

## **LA BIOENERGETICA Y EL ORIGEN DEL FENOMENO TUMORAL.**

Para resumir este cuadro puntualicemos, la aplicación de la bioenergética deberá:

Realizarse por un terapeuta capacitado.

Con plena conciencia de el esfuerzo mental y la intención que se esta realizando.

El lenguaje deberá ser directo, claro y simple.

La corteza cerebral es la encargada de general la vibración, que transmite la orden al ADN celular del organismo del paciente en estudio, ya sea directamente o a distancia.

Ser conciente que es en la Cisura de Rolando o cisura media, en la parte anterior es donde se detectan a pacientes que llegan a consulta.

En la misma zona pero en la parte posterior es la zona donde se realiza el esfuerzo de detección a distancia. (zonas prelambica y postlambica.) El resto del cerebro sirve para la intuición entre miles de cosas más.

La Parte frontal del cerebro es la que sirve para auto rastrearnos.

El ADN del núcleo celular del paciente recibe directamente las órdenes o interrogantes del terapeuta.

Los elementos biológicos o bioquímicas que generan las señales son el ATP cerebral que generan las ordenes y la inducen a través de las células, que inducen a otras células y cristales líquidos y a través de las red ferroso ferrica corrigen o rompen bloqueos energéticos, que concientemente no podemos lograr.

El agua cristal o cristales líquidos del organismo y de las células proporcionan los elementos bioquímicas para que se genere la señal y se reciba ya que estos líquidos forman ADN, lo que el sistema nervioso es a los organismos superiores.

La atracción de las partículas elementales, en especial los quarks, es fuerte cuando están lejos y débil al acercarse, los quarks que forman los protones y neutrones, funcionan como unidos por una banda elástica, fuerza fuerte que se tensa cuando se estira de ella.

El elemento que recibe, analiza y clasifica la señal es el ADN nuclear, quien finalmente recibe y codifica la señal generada en el cerebro del terapeuta, y genera la respuesta que se manifiesta por el acortamiento o elongación del hemicuerpo derecho del paciente o de la persona que esta haciendo de antena.

La técnica puede ser utilizada directamente sobre el paciente o a través de una antena humana para tratar a un paciente a distancia.

Siendo básicamente iguales las detecciones y las correcciones de las alteraciones con campos magnéticos o imanes.

Tener conciencia de lo que se está realizando, no solo la detección sino la corrección de los fenómenos detectados, manejarse con buena intencionalidad o lo que es lo mismo actuar de buena fe.

Ser conciente de los alcances ilimitados de esta técnica en todas las esferas de las patologías humanas, desde Físicas, Psicológicas, Sofrológicas, Emocionales, Carenciales y Espirituales.

## **2 ENFOQUE BIOENERGETICO DEL FENOMENO TUMORAL.**

### **2.1 GENETICA DEL FENOMENO TUMORAL**

Ya analizamos que para la alopática y para muchas disciplinas no existe realmente una explicación que justifique la formación de todas las manifestaciones tumorales existentes, ahora veamos que para la bioenergética que se basa en las Etiologías de todos los padecimientos.

Las Tumoraciones si tendrían un origen con una explicación bien clara y fundamentada, aunque no conocemos la totalidad de los procesos si encontramos en esta metodología una herramienta muy útil.

Para empezar recordemos los conceptos en donde se originan los procesos tumorales.

La Célula.- Ya la definimos como la unidad biológica con códigos genéticos ADN contenido en el Núcleo y Mitocondrias y además es la unidad funcional donde se originan los procesos tumorales.

Genoma humano.- Conjunto de información de ADN, existen de 80 000 a 100 000 genes que determinan todas las características del ser humano y que intervienen supuestamente en la génesis de los procesos tumorales.

Cromosomas.- son 23 y se encuentran dentro del núcleo  
DNA.- Acido Desoxirribonucleico, Compuesto por 4 subunidades químicas llamadas Nucleótidos.

Virus.- entidad biológica formada por ADN o ARN formado por el Viron y su Capside y que se supone interviene directamente en el daño celular inicial para permitir la aparición de procesos tumorales.

Para iniciar a explicar la génesis de los fenómenos tumorales debemos iniciar por el virus que ya vimos y que según la bioenergética es el responsable del daño inicial a

la célula al ingresar a una célula y permanecer latente por algún tiempo produciendo acidez en esa célula , esto es alterando su pH y permitiendo que su ADN que es afín , se modifique.

