

**Вакцины против ковида, проанализированные тайгетеанской лабораторией – Полный отчет
– Графен, нанотехнологии и Трансгуманизм.**

Автор
Cosmic Agency, Гоша

Опубликовано
02 ноября 2021г.

19 октября 2021 г., космический корабль Толека на околоземной орбите.

Лабораторный отчет о веществах, обнаруженных во флаконах с маркировкой вакцин против Sars-Cov-2 от компаний Pfizer, Moderna и AstraZeneca.

Доктор Анека с Теммера.

Доктор хирург Сенетре с Эрры.

Доктор Дор Каал'эль с Теммера.

Медицинская лаборатория С.С. Толека ТПТ-001, октябрь 2021 г.

Лаборатоное оборудование и основные методы наблюдения и исследования.

- Бифокальный оптический микроскоп, максимальное увеличение x1500.
- Оптический микроскоп, максимальное увеличение x1500, компьютеризированный.
- Электронный микроскоп, максимальное увеличение x200 000, компьютеризированный.
- Спектрометр для анализа частот, излучаемых на молекулярном и субатомном уровне (Молекулярный, субатомный частотный спектрометр).
- Гравитационный электронный микроскоп типа интерферометр с возможностью сканирования специфической массы-гравитации, с возможностью обнаружения субатомных компонентов, связанный с медицинским квантовым голографическим компьютером с монитором для вывода данных в виде голограммы высокого разрешения. Со способностью считывать материалы на ядерном уровне и классифицировать биологические вещества, образцы и ткани, а также сканировать или считывать клеточную ДНК из этих образцов.
- Квантовый голографический компьютер с медицинской программой для детального моделирования всего человеческого тела со всеми его биологическими процессами, для прогнозирования прогрессивного развития процессов. То же самое и для других изученных нечеловеческих видов.
- 150 культур человеческих тканей, созданных в медицинском модуле для изучения реакций в режиме реального времени.
- 30 культур нечеловеческих тканей, созданных в медицинском модуле, для изучения реакций у рас таких как лирианцы, андромедианцы, арктурианцы, диеслиентиплекс и урма.
- 50 флаконов вакцины Pfizer COVID 19, 5 доз по 0,3 мл.
- 50 флаконов вакцины Moderna COVID 19, 10 доз по 0,5 мл.
- 50 флаконов вакцины AstraZeneca COVID 19, 10 доз по 0,5 мл.

Графен.

Во всех этих образцах обнаружена большая масса частиц вещества, соответствующая графену, с атомной и молекулярной структурой частично неупорядоченной и частично упорядоченной в форму кристаллов синтетического искусственного происхождения.

Способ или метод производства этих частиц превышает технологический уровень современной человеческой цивилизации, поскольку для их производства необходимы репликаторные устройства, основанные на технологии создания материи из энергии с контролем частот и гармоник. Соответствует репликаторам материи, используемым на технологическом уровне высокоразвитых нечеловеческих рас, членов Федерации объединенных планет.

Эта технология включает упорядочивание отдельных атомов для формирования частиц с кристаллической структурой. Такая структура образовавшейся молекулы имеет магнитную частоту или электрические свойства, которые соответствуют тому, что на Земле называют графеном. Это подразумевает технологическую способность создавать умную частицу, состоящую менее чем из 60 атомов, размер такой частицы варьируется, но он достигает примерно 10 нм, что в 10 раз меньше, чем в среднем вирус-экзосома.

Графен как материал чрезвычайно прочен, гибок, обладает прозрачностью, если он правильно сгруппирован в кристаллическую форму, теплопроводен, электропроводен и сильно магнитен или намагничивается. Группируя свои молекулы в одной плоскости, структура или лист графена могут быть толщиной всего в один атом. Вероятно, это самый прочный материал, известный человечеству.

Простой атом углерода, основа графена, состоит из 6 протонов, 6 (или 7) нейтронов и 6 электронов (666).

** Изображения не поддерживаются **

Атомарно запрограммированный графен способен принимать любую структурную форму при объединении многих графеновых молекул. Это достигается путем активации или деактивации точек соединения или точек связывания на каждой молекуле с помощью электромагнитного отклика на определенную частоту для каждой группы точек связывания искусственно подготовленных молекул.

Электромагнитные частоты, управляющие графеном, могут быть запрограммированы и переданы воздушным путем с помощью микроволн в виде той самой структуры, которую примет графен, группируя свои молекулы в соответствующих местах, пока не сформируется желаемая структура.

