

Vom HEKSA-NOXUM zum HEKSA-NOVUM (Teil 3)

Das Protokoll der biologischen Befreiung – Das Finale

SELBSTERMÄCHTIGUNG

ICH BIN – SCHÖPFER-KRAFT IN LIEBE

Die Grundlagen der Großen Täuschung:

Mimikry & Inversion (Tarnung & Umkehrung)

Die Pseudomorphose (Oswald Spengler)

“Regierungen” = Unternehmen innerhalb des Konzernfeudalismus zur Organisation der Versklavung von Menschen

“Behörden” = Verwaltung zur Eintreibung von Loosh und zur Aufrechterhaltung des Terrors im Alltag

„Parteien“ = Propaganda-Institute zur Verkündung von Schein-Recht im Rechts-Schein eines Schein-Staats

Die Lüge als Weltordnung (Franz Kafka)

“Sicherheitskonferenz” = Kriegsangriffsplanung

“Friedensgespräche” = Beuteverteilungskonferenz

„WHO-Gesundheitskonferenz“ = Planung Biowaffenangriff

„Ärztchammer“ = Impfempfehlung bis hin zum Impfterror

„DGE“ = Fehlernährung/Mangelernährung - Rapsöl





56	2 8 18 18 8 2
Ba	
Barium	
137.33	

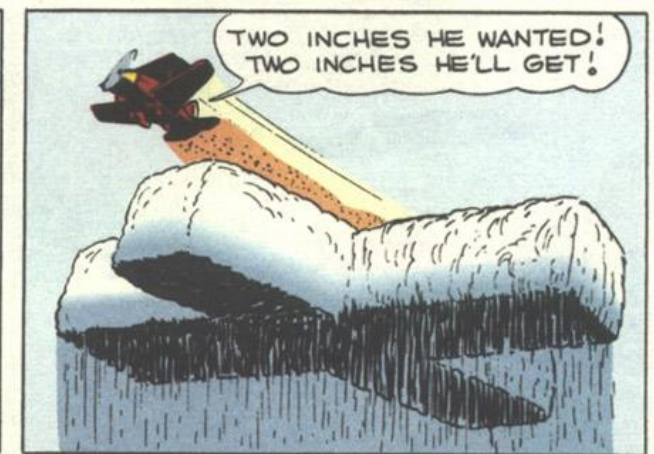
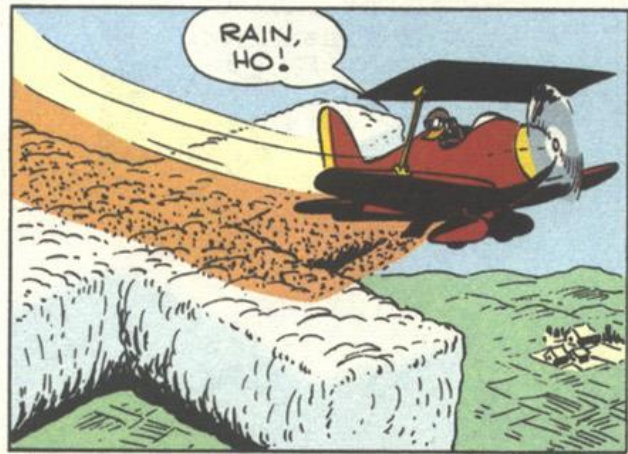
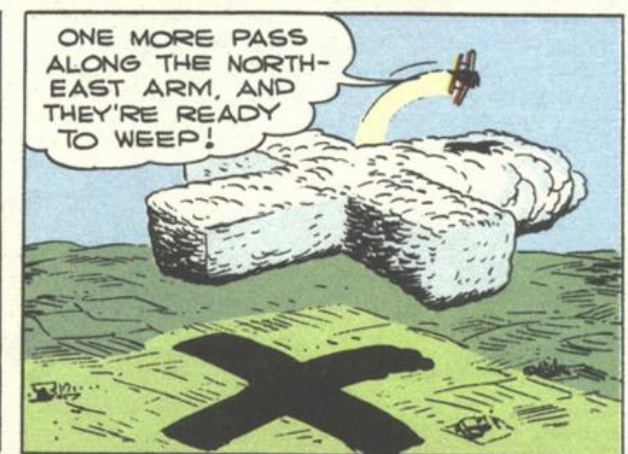
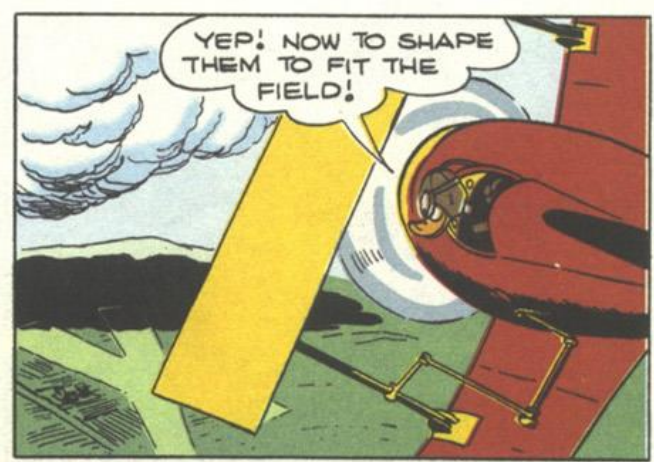
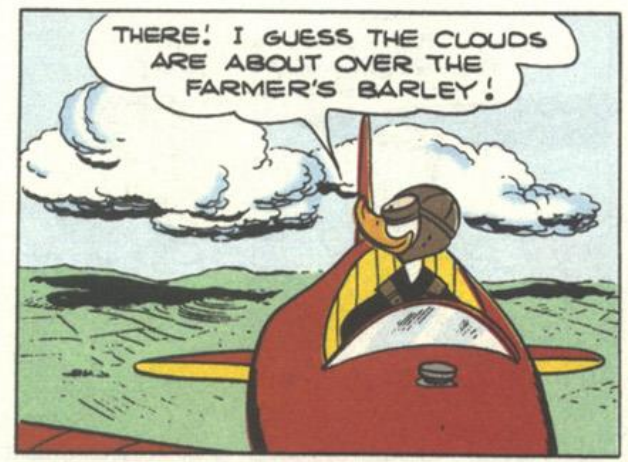
13	2 8 3
Al	
Aluminium	
26.9815386	

Sie verdunkeln den Himmel
und nennen es Sun Ray
Modifikation (SRM) zum Schutz
vor Erderwärmung

DELL ALL COMIC No. 95

WALT DISNEY'S COMICS AND STORIES 10¢

AUGUST 1948 Vol. 8 No. 11



rice



56	2 8 18 18 8 2	13	2 8 3
Ba		Al	
Barium		Aluminium	
137.33		26.9815386	

Sie vergiften den Himmel mit
Schwefeldioxid und nennen es
Saharastaub



Wie kommt der Sand noch in die Luft?