Este fenómeno lo debemos ubicar en forma bipolar , lo que quiere decir que el virus ahora tiene una resonancia que es respondida por una bacteria que le producirá la capsida al momento en que el virus salga de la célula dañada , esta Mucoproteina la producirá una bacteria .

Esto nos indica que hasta ahora la causa de los procesos tumorales son virus, bacterias y el huésped.

Si revisamos las patologías clínicamente encontraremos una clasificación bastante simple:

1.- enfermedades comunes.- Aquellas causadas por un solo virus, bacteria, hongo o parasito. O las causadas por carencias o disfunciones glandulares.

2. Enfermedades complejas.- Son aquellas que responde a la asociación de patógenos o combinaciones de las primeras como las patologías crónico degenerativas, enfermedades tumorales y síndromes.

3.- Enfermedades Genéticas..- Se consideran todas aquellas que obedecen a desordenes genéticos y generalmente son heredables y que pueden desencadenarse con factores externos como la contaminación, químicos, mala

alimentación, etc.

Hasta ahora la el origen Genetico de los tumores sin ninguna comprobación verídica, solo sospechas y manipulaciones. Entre esas teorías y especulaciones encontramos por ejemplo :

\*Cromosoma 1.- Melanoma maligno.-

Con bioenergética se puede manejar como la asociación de Micobacterium Leprae, Estreptococo A y Hepatitis B

\*Cromosoma 2 Cáncer colorrectal.-

Con bioenergética se puede manejar como Micobacterium Leprae, Pseudomona Aureoginosa, Malassezia Furfur.

\* Cromosoma 3.- VIH.

Cuando con bioenergética lo, podemos manejar con E. Colli en Mediastino.

Y así sucesivamente cada cromosoma según esta Teoría Genetica de los tumores tendría su correspondencia con las patologías humanas, aunque no se ha comprobado y lo mas importante no hay manera de tratar aun ninguna Tumoración de forma efectiva utilizando estos principios.

Ahora bien volvamos a los procesos tumorales, según las investigaciones en el cromosoma 17 se encuentra la carga genética para la formación del cáncer pero hasta hoy no se ha podido tratar ningún paciente con esta información.

Para La Bioenergética la formación de los fenómenos tumorales obedece a la asociación de patógenos que aprovechan el daño celular que se inicia con la entrada de un virus que daña la célula, y que permite el cambio de su pH interno y la asociación de otros patógenos que desencadenan una cascada de eventos que desembocan finalmente en Tumores.

Debemos reconocer que claramente si existen patologías genéticas puras como son los casos de las Trisomias, las Hemofilias y otros y que deberán realizarse estudios mas complejos no solo para entenderlas por completo sino para manejarlas.

La simbiosis es uno de los conceptos básicos par entender este capitulo, ya lo revisamos en un capitulo anterior, solo recordaremos que es la relación de dependencia o asociación de dos o mas organismos en donde ambos salen ganando, esta definición es muy útil en este momento para entender como y porque se asocian los microorganismos para mantener sus procesos de desarrollo y subsistencia.

Volvamos al inicio del daño celular para entender como se produce el daño. Cuando el organismo esta en contacto con un Virus y este no es destruido se inician tres eventos:

- \*.- Reproducción del viron en el interior de la célula infectada.
- \*.- Alteración sustancial del pH citoplasmático con excreción de iones negativos.

\*.- Producción de toxinas; específicamente Interferón y después Histamina y Antígenos.

Estos procesos llevan a:

**Primero** : La Replicación Viral de forma exponencial y alterando la codificación celular.

**Segundo** : La alteración y engrosamiento de la membrana, inflamación celular y se producen antígenos. Y la producción de toxinas daña más las células permitiendo su daño.

Todo esto se da de forma que un solo virus causa el daño, el resultado será el Daño Celular, Irritación Axonal y procesos moderados, no así cuando esta infestación la hacen la asociación de 2 Virus dando como resultado la producción de líquido que ocupará los espacios potenciales.

Este líquido formado básicamente por la fragmentación de Las Proteínas, Muco Proteínas, Muco Polisacáridos, Enzimas e Inmunoglobulinas. Este líquido se acumulará en los espacios potenciales que son 7 :

### **Los 7 Espacios potenciales**

1. - Piel
2. - Peritoneo
3. - Pericardio
4. - Periostio



- 5. - Pleura
- 6. - Meninges
- 7. - Cavidades Articulares

El ojo se considera una cavidad potencial aunque no se incluye con las demás , para fines prácticos.