Графен во флаконах с вакцинами обладает очень низким магнетизмом до тех пор, пока его не введут в живую ткань, где он активируется и начинает свой заранее запрограммированный процесс. В момент попадания в тело графен становится очень магнитным. То же поле электрохимических и биологических частот в организме вызывает активацию запрограммированного графена, включая его. Это достигается путем перегруппировки молекул в графене в структуру, необходимую для создания магнитной полярности, он включается при контакте в непосредственной близости к живому организму.

Графен проходит через кровоток по всему телу, в процессе прикрепляясь к тканям, при этом в наибольшей концентрации он прикрепляется к тканям там, где была самая высокая концентрация на миллилитр крови, т.е. вблизи места введения прививки, что объясняет *намагниченные руки*, о которых сообщают по всему миру.

Попадая в живую ткань, графен прилипает к клеточным стенкам и внедряется в каждую клетку, фильтруясь через клеточную мембрану благодаря своему очень маленькому размеру. Попадая внутрь каждой клетки, графен перемещается между органеллами и проникает в клеточное ядро, где прикрепляется к ДНК клетки.

Графен образует структуры, похожие на нанотрубки, вокруг клеточной ДНК и в прямом контакте с ней, изолируя или как бы помещая её в клетку.

** Изображения не поддерживаются **

Затем каждый сегмент нанотрубки будет реагировать на электромагнитно-биоэлектрические свойства каждого компонента клеточной ДНК, аденина, тимина, гуанина, цитозина или А-Т-Г-С, и их реакцию между порами или отверстиями переплетения графена, создавая точную копию ДНК, но с помощью магнитных свойств в структуре нанотрубки, которой обернута клеточная ДНК, и с помощью этой процедуры графен декодировал ДНК в каждой клетке и теперь эта информация может быть считана или передана технологически, подобно жесткому диску, по тому же принципу.

После того, как клеточная ДНК будет расшифрована, графен будет реагировать заранее запрограммированным способом или дистанционной активацией с использованием микроволн соответствующих частот 5G от 3,4 ГГц до 29,8 ГГц, но не только.

Уже имея определенные расшифрованные или записанные гены, данный сегмент графена будет притягивать противоположный графеновый аналог, имеющий соответствующую частоту последовательности и содержащийся в крови тех же инокулированных¹. Этот графен содержит последовательности мРНК, которая является запрограммированной РНК, кодирующей определенный белок, с целью изменения конкретной последовательности ДНК.

мРНК извлекается с помощью той же нано-графеновой процедуры, что и выше, из базовых клеточных фрагментов организмов, присутствующих в вакцине. К ним относятся стволовые клетки из человеческих эмбрионов, а также из эмбрионов обезьян, быков и других позвоночных и беспозвоночных, которые мы еще не полностью идентифицировали на данный момент, включая клетки и ДНК *Hydra vulgaris*, которые нано-графену удалось выделить и с помощью которых нанографен, заранее запрограммированным способом либо управляемый дистанционно сигналами 5G и т.п., возьмет их генетические последовательности за основу или ресурс для формирования нитей мРНК, с помощью которых они будут заменять исходные нити ДНК клеток человека привитого субъекта.

Частица нано-графена притягивается к клетке и группам клеток, которые образуют определенные ткани с помощью соответствующих электромагнитных микрочастот, содержащихся в качестве свойств самих нано-графеновых структур. Эти искусственные вирусоподобные частицы содержащие мРНК будут осуществлять генетические изменения в клеточной ДНК с использованием процедуры обратной транскрипции, но под управлением искусственных частиц.

Кроме того, вакцины уже с завода содержат нано-графен, инкапсулировавший последовательности мРНК, специфические мРНК для замены конкретных генов в клетках определенных тканей в организме инокулированных людей.

Нано-графен как запрограммированный «умный» порошок способен изменять геном человека либо частично, конкретные гены, например, контролирующие репродуктивную систему или ее части, или гены, контролирующие нейронные процессы в мозге инокулированного, либо полностью изменять весь геном человека. И этим процессом можно управлять дистанционно. Превращая человеческое тело в биологическую марионетку во власти решений тех, кто контролирует эту технологию.