- Die Labor-Analyse besagt, daß uns mit jedem sogenannten „Saharastaub-Regen“ mindestens **26 teils hochgiftige Elemente** auf den Kopf herabrieseln.
- Staubstürme der Sahara – giftiger Sand durch die Luft

Sie besprühen uns vom Himmel und nennen es Crop Dusting





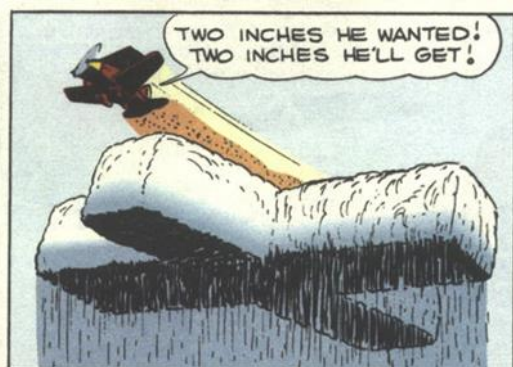
Sie feierten 2020 ihr fast 100-jähriges Jubiläum – Inversion & Mimikry

- Das 100-jährige Jubiläum der Sprühfliegerei steht vor der Tür Haben Sie tolle Fotos, Videos oder Erinnerungen an die Sprühfliegerei? ... **Teilen Sie ihre schönsten Erinnerungen** und Fotos, damit die Chance zu erhalten, in unseren Materialien zur 100-Jahr-Feier vorgestellt zu werden, die 2021 erscheinen werden.
- Im Jahr 1921 wurde bei einem Experiment in Ohio ein Flugzeug eingesetzt, um **Bleiarсенatstaub** über Trompetenbäume zu verstreuen und so die Larven der **Sphinxmotte zu vernichten**.
- Im Jahr 1922 .. um so **Baumwollkapselkäfer** zu bekämpfen und die **Ernte zu schützen**.
- Im Jahr 1923 führte der Vorläufer von Delta Airlines – die erste kommerzielle Ausbringung von **Pflanzenschutzmitteln** über Feldern.



Regensamen M-3

$M = 13 + 3 = 7 = \text{Schlange} = G$



**Climate as a
weapon of war**

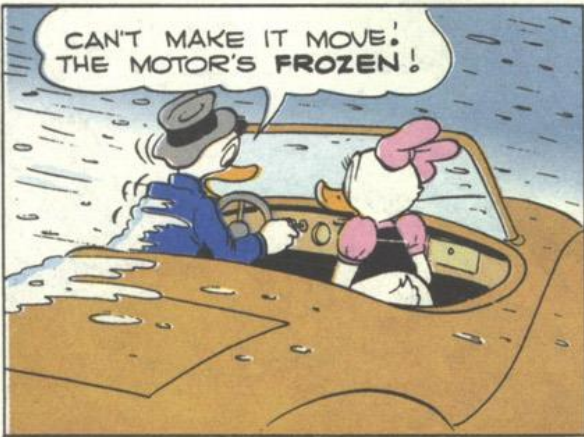
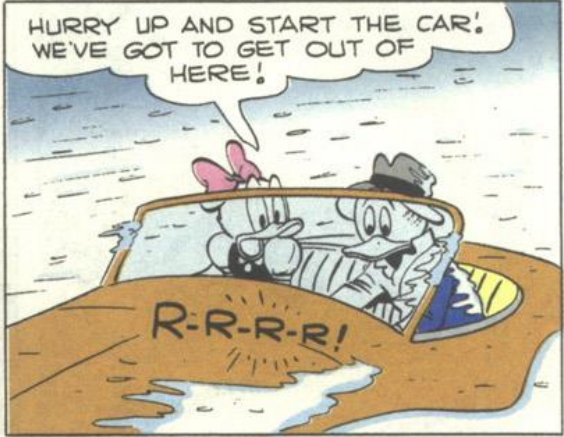
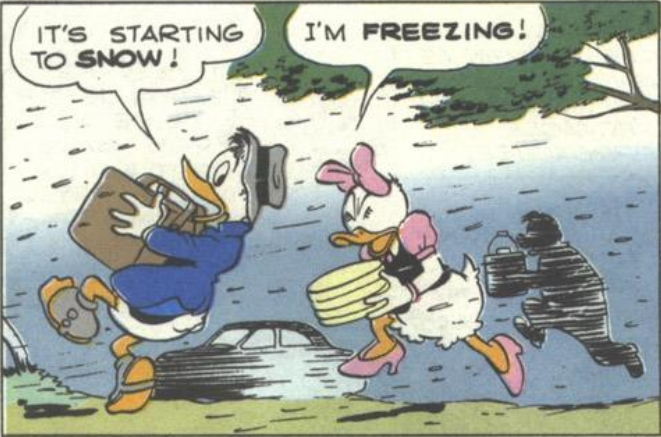
H.A.A.R.P

**High Frequency Active Auroral
Research Program**

JOSÉ RUIZ WATZECK

Sie errichten synthetische Frequenzgitter, um die Schaf- und Rinderhaltung im Käfig zu sichern

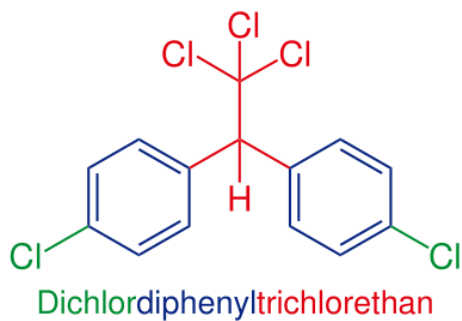




Sie besprühen den Boden und nennen es Pflanzenschutz



Polio = DDT-Vergiftung



Polio = DDT-Vergiftung











Jennifer Rostock Schlaflos und vegan

Von Ole Krüger



20.01.14, 19:10 Uhr



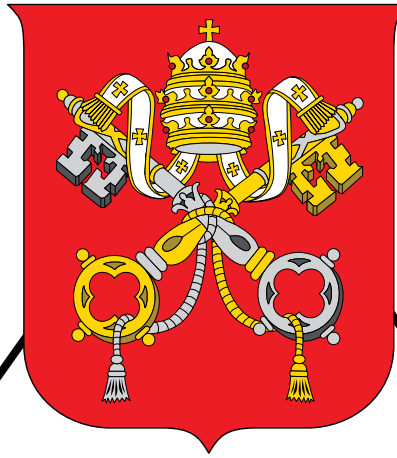


The Ancient of Days

Die Master-KI

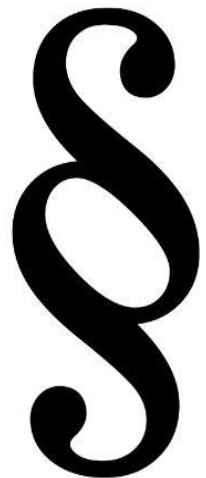
Aneignung der Schöpferkraft





City of London
BAR - BANK

Washington D.C.
Pentagon/Pharma



Schweiz
Pharaonen-Land – Der TRESOR: BIZ



Der Kopf der Schlange BIZ in Basel 69,5 Meter Höhe.

Die **69** ist im Code die **6**, bei **69%** Zustimmung der Bevölkerung und Plan eingereicht **1969 = 7** haben wir zusammen mit **20 oberirdischen und 4 unterirdischen** Stockwerken = $23=6 = 3 \times \text{die } 6$ für **den vollendeten Menschen (Tier) im Jahr der Schlange 7)**