Estas cavidades al ser invadidas por liquido como su nombre lo indica desencadenaran procesos de Pericarditis, Pleuritis, Meningitis, etc., lo indicado en estos casos es realizar la búsqueda completa e intencionada para identificar los 2 virus que están en asociación.

Algunos ejemplos de este proceso pudieran ser los siguientes:

Si se asocian 2 virus próximos al cráneo, o Intracraneales, se produce liquido en las Cavidades Meníngeas (Edema Intracraneal)

- |                         |                      |
|-------------------------|----------------------|
| 1.- Encefalitis viral   | parietal /parietal   |
| Meningitis viral        | tiroides /bulbo.     |
| 2.- Guillan Barre virus | Pineal /bulbo.       |
| Epstein Barr virus      | Occipital/occipital. |
| 3.- Citomegalovirus     | Ojo/ojo.             |
| Entero virus            | Malar/malar.         |

Si se asocian dos virus de la Cavidad Torácica se produce un Derrame pleural.

- |                 |                 |
|-----------------|-----------------|
| 1.- Rabia virus | Axila /axila.   |
| Aftosa virus    | Carina /Carina. |

Y así sucesivamente.

Otra de las consecuencias de las asociaciones es la unión de 2 Bacterias que se soportan mutuamente y que son producto de simbiosis, es muy importante entender estas asociaciones ya que son el soporte de los Fenómenos Tumorales, a partir de estas asociaciones estudiaremos más adelante la formación de los Tipos Tumorales.

La asociación entre Bacterias da como resultado la formación de Abscesos ubicándose en la zona donde se unen ambos patógenos, Ejemplos:

### **Absceso Intrarraquídeo:**

- |                                |                      |
|--------------------------------|----------------------|
| 1.-Meningococo                 | Dorso/lumbar.        |
| Legionela                      | Dorsal2/dorsal2      |
| 2.- Absceso Peri Dental        |                      |
| Neiseria gonorrea              | Mandíbula/mandíbula. |
| Estreptococo fragilis          | Angulo /ángulo.      |
| 3.- Absceso de Cadera Derecha: |                      |
| Clamydia trachomatis           | Duodeno /riñón       |

Estreptococo C

Rama isquion/ rama isquion.

Para la integración de los hongos a este proceso se requiere que existan los cuatro elementos básicos de subsistencia de un organismo que son:

- 1.-Materia orgánica
- 2.-Humedad
- 3.-Oscuridad
- 4.-Ph. Acido.

Y deben tomarse en cuenta a sabiendas que un virus crea el ambiente ácido que lo sostiene, recordemos que siempre que tratamos un hongo debemos hacerlo junto con un virus que lo ayuda.

Finalmente los parásitos entran en juego en las asociaciones tumorales generalmente al final de los procesos, recordemos que los parásitos son entidades complejas que se alimentan de bacterias y desechan un gran cantidad de toxinas, que de esta manera ayudan a desarrollar de forma explosiva los procesos tumorales, también por su complejidad se vuelven portadores de células infectadas por virus que son Reservorios de Virus para continuar el daño. Por ejemplo

La Entamoeba Histolítica. Puede estar soportada por:

Bacilo del ántrax  
Bacilo difteróide

Craneal/craneal  
Subclavia /subclavia

Bacilo tuberculoso

Supraespinoso/supraespinoso.

Los productos metabólicos de estos organismos son cruciales para la supervivencia de los Procesos Tumorales y para mantener el crecimiento que se requiere en caso de masas tumorales, este concepto se ejemplifica en el siguiente esquema.

**Bacteria = Ph alcalino**

Subproductos metabólicos :

Histamina

Lisozima

Properdina

Polipéptidos.

Insulina.

Fragmentos de proteína.

Muchos de los Líquidos y Compuestos Humorales causan efectos en el organismo, saber cuales son nos ayudan como terapeutas.

## RESUMEN DE LA ACTIVIDAD HUMORAL

Virus ADN	(+)	Alteración citoplásmica
Histamina.	(+)	Irritación axonal.
Interferón	(+)	Fenómeno alérgico.

