olipa kyseessä vain normaali grafeeni tai teknologinen nanografeeni, sen pelkkä läsnäolo organismissa lisää biologisten kudosten reaktiivisuutta sähkömagneettisten kenttien suhteen. Ehkä vakavin asia on ymmärtää, että keskivertoihmiset eivät kykene ymmärtämään kaikkea tätä tapahtumaa, koska he pitävät sitä tieteisfiktiona tai liioitteluna, mutta silti se vaikuttaa heihin ja vaikuttaa heihin heidän reaktioidensa perusteella. Tietoisuuden puutteelle ja tämän kieltämiselle tunnusomaista on olla mielenhallinnassa järjestelmän hyväksi, eräänlaisessa henkisessä letargiatilassa, jolle harvat jotka ymmärtävät mitä todella tapahtuu ovat immuuneja.

Samoin on väitetty, että biologia, DNA, palaa aina alkuperäiseen malliinsa, ja tämä on edelleen totta. Tämä nanoteknologinen järjestelmä kuitenkin vahingoittaa jatkuvasti biologista järjestelmää, DNA:ta, joten se ei enää toimi samoilla periaatteilla kuin ennen. Periaatteet, jotka käyttävät hienovaraisten eetterien energioiden ilmentymistä orgaanisessa aineessa tai DNA:ssa, tätä muuttaa tiettyjen kontrolloitujen taajuuksien sähkömagneettinen järjestelmä, joka estää alkuperäisen ja luonnollisen DNA:n ilmentymisprosessin toimimasta. Sanomattakin on selvää, että tämän kaiken seuraukset ovat erittäin vakavat.

Tämä asiakirja edustaa miehistömme yhteistä työtä lokakuun 2021 lopulla. Se ei suinkaan tarkoita, että tiedot olisivat täysin lopullisia, eikä se sisällä kaikkia rokotusten aiheuttamia prosesseja tai asioita. Myös havaintojamme kehitetään, joten päivitämme niitä ajoissa, kun niitä ilmenee. Näemme muiden tutkijoiden tekevän muita, toisiaan täydentäviä johtopäätöksiä kukin omalla tasollaan ja kykyynsä.