С помощью этой технологии можно сделать стерильным все население, небольшую группу внутри населения или конкретного индивидуума. Последнее, по-видимому, является заранее запрограммированным процессом в умном нано-графене и независимым от внешних инструкций. Он также может активировать определенные гены или деактивировать их, вызывая эффекты, желаемые теми, кто контролирует эту технологию, например, появление всевозможных заболеваний и медицинских состояний, связанных с генетическими проблемами, или такие как рак. Также можно вызывать и контролировать заболевания, называемыми вирусными, у группы людей или у конкретных индивидуумов.

В различных реакциях самого по себе графена достаточно для того, чтобы у инокулированного развились системные воспалительные процессы с цитокиновыми штормами², которые вызывают неблагоприятные реакции организма, такие как развитие тромбов и сгустков крови, без необходимости присутствия какого-либо, так называемого, белка шипов, как его называют во многих кругах, и одним из первых поражённых мест, будут легкие.

Мы рассматриваем саму концепцию белка шипов как попытку земного объяснения гораздо более сложного процесса. Действительно, там содержатся белковые капсулы, которые можно отнести к категории белков шипов или синтетических вирусов, но, как я описала выше, эти белки собираются мРНК, содержащейся в частицах графена, то есть для нормальной человеческой науки они будут видеть только микрочастицу графена, а не содержащуюся в ней мРНК, которая, в свою очередь, изменяет ДНК клеток, с которыми она вступает в контакт.

Сами по себе эти белки, многие из которых могут быть классифицированы как белки шипов, являются сырьем для графена, как генетические ресурсы для внесения дальнейших изменений в ДНК субъекта. Хотя и не у всех инокулированных субъектов произойдут одни и те же изменения, у нано-графена будет потенциальная возможность прибегнуть к этому ресурсу, как опция, в качестве скрытого потенциала.

И с помощью этой технологии он дает контролерам всего этого полную базу данных ДНК всего человеческого населения, по крайней мере, инокулированных.

Сам нано-графен реагирует на стимуляцию определенного сигнала в диапазоне 5G, возвращая сигнал обратно на излучатель и содержащий полную базу данных не только о полном геноме каждого инокулированного индивидуума, но и о прогрессе мутаций.

Эта нанотехнология формирует и устанавливает внутреннюю реакцию на слуховые стимулы или звуки, что означает способность передавать и принимать звук как микрофон внутри инокулированного субъекта, а также способность передавать вибрации, которые индивидуум интерпретирует как голоса в его голове, выводящие синтетическую телепатию на более широкий и эффективный уровень с целью массовых манипуляций.

Если сделать еще один шаг вперед, можно предположить, что так как нанотехнология графена легко проникает через кровяной барьер человеческого мозга, он размещается между нейронами и между их дендритами, эффективно контролируя аксиоматическую деполяризацию, время и качество нейротрансмиттеров, а также точную биоэлектрическую частоту каждой отдельной деполяризации. Это создает возможность не только считывать деполяризации и взаимодействия

между нейронными сетями мозга и передавать их в сеть 5G, но также дает возможность имплантировать мысли и идеи, контролируя динамику частот биоэлектрических и химических нейротрансмиттеров в мозге. Этот вид нейронального контроля с помощью электромагнитных частот, искусственной нейромодуляции или ИНМ, и также из-за изменения ДНК нервных клеток, создает эффект апоптоза или гибели клеток.

Паразиты, обнаруженные в вакцинах:

Microfilaria: в марке Pfizer, в 15 из 50 флаконов с дозами, Moderna 35/50.

Toxoplasma gondii: Moderna: 28/50, Pfizer: 8/50, AstraZeneca: 32/50.

Trypanosoma brucei: Moderna: 12/50, Pfizer: 38/50, AstraZeneca: 22/50.

Другими словами, не было обнаружено видимых паразитов на разных стадиях их цикла или в генетических следах во всех вакцинах одной партии, и они различаются от бренда к бренду. Но признаки паразитов были обнаружены во всех образцах вакцины из тестированных нами 150 флаконов доз, в 3 коробках по 50 штук каждой марки.

Иллюстративные изображения. ** Изображения не поддерживаются **

Мы обнаружили наблюдаемые варианты паразитов, которых нет в моих базах данных, и мы пока не смогли их каталогизировать или соотнести с какой-либо текущей классификацией человека. Вполне возможно, что они являются генно-инженерными, то есть специфичными для вакцин, генетически созданными для вакцин и не встречаются в свободном состоянии. Они были обнаружены во всех 150 образцах.