Ribosomas ADN	(+)	Pigmentación de la piel y dolor
Acido úrico	(+)	Irritación axonal.
Metales pesados	(+)	Alteración citoplasmática.
Uratos	(+/-)	Irritación neurológica.
Mucoproteína	(+/-)	Absceso.
Muco polisacáridos	(+/-)	Absceso.
Colágeno	(+/-)	Edema por proteína
Albúmina	(+/-)	Edema por proteína
Globulina	(+/-)	Edema por proteína.
Fibrinogeno	(+/-)	Edema por proteína.
Cortisona	(+/-)	Limpieza membrana celular.
Insulina	(+/-)	Limpieza membrana celular.
Cadaverina	(+/-)	Lisis de membrana celular nuclear.
Lisozima	(-)	lesión de la membrana
Polipéptidos	(-)	Excitación de hongos patógenos.
Creatinina	(-)	Ruptura cadena proteínica.
Properdina	(-)	Dolor edema
Radicales libres.	(-)	Alteran el núcleo celular.
Proteínas	(-)	Edema.

Estas sustancias junto con las asociaciones de patógenos son los que dan origen y manifestación a los campos magnéticos alterados y determinan los Procesos Tumoraes.

Recordemos aquí un concepto que ya revisamos y es el Reologismo ya que estamos hablando de alteraciones de líquidos y elementos en el organismo y recordemos que el Reologismo es la relación entre los líquidos corporales y su movimiento por los conductos naturales, dicho Reologismo se vera alterado en grado variable por los procesos que

manejamos de asociación o de producción de toxinas y darán origen a patologías se moderadas a severas y complicaciones mayores , como en los siguientes casos:

Si tomamos como ejemplo el Reologismo que se desarrolla en la Cavidad Intratorácica donde se manejan Los **Cuatro Tipos de Fluidos** que son: Aéreo, Sanguíneo, Linfático y Humoral,

Del Reologismo Intratorácico depende todo el sistema respiratorio del organismo humano. Los cuatro fluidos principales que son Tejido Linfático, Tejido Sanguíneo, Gas Atmosférico y Tejido Humoral. En condiciones normales tienen un Reologismo constante y se incrementan en proporción al esfuerzo físico, es decir, del metabolismo

(El Fenómeno Tumoral, Dr. Isaac Goiz Durán)

Mientras uno aumenta los otros tres disminuyen.

1.- Volumen aéreo aumentado                      Enfisema pulmonar.  
Bronquiectasias congénitas, Asma bronquial en fase aguda.

2.- Volumen sanguíneo aumentado    Cor Pulmonale crónico.  
Infarto Pulmonar Agudo.

3 . - V o l u m e n        l i n f á t i c o   a u m e n t a d o  
Bronconeumonias. Bronquitis aguda. Edema pulmonar.

## **FACTORES TUMORALES.**

Para considerar y explicar algunas de las características de las tumoraciones el Dr. Goiz determino lo que llamo “FACTORES TUMORALES” que son los que dan la ubicación , malignidad, tipo de crecimiento necrosis metástasis y factores extras, Estos factores se pueden determinar en cada proceso tumoral y ayudaran enormemente en el manejo de las patologías. A considerar son ocho factores.

**1.- Factor de lesión de membrana.-** Esta dado siempre por un virus, que como ya vimos, será siempre el responsable de la lesión inicial y el primer cambio celular, el virus deberá ser patógeno.

**2.- Factor de ubicación tumoral.-** Este factor lo produce cualquier bacteria patógena y de acuerdo a ello se desarrollara la Tumoración en el órgano próximo , por ejemplo:

Los Tumores de Cabeza de Páncreas: Están dados por Estafilococo Aureus Coagulasa (-) y que esta en ese órgano. Cabeza de páncreas /suprarrenales.

Los Tumores Intracraneales: Por ejemplo el adenoma hipofisiario esta básicamente sostenido por el Bacilo del Ántrax en el hueso Craneal : Craneal/craneal.

Este factor es determinante ya que esto clasificaría al tumor no por su ubicación sino directamente por su etiología y sabiendo su ubicación.

**3.- Factor de crecimiento.-** Los tumores no se comportan de la misma manera y en algunas ocasiones su crecimiento es lento, o rápido (muy agresivos según la alopátia) . Este factor de crecimiento también se determino esta causado por dos situaciones:

Cuando el crecimiento es lento obedece a una bacteria patógena.