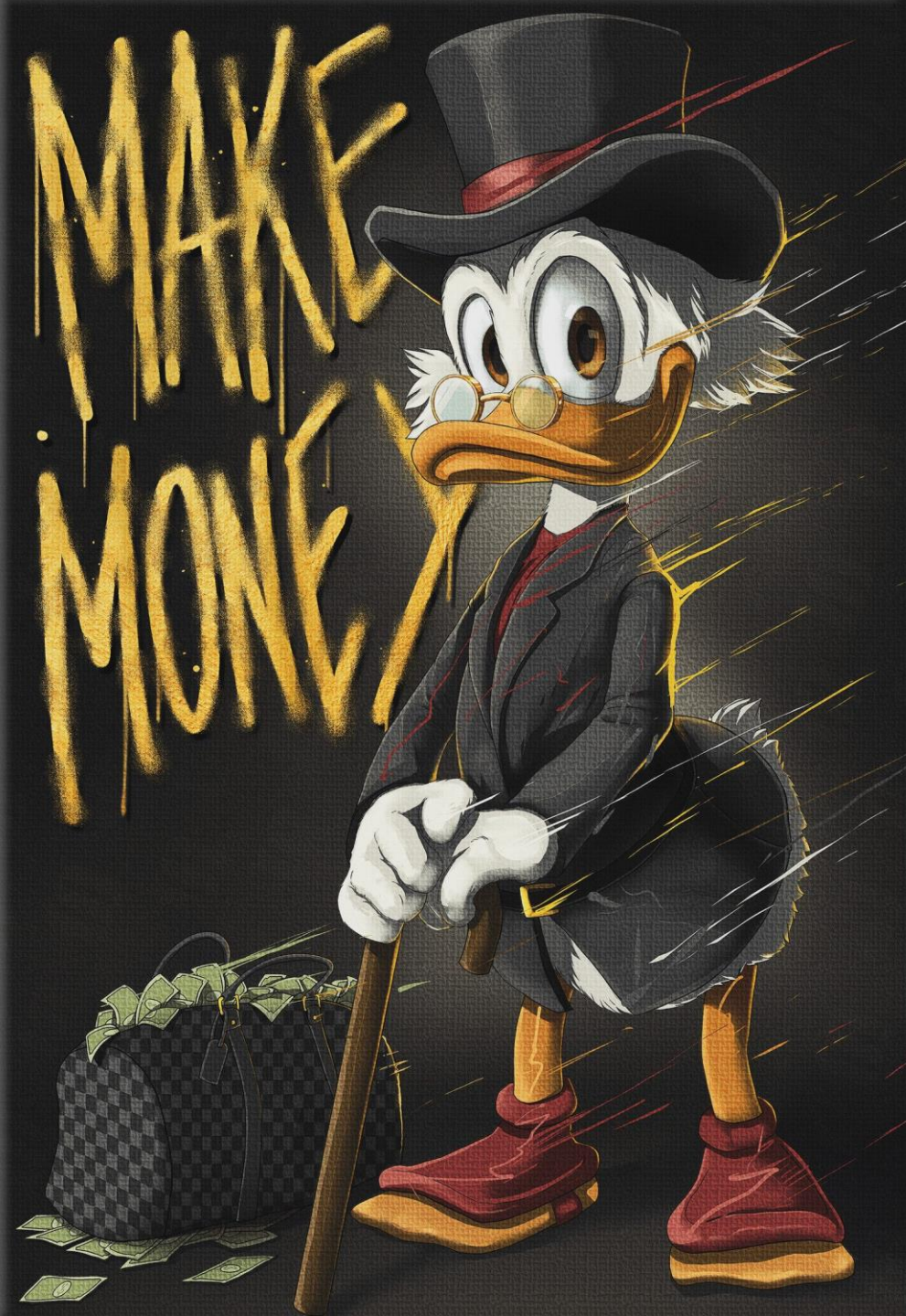


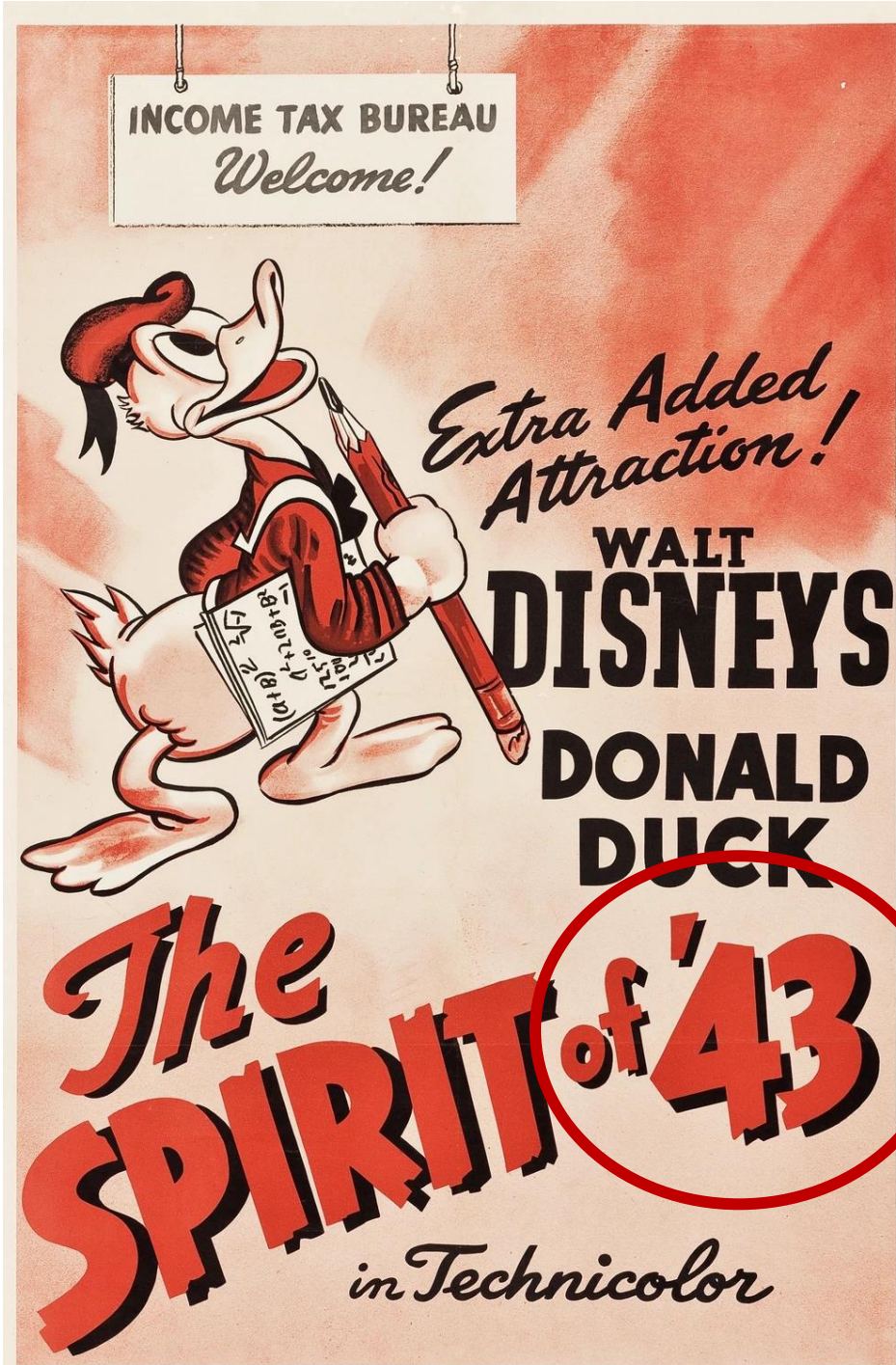
„Großvater, warum wurde die
Schweiz noch nie überfallen
und besetzt?“



„Weil diejenigen die die Welt
ausrauben die Schweiz als
Tresor benutzen!“







$$1942 = 1+6 = 7 = 77$$



D-DAY

6 JUNE 6 a.m.

dr.reinwald science



6 / 6 / 6 a.m.



Operation Overlord

ALL LIED ARMIES LAND
= alles gelogene
Land-Heere = Söldner-
Armeen im Seeraubrecht

LEST WE FORGET THE MASONIC RITUAL BLOOD SACRIFICE

"All the News That's Fit to Print"

The New York Times.