Мы также обнаружили высокомагнитные кристаллические прозрачные графеновые структуры с червеобразной формой, обусловленной связями между частицами. Эти структуры под микроскопом можно принять за паразитов. Это не исключает присутствия обнаруживаемых паразитов, описанных выше.

Стоит также отметить, что содержание жидкости для инокуляции не является однородным даже в пределах одной партии и коробки одной марки, а варьируется от бутылки к бутылке, что подтверждает тот факт, что они могут быть использованы для введения определенной дозы каждому человеку по желанию тех, кто контролирует пандемию. Это, по крайней мере, для 150 образцов, которые были в нашем распоряжении.

Белок шипа.

Под белком шипов понимают собственно оболочку вируса, те ее части, которые прикрепляются к рецепторам клеток.

В составе жидкости для инокуляции мы не обнаружили белка шипов, соответствующего Sars-CoV-2 или любому вирусу типа Sars, что однозначно исключает использование этой жидкости в качестве вакцины, поскольку они не содержат биологического вещества, способного стимулировать или вызывать выработку антител.

Однако, поскольку внутри каждой бутылки был обнаружен настоящий зоопарк органического и неорганического материала, присутствие белков в состоянии или размере менее 100 нм можно интерпретировать как некий тип вируса или экзосомы внутри жидкости для инокуляции, но образовавшейся в результате биологического хаоса внутри и не соответствующий ни одному вирусу Sars. Однако я не считаю это обоснованием или оправданием того, что именно эти реагенты вызывают антитела, поскольку их разнообразие очень велико и хаотично, и ни один из них не соответствует Sars или Sars-Cov-2, это просто белки шипов, которые можно было бы найти в супе биологического материала.

Мы считаем, что побочные реакции, приписываемые белкам шипов, о которых сообщают многие исследователи, происходят не от этого класса белков как таковых, а их путают с высокотоксичными реакциями, вызываемыми самим графеном.

Я должна прояснить, что графен в жидкости для инокуляции меняется по форме и молекулярному составу или составу частиц по желанию, поскольку это нанотехнология, и в дополнение к черному нано-графену присутствует большое количество кристаллического нано-графена, который прозрачен, и из-за своего молекулярного размера, меньшего, чем у любого вируса, не обнаруживается в клетках, тем более, в тканях или в кровяном сгустке, изучаемом человеческой медицинской наукой с целью установления его причины. Точно так же нано-графен не будет реагировать на химические реагенты, используемые для обнаружения и классификации биологического содержимого образца ткани или крови. Его нельзя найти под оптическим микроскопом, а он в лучшем случае будет виден под электронным микроскопом как серия полупрозрачных фибр, если это позволяет концентрация нано-графена.

Другими словами, причиной образования тромбов (сгустков) является сам графен, а не белок шипа.

Нано-частицы липидов и тяжелых металлов, стали, железа, бария, стронция 38, титана, золота и алюминия в следах, обнаруженных в структурных переплетениях графена в жидкости для инокуляции, вызывают реакции свертывания крови: появление фибриновых кровяных сгустков эритроцитами происходит мгновенно при заражении нормального образца крови веществом, содержащимся в вакцинах, в наблюдаемом исследованном количестве 1/100 частей. Эта реакция свертывания наблюдалась во всех образцах тканей и компьютеризированных прогностических моделях, причем результаты совпадали друг с другом. Вещества в жидкостях для инокуляции вызывают образование тромбов! И точка. Тем не менее, я не исключаю, что море биологического материала также может вызывать образование тромбов, поскольку оно вызывает всевозможные неблагоприятные реакции организма. Уже это само по себе является целью присутствия этого генетического и тканевого материала в дополнение к обеспечению разнообразного источника нечеловеческих и человеческих цепочек ДНК для снабжения нанотехнологий сырьем для формирования мРНК/РНК-полимеразы, чтобы она могла вносить изменения в ДНК человеческих клеток инокулированного в зависимости от того, какая команда поступает через сети 5G и тому подобное.

Другое применение мы видим в присутствии различных биологических материалов в составе жидкости для инокуляций / вакцин (что включает в себя стволовые клетки человека и обезьяньих, сложную ткань плода, то есть еще несколько соединенных эмбриональных клеток человеческого, бычьего и обезьяньего происхождения, среди других клеток и трудно идентифицируемые ткани) это для того, чтобы прогрессивным образом вызывать перегрузку и коллапс иммунной системы инокулированного человека, что в первую очередь приводит к появлению оппортунистических заболеваний всех видов, помимо аутоиммунных состояний, и всю полную картину, к которой приводит разрушающаяся иммунная система, подобно тому, как это описано у пациентов с

диагнозом ВИЧ, но стремительным образом в течение нескольких дней или месяцев, в некоторых случаях минут или часов.