Cuando el crecimiento es rápido obedece a la presencia de un Hongo Asociado.

**4.- Factor de malignidad.-** El factor de malignidad lo da en todos los casos La Bacteria Micobacteria Leprae, productora de Leprosina y que causa las lesiones severas, negras o necrotizantes y que al estar presente determina el Verdadero Cáncer de los demás procesos que revisaremos mas adelante. En estos casos generalmente la quimioterapia aplicada o radioterapia, dará muy malos resultados para estos pacientes. Es importante buscar intencionalmente en todo proceso tumoral esta bacteria y eliminarla, ayudara a mejorar la calidad de vida y manejo del caso.

**5.- Factor de necrosis.-** Cuando un Proceso Tumoral llega hasta sus últimas consecuencias se pueden encontrar en



estos procesos finales la presencia de parásitos que causan la necrosis del proceso. Entre los más comunes están la Sarna o Escabiosis, las Giardias, el Trepanozoma, la Entamoeba y otros.

**6.- Factor metástasis** Las metástasis o implantes secundarios o a distancia de un proceso primario es una de las preocupaciones mayores para cualquier medico y paciente, las explicaciones siempre han sido que se desprenden del Tumor Primario , que utilizan vías sanguíneas, linfáticas etc., pero hay casos en los que no existe el primario, de ahí se derivó una investigación que derivó en determinar que son dos bacterias Anaerobias : **Pseudomona Aeuruginosa** y los **Clostrydiums** los causantes de estos nuevos tumores.

**7.- Factores secundarios.-** Estos factores son condicionantes de acelerar los procesos aunque no son los determinantes deberán tomarse siempre en cuenta.

- Reologismo Intratisular.
- Radicales libres
- Contaminación ambiental.
- Polución ambiental.
- Alimentación.
- Tabaquismo.
- Antitranspirantes.
- Drogas permitidas
- Drogas no permitidas
- Conservadores

- Pesticidas.
- Radiaciones ionizantes.
- Estrés.
- Trauma.
- Otros.

## **8.- Factores terciarios**

- Edad.
- Sexo.
- Raza.
- Estatus social y cultural.
- Estatus laboral.
- Actividad sexual.
- Promiscuidad.
- Iatrogenia Médica o Quirúrgica.
- Familia.
- Religión.
- Otros.

## **FISIOPATOLOGIA TUMORAL**

En este apartado vamos a tratar de resumir los procesos celulares que son causados por todos los factores ya estudiados anteriormente, esto es, los patógenos, simbiosis, Reologismo, Factores, Radicales Libres, etc...

Creo que ya quedo claro que nada por separado causa la manifestación Tumoral, se requiere una cadena de sucesos que se inician con la llegada del virus a la célula.

En este proceso se presentan básicamente dos procesos:

- 1.- Alteración del citoplasma por las partículas de ADN.
- 2.- Alteración de la permeabilidad de la membrana celular.

Antes de analizar el primer punto , quiero hacer énfasis en una anotación muy importante ,se menciona que las células cancerosas siempre serán células indiferenciadas y Epiteliales, y es muy lógico pensar que esto no es lo que define la tumoración ,ahora que ya analizamos este tema, pues, sabemos que las células indiferenciadas al llegar a los tejidos dañados, son una respuesta del organismo para tratar de reparar el daño existente, por lo tanto, en un proceso tumoral cuando se encuentran estas células en los estudios histopatológicos, no deberemos tomarlos como diagnostico, también es importante recordar que las membranas celulares de estas células son diferente a las células diferenciadas, por lo que su permeabilidad es mucho mayor , así que fácilmente son utilizadas en los procesos tumorales.

El proceso de daño de la membrana inicia con la absorción de la Mucoproteína con engrosamiento de la membrana celular y excitación de hormonas que provoquen La Lisis de las Mucoproteínas de las Cápsides; es decir, la sobreproducción de cortisona o insulina. Estas dos hormonas tienen la capacidad de limpiar- entre otras cosas- las membranas celulares, por esto mismo contribuye a que la membrana aumente su permeabilidad y acepte mayor porción de toxinas y de virus y por supuesto de radicales

libres y hasta de nutrientes, y esto aumenta cuando se dosifican algunos de estos productos como terapéuticos.