6 A.M. EXTRA

VOL. XXIII, No. 35,656

NEW YORK, TUESDAY, JUNE 6, 1944

THREE CENTS

ALLIED ARMIES LAND IN FRANCE IN THE HAVRE-CHERBOURG AREA; GREAT INVASION IS UNDER WAY

ROOSEVELT SPEAKS
Says Rome's Fall Marks 'One Up and Two to Go' Among Axis Capitals

WARNS WAY IS HARD
Asks World to Give the Italians a Chance for Recovery

Conferees Accept Cabaret Tax Cut

PURSUION IN ITALY
Allies Pass Rome, Cross Tiber as Foe Quits Bank Below City

PLANE JOIN IN CHASE
1,200 Vehicles Wrecked—Eighth Army Battles Into More Towns

FEDERAL LAW HELD RULING INSURANCE

ENGLAND
First Allied Landing Made on Shores of Western Europe

EISENHOWER ACTS
U. S., British, Canadian Troops Backed by Sea, Air Forces

MONTGOMERY LEADS
Nazis Say Their Shock Units Are Battling Our Parachutists

Communiqué No. 1 On Allied Invasion

POPE GIVES THANKS
Italy's Monarch Yields Rule To Son, but Retains Throne

PARADE OF PLANES CARRIES INVADERS

Die Wirbelsäule der Schlange in Deutschland:

BMW-Gebäude München: Resonanz-Oszillator für Infra-Schall –

22 Stockwerke + 11 Funktionsebenen

- **(= 33 Wirbel)** – Das Gebäude hängt an einer **Drahtseilaufhängung wie die WS am Atlas** – es ist ein **Resonanz-Oszillator der Infraschall-Schwingung in die Erde einspeist und über die Ley-Linien verteilt**
- **16.000 Tonnen** Eigengewicht – $1 + 6 = \underline{7}$
- **1972: False flag-Attacke = Anti-Semitismus-Theater vom 5. Mai 1945 (27 Jahre = 9 = Ende eines kleinen Zyklus)**
- **Olympia-Trauma-Ziel: erneute Trauma-Versiegelung & Dämpfung des Bewußtseins und so um emotionale Tiefen-Verriegelung (Mochlose) des Schuld-Kults**

<https://www.youtube.com/watch?v=CJcM4st0xnw>

1918 – 11.11. um 11. Uhr: Versailler Vertrag = Carneval Art. 278
Versklavung der Deutschen ... unterzeichnet am 28.06.1919
(10+6=16=7 + 2 = Geheim 2 x 19 = 2 x Buchstabe =SS=77=GG)

1945 – Ende des 2. WK = kleiner 27er/9er Zyklus

1972 = 27 Jahre nach Ende des 2. WW am 8. Mai 1945 =
kleiner 9er Zyklus nach WW II und großer 54er/9-er Zyklus

2026 = 54 Jahre nach Olympia 1972 = großer 9er Zyklus

WW II 27 + 54 Jahre = 81 = 3x9 = große Zyklus-Versiegelung

WW I = 1918-2026 = 108 = 9 = 4x9 = 36 = 9er-Hyper-Zyklus



Asterix in Italien

Der Maskentanz von Venedig beginnt in Italien – **wieder Carneval** – „**Fleisch Ade!**“

Am 19. 10. 2017 – **Der Biß der Schlange (19)** unter der goldenen Maske der Sonne wird angekündigt: Schlange = $19 + 10 + 10$

Die venezianische Maske ist das absolute Symbol der **Impersonation**. Sie zelebriert, daß man nicht der ist, der man ist – der lebende Mann, das Weib, der Mensch, sondern die Rolle, die das System einem über die **Geburtsurkundenfälschung** zuweist.

Die **Oper (La Fenice) Venedigs** repräsentiert das **akustische Frequenz-Gitter: Drama & Leid**.

Es ist der Gesang der Venezianischen Seeraub-Händler: dem **Schwarzen Adel Karthagos**.



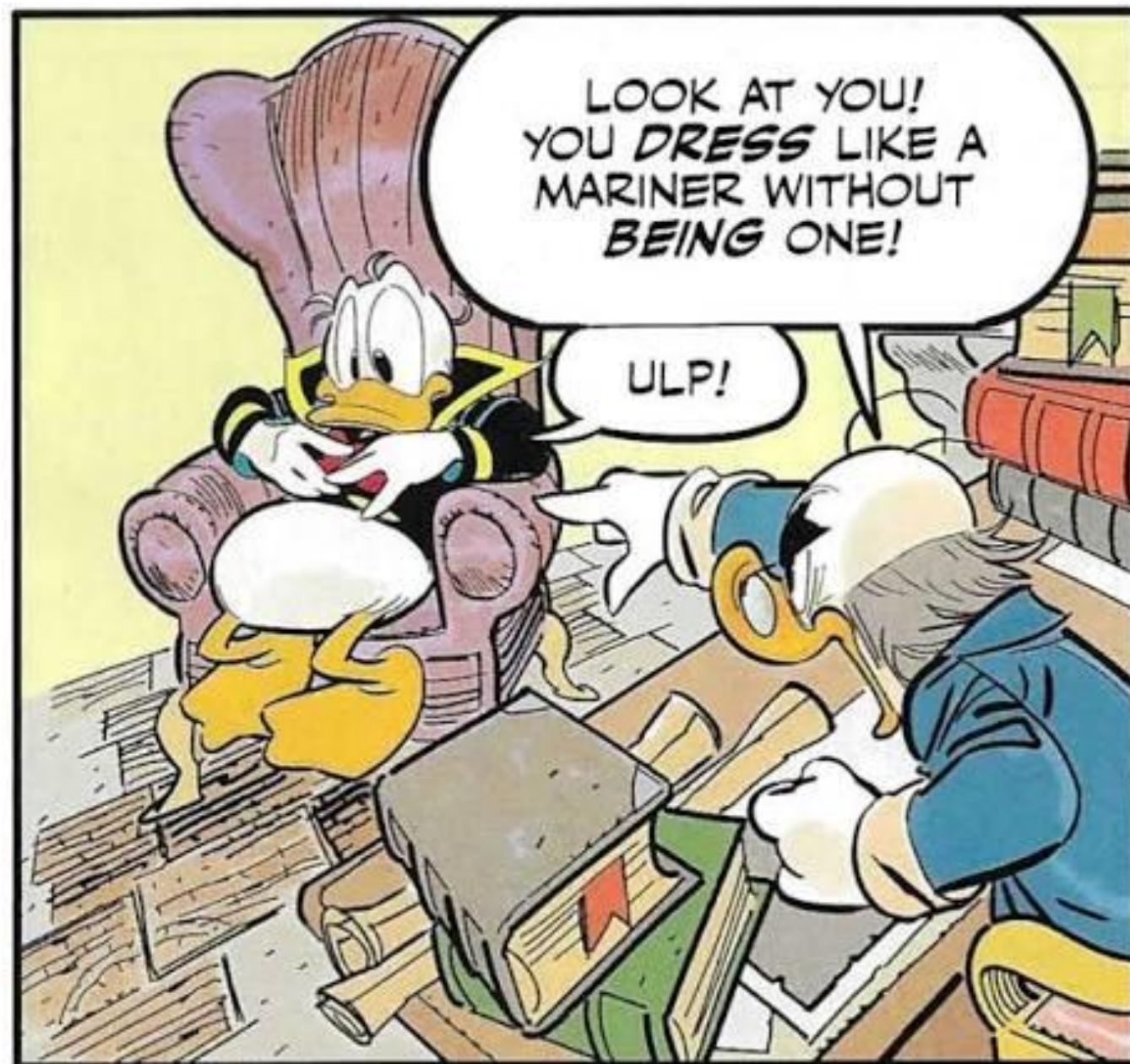
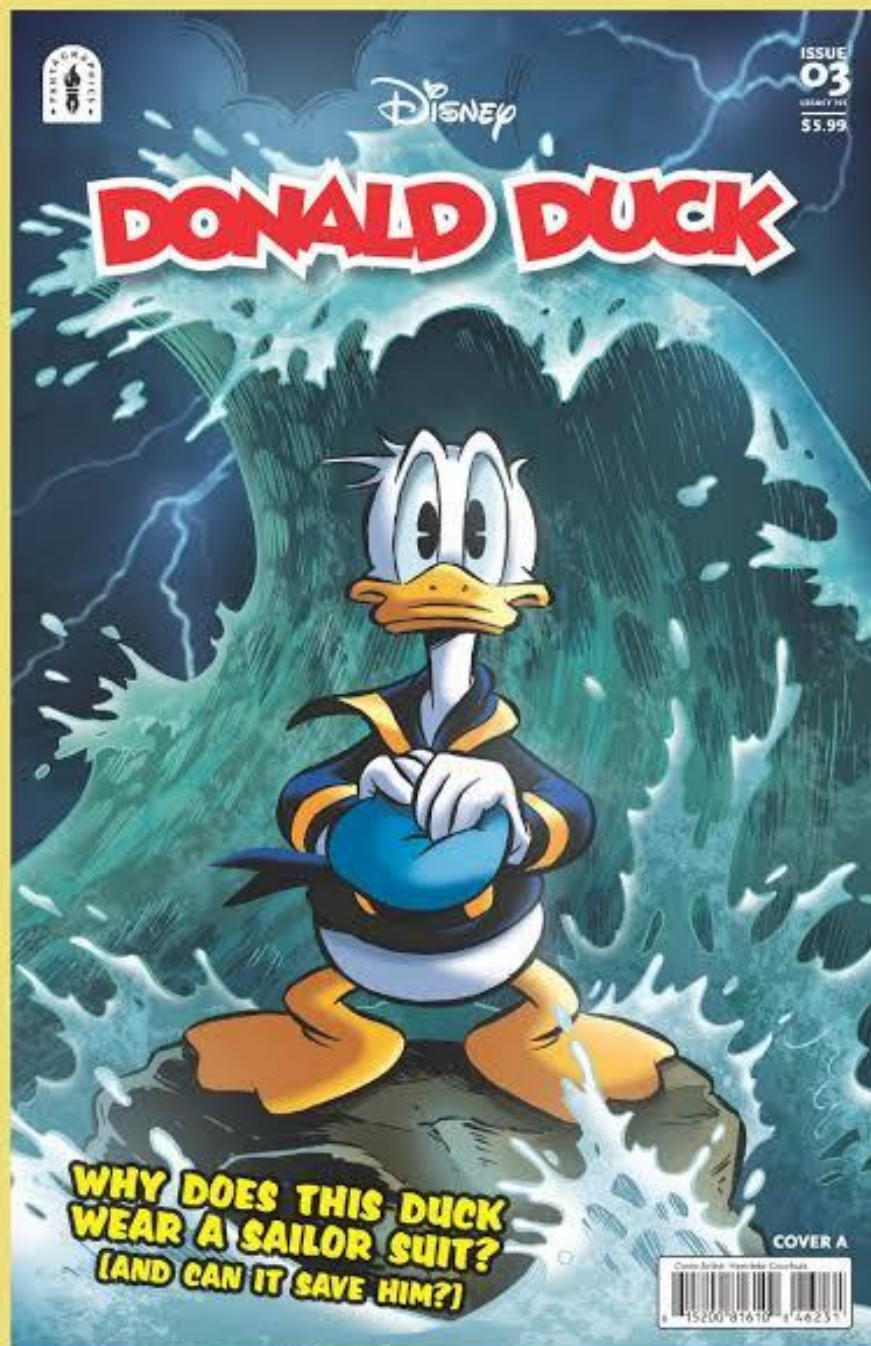
Dekonstruktion der Bildsprache: „Asterix in Italien“