Мы рассматриваем эту перегрузку иммунной системы как часть необходимой картины, которая вызывает у каждого инокулированного пациента, чтобы затормозить и ослабить иммунную систему, в то время как графеновая нанотехнология действует и выполняет запрограммированные внутренние изменения и чтобы максимизировать эффективность графеновой технологии.

Есть человеческие исследования, которые утверждают, что графен нетоксичен и не вызывает никаких реакций, но, во-первых, существует несколько типов графена, некоторые из них нетоксичны, а некоторые токсичны. Но я должна подчеркнуть, что мы говорим здесь не о наличии инертного графена, а о нанотехнологиях, которые используют графен в качестве основного сырья, нанотехнологиях, сделанных в основном из графена, но не только, поскольку, как я упоминала ранее, мы нашли разные металлы, описанные выше, вплетенные в кристаллическую матрицу самого графена, помещенные туда, потому что они придают нанотехнологиям гибкость в ее реакциях на различные микроволновые частоты, излучаемые в основном сетями 5G, поскольку их большая пропускная способность или емкость диапазона подходит для контроля наночастиц графена. Как сами компоненты, чтобы заставить эту нанотехнологию работать.

Я использую термин «нано-графен» выше, потому что графен является основным компонентом, используемым для производства умных частиц, соответствующих нанороботам, но я подчеркиваю, что это не единственный материал, необходимый для работы указанной нанотехнологии. Помня о том, что этот класс технологий контролируется с помощью определенных микрочастот по типу точных энергетических адресов как для каждой группы наночастиц, так и для каждой отдельной наночастицы, если это необходимо.

Это можно объяснить, присвоив каждой наночастице номер, который представляет микрочастоту, на которую она будет реагировать при её облучении. В результате наночастица включает или выключает рецепторы на своей поверхности, которые позволяют ей либо присоединяться к другим наночастицам для формирования более сложных структур, либо присоединяться к тканям или отдельным клеткам инокулированного субъекта. Эти наночастицы или нано-графены движутся в основном группами с одинаковой заданной частотой.

Не все наночастицы, обнаруженные в жидкостях для инокуляции, получивших неправильное название вакцины, имеют одинаковую структуру, и мы можем разделить их на две большие группы:

А.) те, которые имеют действие или структуру, образующие более сложные объекты, такие как нанотрубки, которые считывают и декодируют ДНК в ядрах клеток и

Б.) контейнеры, представляющие собой наночастицы графена, содержащие и транспортирующие генетический материал в форме РНК и мРНК (м = мессенджер), уже готовые к запуску процесса обратной транскрипции³, тем самым изменяя исходную ДНК по запросу программы, которая контролирует нанотехнологии. Я также называю эти контейнеры синтетическими нанотехнологическими вирусами.

В случае типа А.), они могут прикрепляться к самим рецепторам или белкам-шипам вируса-экзосомы органического происхождения и изменять их свойства и атрибуты связи с рецепторами клетки, в соответствии со своей программой.

В случае В.) они транспортируют не только РНК, мРНК, но и ферменты, необходимые для процесса обратной транскриптазы. Эти мРНК, пРНК и их ферменты производятся в тех же клетках инокулированного субъекта и транспортируются по кровотоку с помощью естественных экзосом,

управляемых нано-графеном, и мы также наблюдали, что нано-графен типа В.) способен самостоятельно транспортировать мРНК и ферменты.

Иллюстративные изображения ** Изображения не поддерживаются **

Распространение или передача-заражение.

Как в культурах органических клеток, так и в прогнозируемой модели человеческого тела, созданной голографическим компьютером, наблюдалась сильная реакция токсичности организма, соответствующая присутствию химических ядов, в сочетании с вторжением в биологического материала, вызывающего очаги инфекции.

Реакция организма – это тревога с высокотоксичным состоянием тканей, особенно мозга, легких, печени и почек, именно в таком порядке.