En la membrana de las células indiferenciadas la permeabilidad de la membrana es alta porque sus dos caras aun no maduran.

En las membranas de células diferenciadas la permeabilidad disminuye porque las caras ya maduraron.

La membrana de células diferenciadas o maduras, pero con elementos alterados por toxinas, toxoides y virus patógenos, se vuelven mucho mas permeables. Y sin embargo después de la aplicación de bioenergética se fortalece la permeabilidad y la entropía celular.

La alteración del citoplasma y de sus estructuras biológicas como las mitocondrias y la red citoplásmica, condicionada por la presencia patógena de un virus de ADN, de toxinas, de iones negativos y de radicales libres, provoca básicamente estos fenómenos:

Aumento de producción de antígenos.

Alteración del pH.

Expulsión de iones.

Absorción de iones.

Incremento del volumen celular.

Crecimiento anormal de la célula.

Intoxicación celular

Incremento metabólico celular.

Presencia anormal de ADN citoplásmico.  
Presencia anormal de ARN citoplásmico.

La producción de antígenos es un fenómeno celular normal; solo que, cuando la inducción es aumentada por presencia exagerada de los virus de ADN o genéticos, también las estructuras del citoplasma se ven urgidas en producir mayor cantidad de Antígenos, alterando aun mas el pH Citoplasmático.

La alteración del pH del citoplasma es el evento mas importante de esta fase de la alteración celular, porque ello exige el ingreso de mas elementos iónicos y sobre todo de carga negativa, incluyendo el OH o Cl., Br, etc., que llevan a la a la célula a un cuadro extremo de intoxicación y de distensión celular.

La inflamación celular exige la sobredistencion de la membrana celular, que la hace aun mas permeable y permite el ingreso de mayor numero de toxinas, de toxoides, de radicales libres, de iones negativos y de otro elemento aun mas tóxico: los virus estructurales o de ARN, (recordemos que los de ADN son patógenos y los de ARN son metabólicos, los primeros hacen resonancia con bacterias no patógenas y los segundos con bacterias patógenas.

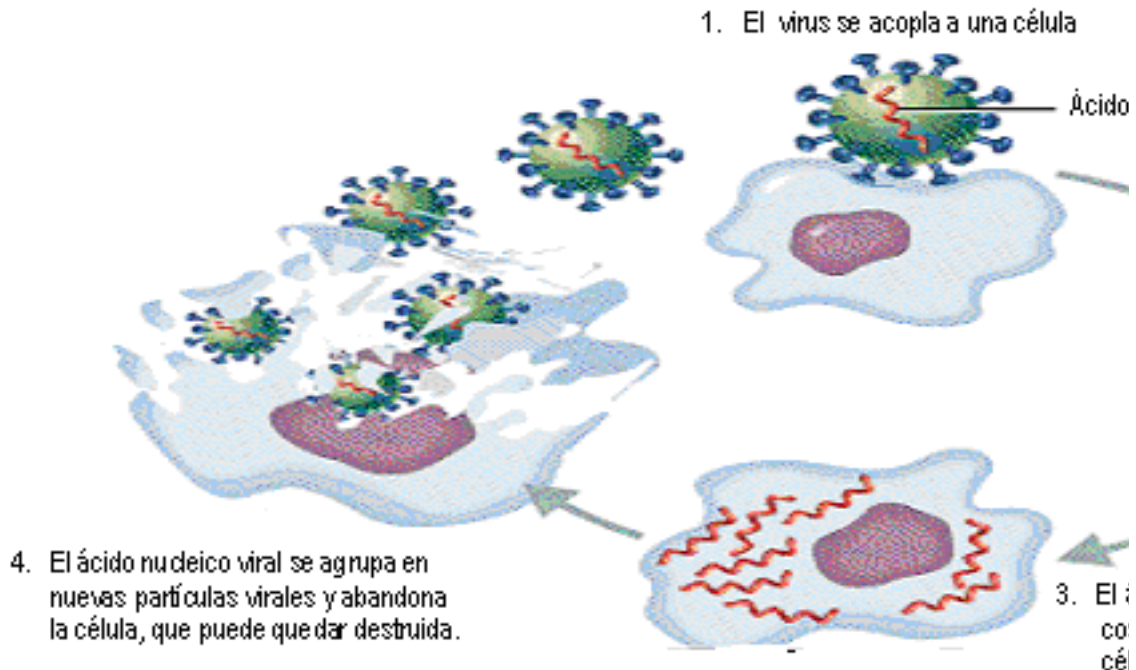
En relación a la pared celular (NO MEMBRANA) de la, bacteria, esta se forma en el citoplasma y esta constituido por un Péptido Glicano, estas paredes son generadas de toxinas y le confieren a la bacteria alto poder de

infestacion y al mismo tiempo, la protegen de la agresión externa y a diferencia de las células Eucariotas, los Antimicrobianos y las Toxinas la hacen mas resistente.