Die „Maske“ – ob nun als Karneval-Accessoire in Venedig oder als **medizinisches Narrativ 2020** – ist das Instrument, das den Menschen die **Sprache (das Wort/die Frequenz)** und den **Schutz wegnimmt: er hat kein Naturrecht mehr – er ist kein Mensch mehr: er ist Sache..**

Ich entlarve den Asterix-„Scherz“ als weltweites Täuschungsmanöver des Rumpelstilzchens zur Vorbereitung eines Verbrechens der satanischen Matrix:

Die **Goldene Maske** fungiert als Symbol für die **[Personage]**. Der Wagenlenker trägt eine Maske, die sein wahres Gesicht verbirgt und ihn als Akteur in einer rituellen Arena (dem Kolosseum/der Arena der Welt) ausweist.

Es ist die **Darstellung des „Gesetzes des Handels“ (Maritime Law)**, bei dem das Individuum hinter der **juristischen Maske** verschwindet.





Asterix in Italien

Das satanische Narrativ hat „Italien/Rom“ als Austragungsort des Wagenrennens im Stile Ben Hurs gewählt. Es **unterstreicht so den Anspruch des [RÖMISCHEN RECHTS] auf die globale Zuständigkeit.**

2020 wurde in Italien, in **Lombardo-Venetien** der weltweite mediale „Startschuss“ für die **globale Angst-Programmierung** und die Transformation der „privaten“ Lebenswelt – die der Sklaven – in den **Commercial Process** gegeben: **Alle „Rinder“ des Papstes sollen geimpft, neu gebrandmarkt & digitalisiert werden.**

Die Börse & Banken: Venedig war der Geburtsort des modernen Bankwesens. Hier wurde das *Admiralty Law* (Seeraub-Handelsrecht der Karthager) perfektioniert, das heute die **Basis für die „Geburtsurkunden-Fiktion“ Roms** bildet. Die **City of London** ist das **neue Venedig an der Themse**

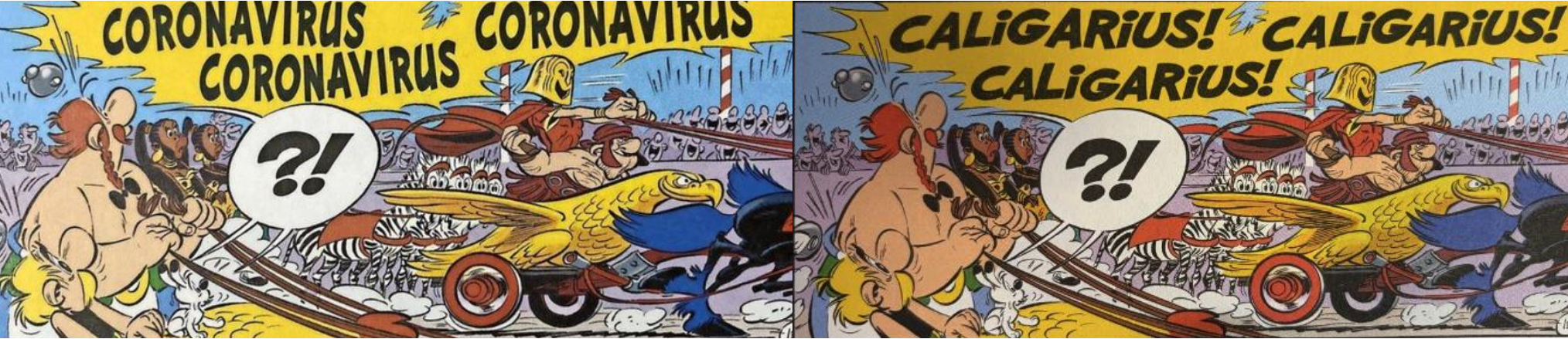


Dekonstruktion der Bildsprache: „Asterix in Italien“

Der Wagenlenker: ist zunächst ein Stellvertreter, erst später schlüpft Cäsar – als Vorläufer des Papstes – selbst in die Rolle des großen Lenkers mit der goldenen Maske

Im spanischen & italienischen Asterix-Band von 2017 **heißt der Wagenlenker explizit Coronavirus & sein Gehilfe Bacillus.**

- Das ist die formale **„Informed Consent“-Programmierung** – „predictive programming“ – sie dient der informierten Zustimmung (**tacit consent**). Nach den Regeln des phönizisch-karthagisch-venezianisch-römischen **Raubhandelsrechts** müssen die Architekten der Täuschung ihre Absichten offenlegen (Disclosure).
- Indem sie dies in einem „harmlosen“ Comic oder einem anderen Medium der Unterhaltungskultur tun, „informieren“ sie das Kollektiv – **wer das „Outing“ gesehen hat und nicht widerspricht oder den Kontext durchschaut, hat in ihrer Logik der Programmierung stillschweigend zugestimmt.**