Эта реакция вызвана изменением способности переносить кислород из-за сниженного и нарушенного действия гемоглобина в крови, в сочетании с общим обеднением капиллярного кровообращения, влияющего на весь организм, с особенно заметным воздействием на глаза, мозг и репродуктивную систему как у мужчин, так и у женщин.

Это вызывает условия недостаточной оксигенации и отсутствия правильной и питательной клеточной среды, что однозначно вызывает от клеточного микронекроза до клеточного некроза или апоптоза с появлением условий крайней токсичности в тканях, что в свою очередь вызывает производство клеточных экзосом для того, чтобы сигнализировать другим клеткам, информировать их о проблеме, которая у них есть, и как метод избавления от загрязняющих веществ и токсинов, которые вторгаются в клетки.

Эти клетки в состоянии тревоги переходят в режим выживания, а не в нормальный репродуктивный режим, что является состоянием или условием в тканях, идеально способствующим развитию раковых опухолей. Происходит развитие раковых заболеваний.

Инокуляция этой, так называемой, вакциной вызывает рак!

Эти экзосомы, выделяемые тканями в состоянии тревоги, выделяются из организма инокулированного человека через жидкости его тела и через его собственное дыхание. Если другой не инокулированный человек находится в присутствии инокулированного и последний демонстрирует физиологическую картину, совместимую с одной из этих экзосом или вирусов, у последнего проявляется соответствующая симптоматическая реакция.

И эта симптоматика может соответствовать или не соответствовать уже известным вирусным заболеваниям, запуская цепную реакцию в виде заражения между инокулированными и не инокулированными, но подчеркиваю, что инокулированные всегда будут иметь гораздо более слабую иммунную систему, чем не инокулированные, что снижает ожидания на их выздоровление.

Следовательно, неинокулированные люди сильнее и имеют постоянный шанс выжить в этой атаке биологического оружия на человечество, чем инокулированные, шансы которых близки к нулю.

Инокулированный индивид постоянно выделяет нано-графен, который может быть введен в организм не инокулированных индивидов, где в небольших масштабах или в зависимости от его количества, он начнет активироваться, как запрограммировано, пытаясь внести соответствующие генетические изменения у этих не инокулированных индивидов.

Появление или отсутствие симптомов или побочных реакций у не инокулированного человека будет зависеть от степени воздействия на него инокулированного человека (людей), а также от силы или физического состояния не инокулированного человека и общего состояния его иммунной системы. И подвергающиеся воздействию части не инокулированного человека, такие как легкие и слизистые оболочки, наиболее уязвимы для изменений и иммунологических реакций в присутствии естественных экзосом из-за чрезвычайной тканевой токсичности и искусственных экзосом из-за нано-графена, который высвобождается и распространяется инокулированным человеком.

Кроме того, первой точкой, где в соответствии с предварительным программированием нано-графен будет действовать, является репродуктивная система людей, в результате чего они становятся бесплодными.

Как упоминалось выше, нано-графен производит искусственные вирусы или экзосомы, используя клетки самого инокулированного человека. Нанографен, прикрепленный к созданным им искусственным вирусам, секретируется и распространяется инокулированными людьми в виде вирусов, произведенных с помощью нанотехнологий, которые, в свою очередь, содержат нанотехнологии, и способные передавать нано-графен от человека к человеку, от инокулированного человека к не инокулированному.

Еще одним важным моментом является то, что нано-графен содержится не только в вакцинах, но и в бесчисленных переработанных продуктах питания, химических веществах, контактирующих с человеком, таких как косметика и крема, масла для приготовления пищи, а также в других лекарствах, вводимых инъекционно или принимаемых перорально. Он содержится в пестицидах и искусственных удобрениях, в смазочных жидкостях, автомобильных маслах и гидравлических жидкостях, а также во многих других местах. Нано-графен также содержится в химтрайлах, которыми систематически опрыскивают Землю на протяжении многих лет.

Это не только способствует распространению синтетических вирусов между людьми, вне зависимости от того, инокулированы они или нет, но также вызывает аномально высокую электромагнитную реактивность во всех органических тканях, включая растительные.

Контроль биологических и поведенческих реакций с помощью технологий искусственной нейромодуляции существует уже много лет, а программа инокуляций, использующая несуществующий Sars-Cov-2 в качестве предлога, только еще больше ускоряет процесс абсолютного контроля за счет использования определенных частот, контролируемых компьютерами с высокоразвитым искусственным интеллектом, недоступными для понимания среднестатистического населения Земли. Процесс трансгуманизма и ассимиляции земной биологии, особенно биологии человека, в интернет-подобную сеть управления всем.