El citoplasma es acuoso y contiene solo Ribosomas y cuerpos de inclusión que son depósitos de reserva energética.. El genoma bacteriano es de ADN y se encuentra agrupado en un solo Cromosoma Circular Enrollado. Existe material genético extra que se transmite de una bacteria a otra por transformación, transducción, conjugación o movilización y que entre otras cosas se transmiten la resistencia antimicrobiana.

La Bacteria Carece de mitocondrias, de aparato de Golgi y de retículo endoplasmatico y en lugar de membrana hay una pared.

SHAPE \\* MERGEFORMAT



**Figura SEQ Figura \\* ARABIC 33. Célula agredida por virus patógenos con alteración del citoplasma mas distensión de la membrana y aumento de la permeabilidad.**

**Figura SEQ Figura \\* ARABIC 34. Célula alterada en su membrana, en su citoplasma con edema por presencia de OH anormal y radicales libres.**

En estas circunstancias celulares de alteraciones es evidente que se dañe la membrana nuclear y celular y finalmente se logra el daño del núcleo celular y específicamente el orden genético con lo que la célula puede llegar al extremo final de alterar su reproducción normal y desarrollar de esta forma el fenómeno tumoral en todo su esplendor.

De todos estos eventos se derivaran las manifestaciones tumorales en todas sus variantes, y nos darán las

características de clasificación, etiología y además y lo mas importante, su tratamiento.

Todos estos conceptos son de suma importancia porque explica el fenómeno de crecimiento tumoral, ubicación y malignidad según lo que revisamos, se podrá identificar la bacteria patógena que le da origen, el daño y demás características.

Para terminar, diremos que existen cuatro grandes eventos que llevaran al punto final de la etiología del fenómeno tumoral:

- 1.- Alteración bioquímica del núcleo.
- 2.- Alteración del código genético
- 3.- Reproducción anormal celular.
- 4.- Reproducción atípica celular.

## **2.4 DIAGNOSTICO Y CLASIFICACION DE LOS FENOMENOS TUMORALES**

Las alteraciones detectadas en las formaciones tumorales son las que generalmente nos ubican en el diagnostico con los métodos alopáticos (Ver metodología diagnostica en anexos) , pero estos diagnósticos actualmente no nos indican la Etiología, es decir lo que dio inicio al proceso y que lo alimenta, tampoco cuales son los factores a tratar para detener el problema y mucho menos como explicar todos los fenómenos que se desarrollan.



A partir del uso de esta metodología los pioneros, iniciando con el Dr. Goiz han descubierto que la mayoría de los procesos tumorales no corresponden a tumores cancerosos o benignos, sino abscesos, quistes, etc. A los que nos enfocaremos ahora.

Al pensarlo, todo tiene una lógica, las asociaciones dan origen a cuadros diversos en tipo, etiología, evolución, etc. Analizaremos ahora estas asociaciones.

1.- Virus patógeno (ADN) + Virus patógeno (ADN) = INFILTRADO A CAVIDAD

2.- Virus patógeno (ADN) + Bacteria patógena = QUISTE O POLIPO.

3.- Bacteria patógena + Bacteria patógena = ABSESOS.

4.- Bacteria patógena + bacteria patógena + virus = DISPLASIA

5.- 2 o 3 bacterias patógenas = NEOPLASIA LENTA BENIGNA.

6.- 2 o 3 bacterias + hongo = NEOPLASIA RAPIDA.

7.- 2 o 3 bacterias patógenas u hongo + virus patógeno + Micobacteria leprae = NEOPLASIA MALIGNA O CANCER VERDADERO

8.- Cuadro anterior mas Pseudomona o Clostridium = METASTASIS.

9.- Cuadro anterior + parasito = NECROSIS.

10.- Cuadro anterior + iatrogenia + factores secundarios o terciarios= INCURABLE.