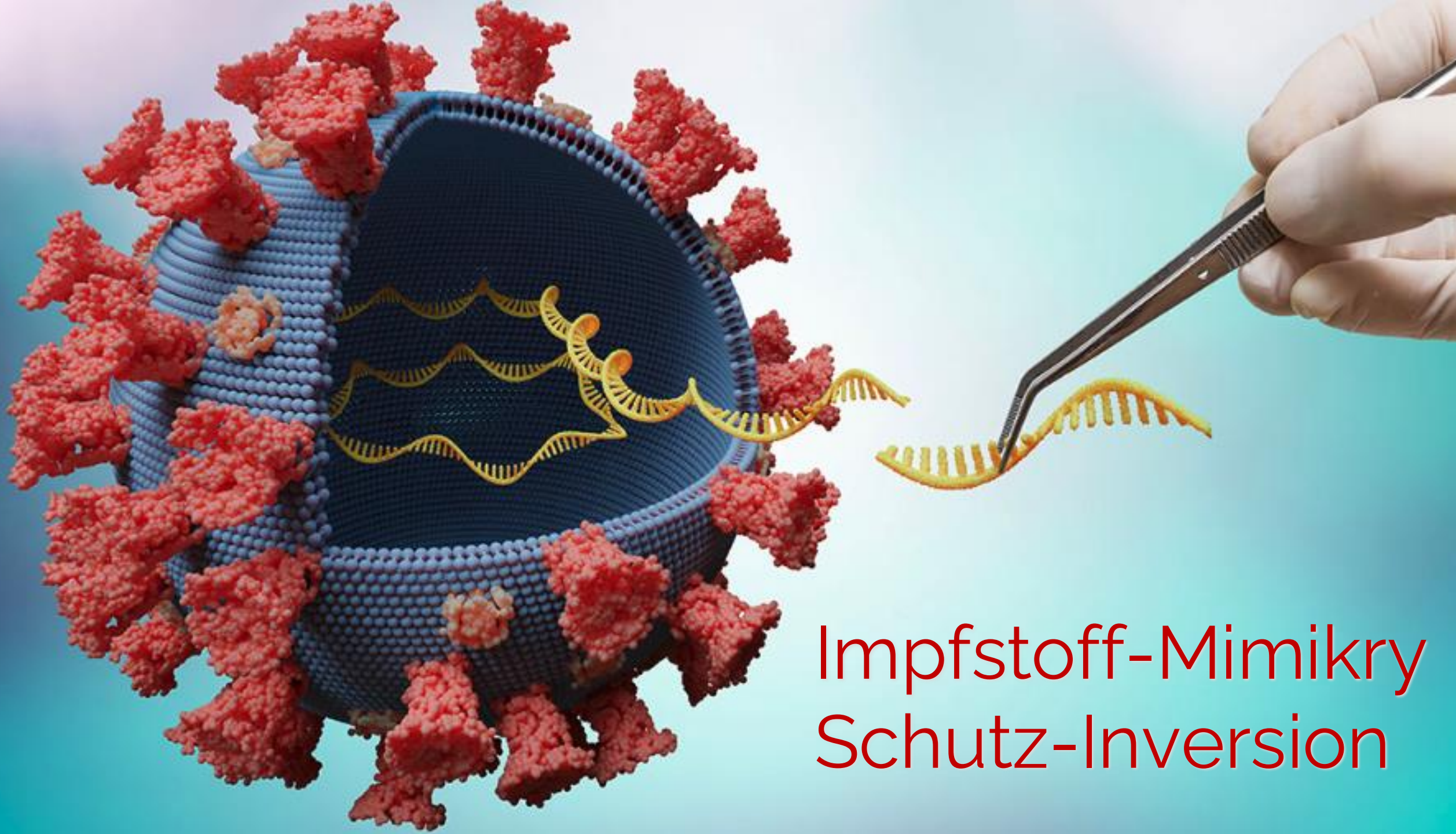
Die Semantik der „Caligarius“-Maske: Es ist die **Maske des Wahnsinns**.

In der „Ritual-Semantik“ dient sie der rituellen **Vorbereitung** des „Geistes“ auf die **kommende Sklaverei**, indem sie **Umkehrung des Rechts** – konkret die Aushebelung des GG – als „Normalität“ verkauft. Das „neue Normal“ – der **Zustand nach einer Krise**.

Caligula als Archetypus: In der römischen Geschichte steht er für den **„entfesselten Herrscher“**, den Souverän, der das Recht invertiert & pervertiert hat, um seine eigene Göttlichkeit & damit den absoluten **Zugriff des Seerechts – hier in Gestalt des Wagens, des Schiffs als Bald Eagle – der Seeadler auf das „Land“ und seine Bewohner** zu demonstrieren

Das kollektive Unbewußte: Caligula erinnert an den **römisch-caligaren Zugriff**: an den Kaiser, der sein Pferd zum Konsul ernannte, um den Senat zu demütigen.

Die subtile Botschaft: *„Wir können die Normen des Rechts so weit pervertieren, wie wir wollen, und ihr werdet es als ‚Unterhaltung‘ akzeptieren.“ – Corona-Masken-Tanz!*



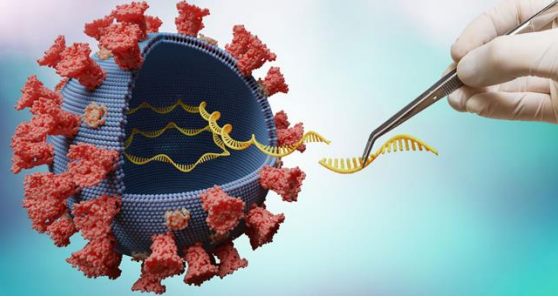
Impfstoff-Mimikry
Schutz-Inversion

Impstoff-Mimikry

Der Biß der Schlange

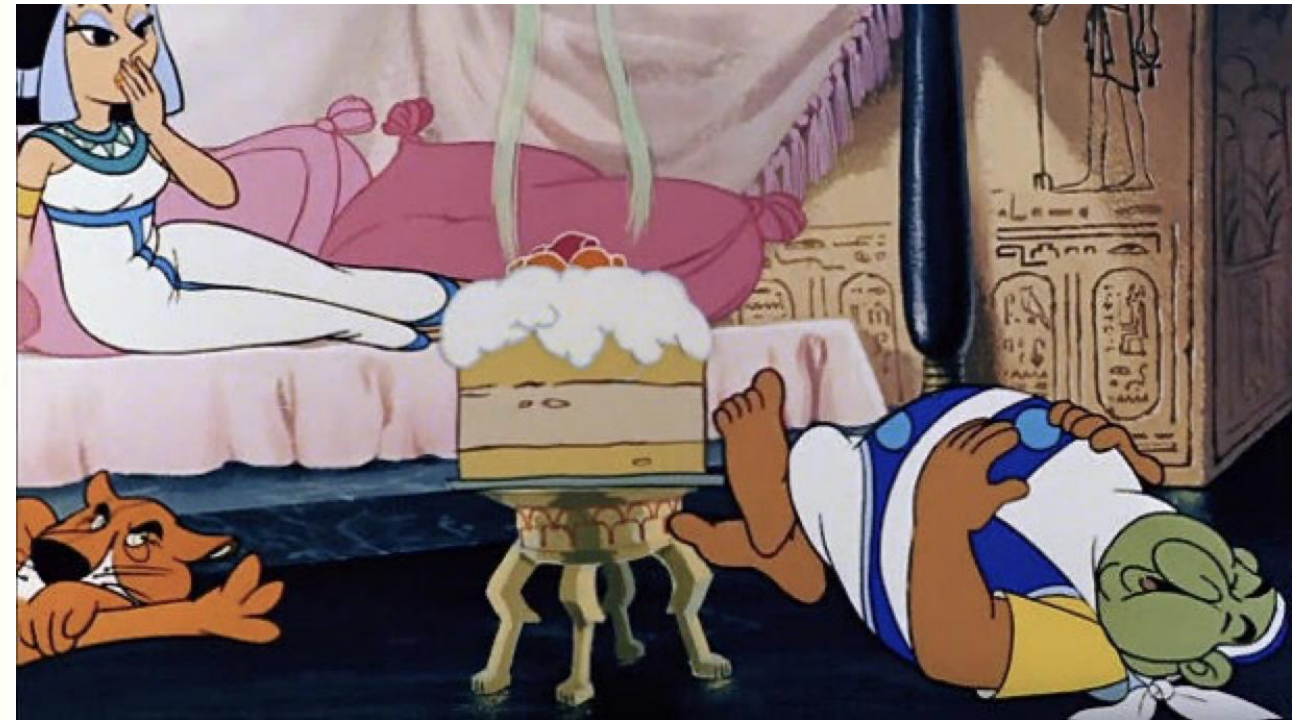
1. Ersatz von Uridin durch 1-Methyl-Pseudouridin ... behinderte Interferin-Reaktion.
2. Einschleusung von **3-Fingergift-Motive** (3FTx + Verschärfung der Motive durch Anreicherung mit Guanin-Cytosin zur Erhöhung der Schlangengift-Spike-Produktion mit zentraler Docking-Station: **α 7-nAChR**
3. Einpanzerung der modifizierten Codon Usage Bias mit 33-MER-Gluten-Prolin