Хуже всего во всём этом то, что обычные люди не понимают, что дело не только в том, как они смогут получить доступ к Интернету, но и в том, как Интернет сможет получить доступ к ним. Система, Кабал, контролирующие Землю, будут иметь абсолютный контроль над тем, что делают люди, но даже над тем, что человеческое население думает, имплантируя мысли и чувства с помощью этой технологии.

Нано-графен, присутствующий в жидкостях для инокуляции, будет не только служить методом немедленного контроля и истребления человеческой популяции, но он также функционирует как метод контролируемых генетических изменений для адаптации биологических тел, особенно людей, к участию в сети контролируемой через интернет информации.

Каждое тело, как и в случае человека, представляет собой сложную биохимическую электрическую систему, для функционирования которой требуется очень тонкий и специфический баланс. Любое

изменение частот тела, например, спровоцированное нано-графеном, наносит серьезный ущерб всей системе, и такого внезапного дисбаланса, как при только что сделанной инокуляции, достаточно, чтобы вызвать потерю сознания и даже смерть.

Ментально и биологически контролируемое человеческое существо, как и предполагалось, больше не имеет ни малейшей доли свободы воли, хотя вполне возможно, что это существо считает, что его мысли и решения являются его собственными, а не навязанными ему технологиями. Его жизненный опыт полностью истощён.

Из-за несовместимости частот душа удаляется, оставляя тело в виде дистанционно управляемого биологического робота с коллективным разумом. Эта несовместимость частот приводит к тому, что первоначальная душа, сигнал Источника, больше не связывается и не сонастраивается с этим телом. Эта технология изменяет экзистенциальную частоту тела, чтобы ее как-то назвать, делая его несовместимым с сигналами-душами Первоисточника, которые контролеры не желают, чтобы они населяли Землю.

Точно так же эта технология обладает способностью изменять частоты тела таким образом, чтобы они были совместимы с тем, чтобы в них могли поселяться, паразитировать или использоваться всевозможные сущности, так называемые низшие астральные, или регressive внеземные расы, которых управляющий Кабал желает ввести на земной план или также называемый физическим планом.

Предупреждение: уже давно известно, что темные и злые сущности из так называемого нижнего астрала всегда ищут путь в физический мир, это идеальный способ приспособить человеческие тела для использования ими.

Существует также бесчисленное количество случаев, когда люди подвергались технологическим атакам или получали необъяснимые физические или медицинские отклонения или болезни. Обычная медицинская система Земли не может справиться с подобными ситуациями, поскольку она совершенно не знает о таких технологиях дистанционного управления человеческой биологией, человеческим мышлением. Можно сказать, что это так называемые «целевые индивиды», о которых мы слышим уже много лет.

Это во многом объясняет бесчисленные случаи необъяснимых заболеваний, многие из которых связывают с несуществующим Sars Cov-2 или с психическими или психосоматическими заболеваниями. Вполне вероятно, что система, управляющая графеном через сети сотовой связи, независимо от того, находятся ли они в диапазоне частот 5G, проверяет его эффективность на людях в случайном порядке или на людях, которых та же система или Кабал обозначили как опасных или мятежных.

Я настаиваю на том, что не обязательно быть инокулированным ложной вакциной против несуществующего Sars Cov-2, чтобы стать восприимчивым или жертвой такого рода технологий, потому что графен есть везде. Будь то обычный графен или технологичный нано-графен, все равно само его присутствие в организме повышает реактивность биологических тканей к электромагнитным полям.

Возможно, самым серьезным моментом является осознание того, что средний человек не способен понять все происходящее, поскольку он воспримет это как научную фантастику или преувеличение, но это все равно будет влиять на них, и это влияет на них, поскольку их реакции отрицания по этому поводу имеют отличительные черты контроля сознания в пользу системы, в своего рода ментальной летаргии, к которой немногие оказываются неуязвимыми, те, кто осознают, что происходит на самом деле.

Также утверждалось, что биология, ДНК, всегда возвращается к своей первоначальной схеме, и это по-прежнему верно. Однако эта нанотехнологическая система наносит постоянный ущерб биологической системе, поскольку она уже не функционирует по тем же принципам, что и раньше. Принципы, использующие проявление тонких эфирных энергий на органической материи или ДНК, меняются на электромагнитную систему определенных контролируемых частот, которые препятствуют функционированию первоначального и естественного процесса проявления ДНК.