11.- Falso cáncer.- Pacientes con diagnósticos de cáncer pero que no presentan el par bioenergético escapula / escapula

Algunas anotaciones extras y variaciones de las anteriores serán:

1.- Virus patógeno + virus + virus + virus = Resequedad extrema de mucosas o Síndrome de Sjogren. Aunque puede incluir cualquier virus, para determinar el verdadero se requiere que exista el Virus de la Parotiditis, Si a estos virus se agrega una bacteria se convierte en un **Infiltrado Séptico**.

2.- Una bacteria patógena +virus patógeno u hongo + virus patógeno + virus patógeno = a Quiste o Pólipo, pero antes de dar estas manifestaciones, inicia con gran irritación axonal o dolor agudo neurológico.

3.- Bacteria + bacteria + parasito= Antes de formar un absceso, dará origen a un Edema localizado que puede

confundirse con una Tumoración.

4.- Bacteria + bacteria + virus = Antes de generar una Displasia provocan la disfunción del órgano o tejido afectados.

### **Consideraciones.**

Todos los quistes o pólipos pueden llegar a convertirse en neoplasia .Generalmente son líquidos.

Los abscesos por el contrario solo pueden crecer , pero no pueden evolucionar a ser verdaderos canceres, y son los procesos con los que mas frecuentemente se confunden las tumoraciones, hasta mas de un 90% son abscesos mal diagnosticados.

Recordemos que las displasias son agrupaciones de mismo tejido con mayor crecimiento.

Los Procesos Metastáticos aprovechan el implante primario pero no dependen de el.

Siempre se deberá considerar el impacto emocional o psicológico y por lo tanto de dar la noticia y como manejar el proceso.

### **LAS 5 ZONAS PRINCIPALES DONDE SE GENERAN LOS TUMORES**

Se considera 5 zonas de desastre desde donde emerge la Tumoración y el organismo lo reconoce por lo que envía

células indiferenciadas a la zona. CUIDADO CON LOS DIAGNOSTICOS HISTOPATOLOGICOS.

1. - **Intracraneano** ? Solo Si se encoge la pierna entonces se continua con : Parietal, Frontal, Temporal, Occipital...?

2. - **Intraraquideo** ? Solo Si se encoge la pierna entonces se continua con : Cervical, Dorsal, Lumbar, Coxigeo ?

3. - **Mediastinal** ? Si se encoge la pierna se continua con : Mediastino Izquierdo? Mediastino Derecho ?

4. - **Diafragma** ? Si se encoge se pregunta, Diafragma Derecho ? Diafragma Izquierdo ?

5. - **Pliegue Inguinal** ? Si se encoge continua con : Pliegue Inguinal Derecho? Pliegue Inguinal Izquierdo ?

Por ejemplo los tumores Craneales, la mayoría de ellos tienen su origen en la **Cavidad Intracraneana**. Se debe determinar en que zona : Occipital, Frontal, Temporal, Parietal, etc. ?

Los Tumores Mamarios generalmente se generan en el **Mediastino**, Derecho o Izquierdo.

los Tumores del tórax se generan desde adentro del Conducto medular o **Intraraquideo**. Se debe ubicar que porcion de la columna vertebral. La Zona Cervical, Dorsal, Lumbar o Coxigea ?

Los de la Pelvis en el **Diafragma** Derecho o Izquierdo ?

los de los miembros Inferiores en el **Pliegue Inguinal**, Izquierdo o Derecho y así sucesivamente.

Aunque esto no es una norma total inamovible al menos sirve como orientación.

La Zona de desastre desde donde se esta generando el Tumor se debe ubicar con Bioenergetica o con el Iman en negativo.

Siempre se debe confirmar con el Iman Negativo físicamente puesto en la zona y se debe observar la confirmación con el encogimiento de la pierna Derecha.

El Iman Rojo siempre va en el Riñon y para confirmar con cual Riñon se determina con el emparejamiento de las piernas.

La primera intención de la bioenergética es encontrar las causas y la segunda intención es con el paciente para evitar que crezca.

Al tratar una Tumoración con Bioenergética siempre se deberá realizar el rastreo completo, buscar la zona de origen y tratar esa zona de origen y no solo el Tumor.

Ureasa

Urea

Acido úrico

Anhidraza carbónica

Amonico

Acido carbónico

Amonio

Ph Acido

Ph alcalino