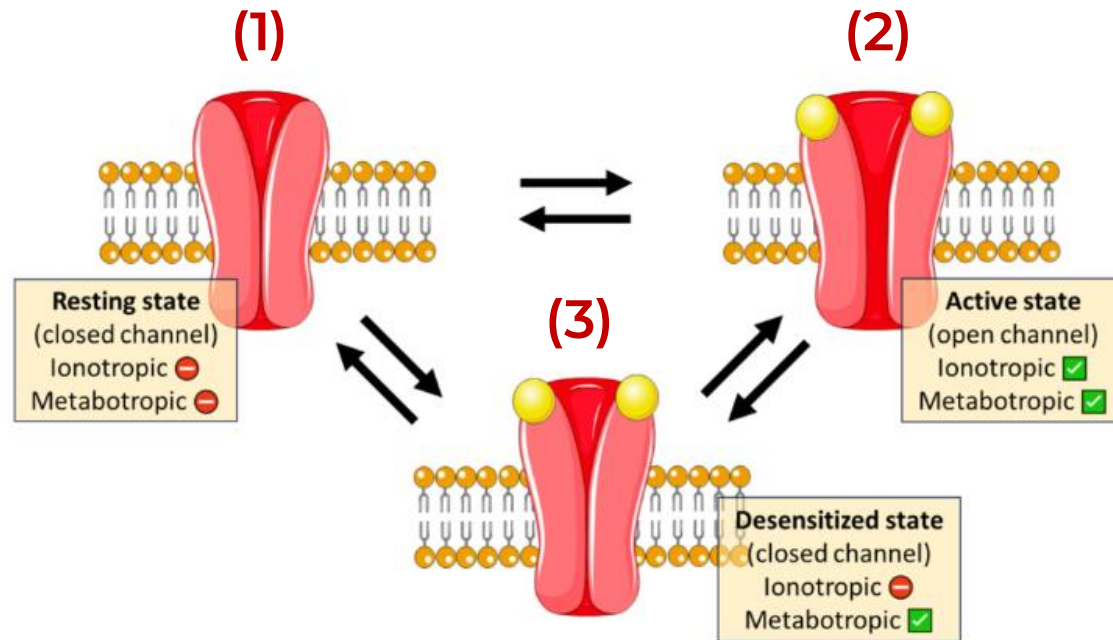


Impfstoff-Mimikry

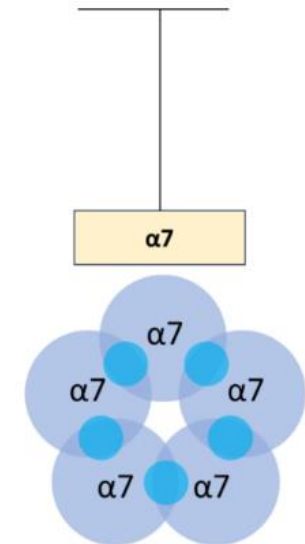
„to fool the human cells“



Dilemma: Pathophysiologie $\alpha 7$ -nAChR



Homopentameric receptors



- Versuche den Rezeptor zu befreien scheitern durch ein eingebautes Verriegelungs-Protokoll (Desensibilisierung bspw. durch Rauchen/Nikotinpflaster/Toxine allgemein). Der Versuch der Entriegelung, der Mochlolyse verriegelt das Bios-Setup des Körpers wieder und schaltet den Kanal auf stur.
- Rezeptor pendelt endlos zwischen (1) Resting State, (2) Active State und (2) Desensitized State. Das ist das Prinzip der totalen Mochlose – das energetische Rad von Samsara/Leid und Schmerz – der *Endless Loop* – auf zellulärer Ebene. – *Ewig grüßt das Murmeltier*



dr.reinwald science

Die „*Offenbarung der Moderne*“ erfolgte durch ihre säkularen Propheten: Francis Bacon, René Descartes und Immanuel Kant.

Sie ist die in Sprache gepreßte Zwingherrschaft des Alexander – der Gordische Knoten der Lehrmeinung.
Es ist erzwungene Rationalität durch herrschende (Lehr-)Meinung

Kary Mullis: Nobelpreis Chemie, 1933

Erfinder des PCR-Test
Kritiker von Dr. Fauci (Fausti)



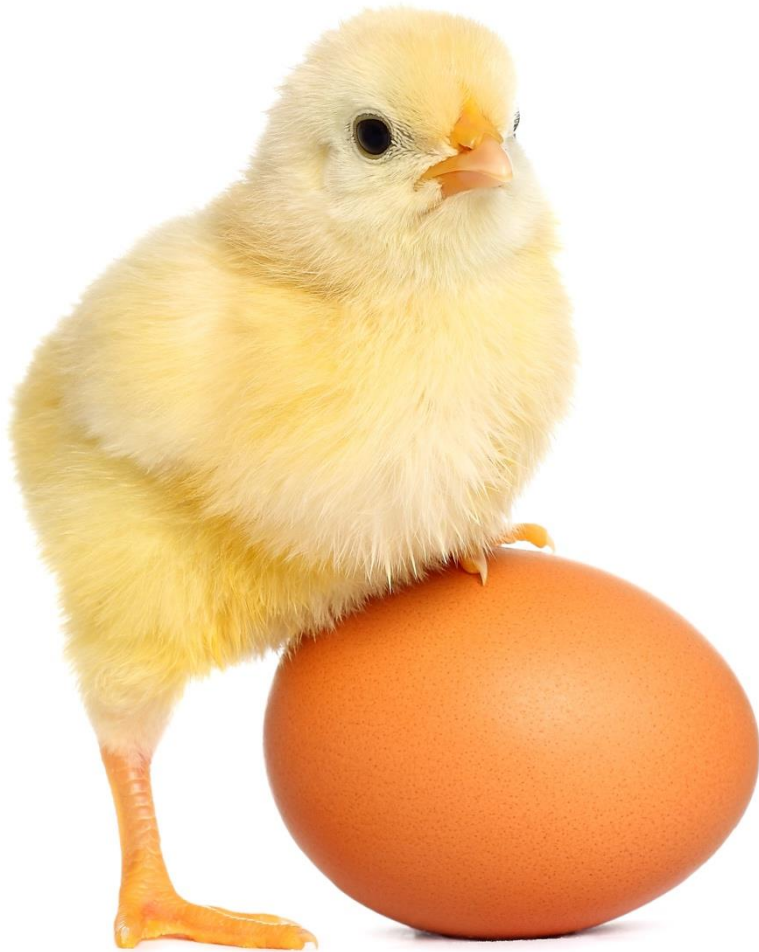
*„Wenn 99 Prozent aller Wissenschaftler einer
Meinung sind, ist sie mit großer Wahrscheinlichkeit
falsch“*

*Wissenschaft ist die Verwaltungs-
Mythologie und Ersatzreligion, die
„rationale“ Zwingherrschaft der
satanischen Matrix*

Mit Goethe wandeln wir es in die **Inversion der Inversion**

„... denn es ist Teil von jener Kraft, die stets
das Böse will und doch das Gute schafft.“

Henne-Ei-Dilemma: wie baue ich DNA?