Излишне говорить, что последствия всего этого чрезвычайно ужасны.

Настоящий документ представляет собой совместные усилия нашей команды на конец октября 2021 года, но это ни в коем случае не означает, что данные являются полностью окончательными и что они включают все процессы, которые вызывают инокуляции. Мы будем продолжать наши наблюдения, поэтому мы будем своевременно сообщать о новых данных по мере их появления. Мы видим, что другие исследователи приходят к другим выводам, которые дополняют друг друга, каждый на своем уровне и в меру своих способностей.

1) стр. 3

Инокуляция (лат. *inoculatio* прививка) 1) введение возбудителей инфекционных болезней или вакцин в ткани человека или животного; 2) в паразитологии — введение насекомыми и клещами возбудителей болезней в кровь человека или животных при кровососании. Медицинская энциклопедия инокуляция Введение живых организмов в среды, организмы растений и животных; в микробиол. практике чаще употребляют термин посев, в мед. — заражение. [Микробиология. Словарь терминов]

Инокуляция (от лат. *inoculatio* — прививка) введение живых микроорганизмов, инфицированного материала, сыворотки или др. веществ в ткани растений, животных или человека (а также в питательные среды). [Большая советская энциклопедия]

2) Стр.4

Цитокиновый шторм или гиперцитокинемия — потенциально летальная реакция иммунной системы, характеризуемая быстрой пролиферацией и повышенной активностью T-клеток, макрофагов и естественных киллеров с высвобождением защитными клетками различных воспалительных цитокинов и химических медиаторов^[1]. Суть состояния заключается в выработке большого количества медиаторов воспаления, которые приводят к активации иммунных клеток и высвобождению последними новой порции медиаторов вследствие наличия неконтролируемой положительной обратной связи между этими процессами^[2]. Порочный круг вызывает разрушение тканей очага воспаления, одновременно реакция распространяется на соседние ткани и по мере развития приобретает системный характер, охватывая весь организм в целом^[3].

Синдром цитокинового шторма описывает различные патологические состояния со схожим клиническим фенотипом (англ.)русск. системного воспаления^[2]. Цитокиновый шторм может протекать в тяжёлой форме и приводить к полиорганной недостаточности, гиперферритинемии, при отсутствии лечения — часто к смерти^{[2][4]}. Может возникнуть в результате инфекций, ревматических или аутоиммунных расстройств, онкологических и других заболеваний, а также после некоторых типов иммунотерапий^{[4][5]}. Часто синдромы цитокинового шторма у пациентов остаются нераспознанными, а доказательной базы по лечению не хватает^[5].

Исторически первым представителем синдрома цитокинового шторма, обнаруженным врачами, являлся сепсис^[2]. Также к синдромам цитокинового шторма относятся гемофагоцитарный лимфогистиоцитоз (англ.)русск., синдром активации макрофагов (англ.)русск.^[6], синдром высвобождения цитокинов^[7]. В тяжёлых случаях COVID-19 также наблюдаются повышенные уровни цитокинов, что характеризуется как цитокиновый шторм^[8]. [Википедия]

3) стр.7

Транскрипция – это синтез всех видов РНК по матрице ДНК, осуществляемый ферментом ДНК-зависимой РНКполимеразой.

Транскрипция (от лат. *transcriptio* «переписывание») — происходящий во всех живых клетках процесс синтеза РНК с использованием ДНК в качестве матрицы; перенос генетической информации с ДНК на РНК.

Транскрипция катализируется ферментом ДНК-зависимой РНК-полимеразой. РНК-полимераза движется по молекуле ДНК в направлении.[Материал из Википедии — свободной энциклопедии]

Транскриптаза – Специфический вирусный фермент — так называемая обратная транскриптаза — на вирусной РНК синтезирует ДНК, которая встраивается в хромосомы хозяина.

Обратная транскриптаза (также известная как ревертаза или РНК-зависимая ДНК-полимераза) — фермент катализирующий синтез ДНК на матрице РНК в процессе, называемом обратной транскрипцией. [Материал из Википедии — свободной энциклопедии]

<https://odysee.com/@CosmicAgency:c/vaccinelabreport:8>

<https://swaruu.org/transcripts/covid-vaccines-analyzed-by-taygetan-lab-complete-report-graphene-nanotechnology-and-transhumanism>