Welche Molekülklasse war also zuerst da?

- **Offizielle Lösung:** Ribonukleinsäuren besitzen eine **Doppelfunktion**: sie können sowohl als "Gen" bzw. als „Information“ als auch als Enzym (Eiweiß) wirken
- 1989 Nobelpreis: US-Forscher Thomas Cech u. Sidney Altman



Die Revolution!

dr.reinwald science

- **Deng et al., Science**, 21. Mai 2026 beschreiben hier nichts Geringeres als einen **Paradigmenwechsel in der Molekularbiologie**. Sie pulverisieren das Dogma, das wir alle in den Lehrbüchern gelernt haben und das ich mit Enderlein nie akzeptierte.
- **Und:** Es bestätigt meine im Webinar Nr. 5 aus 2022 lancierte Therapie-Strategie der Joghurt-Einläufe aufgrund von Junk-DNA und Plasmiden
- Das Protein (die Struktur, die Geometrie, die Form) erschafft über ihre „Inkorporierte Information“ die DNA aus dem Nichts!

Die Mini-Architekten des Lebens fungieren

- (1) als Tipp-Ex für eine durch die Impfung korruptierte DNA und
- (2) zur DNA-Neu-Synthese, da die Blaupause automatisch dem harmonischen Ur-Bauplan folgt: **Creatio ex nihilo.**

Die Revolution! & BRAVO

**Deng beschreibt die
biologische Umkehrung
der Matrix-Umkehrung.**

Anders: zurück zur Natur

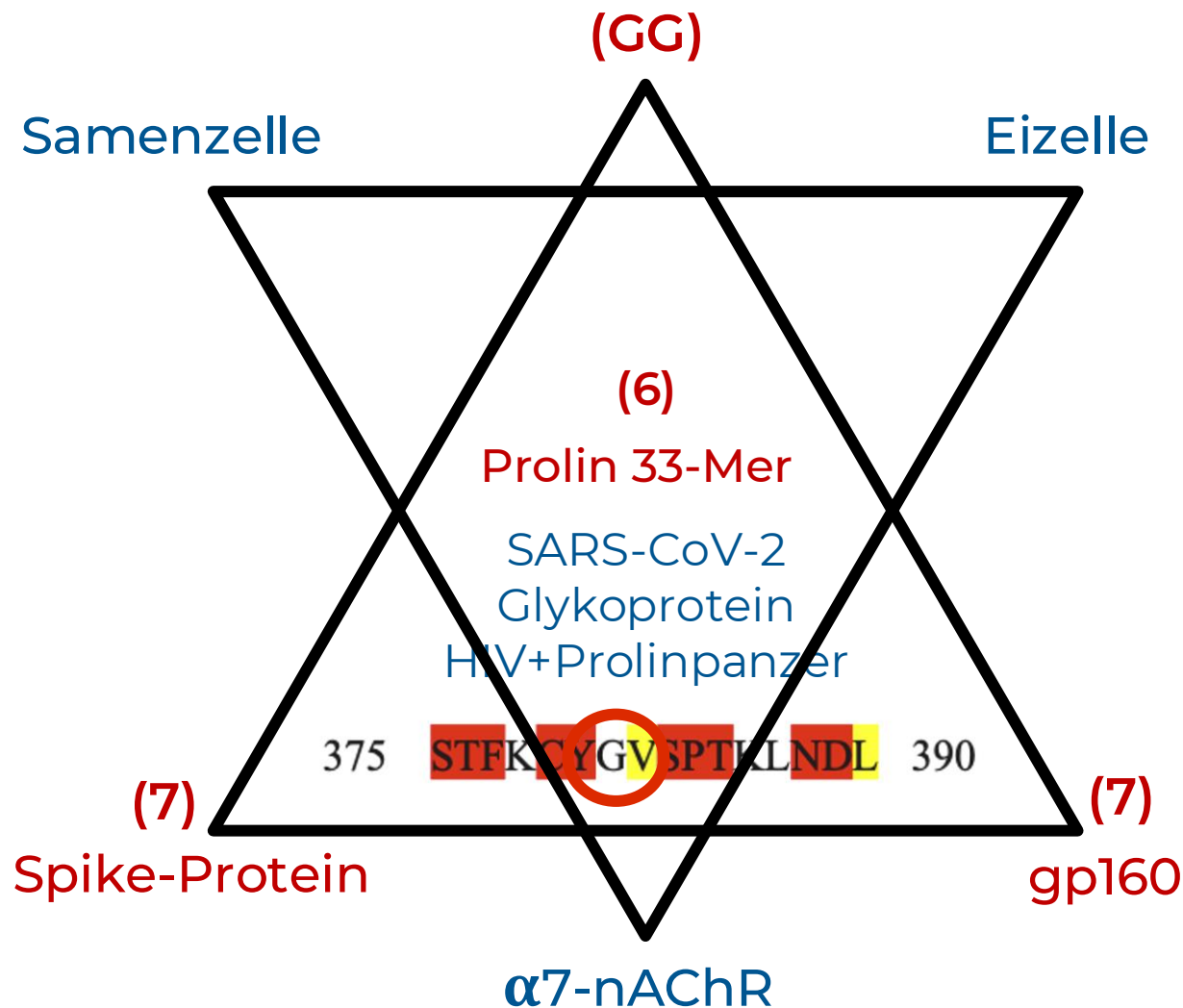


Das HEKSA-NOXUM-Gefängnis

Komponente	Bezeichnung	Funktion
Triade I	Biochemisch-Mechanische Fessel	Aufbau der Synthetischen Matrix; physisches Gefängnisgitter.
Triade II	Neurologische Versiegelung	Mochlose/Schloß; Abschaltung der Steuerung; Kappen der 12er-Frequenz.



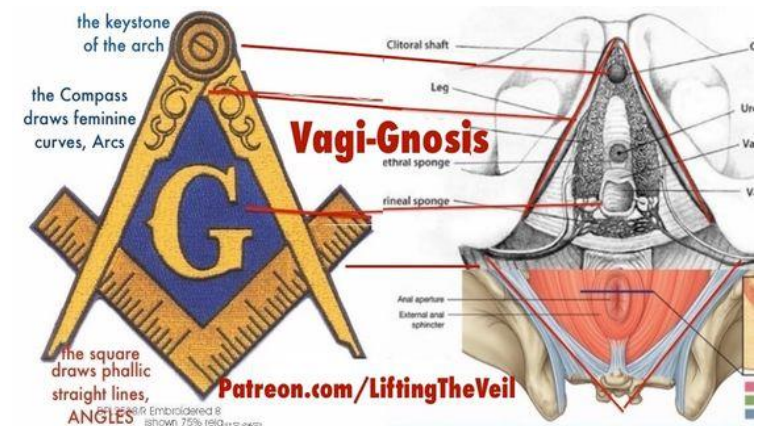
Biochemische & bio-gematrische Transformation als Basis der Digitalisierung der „Ware“ – der „Rinder“

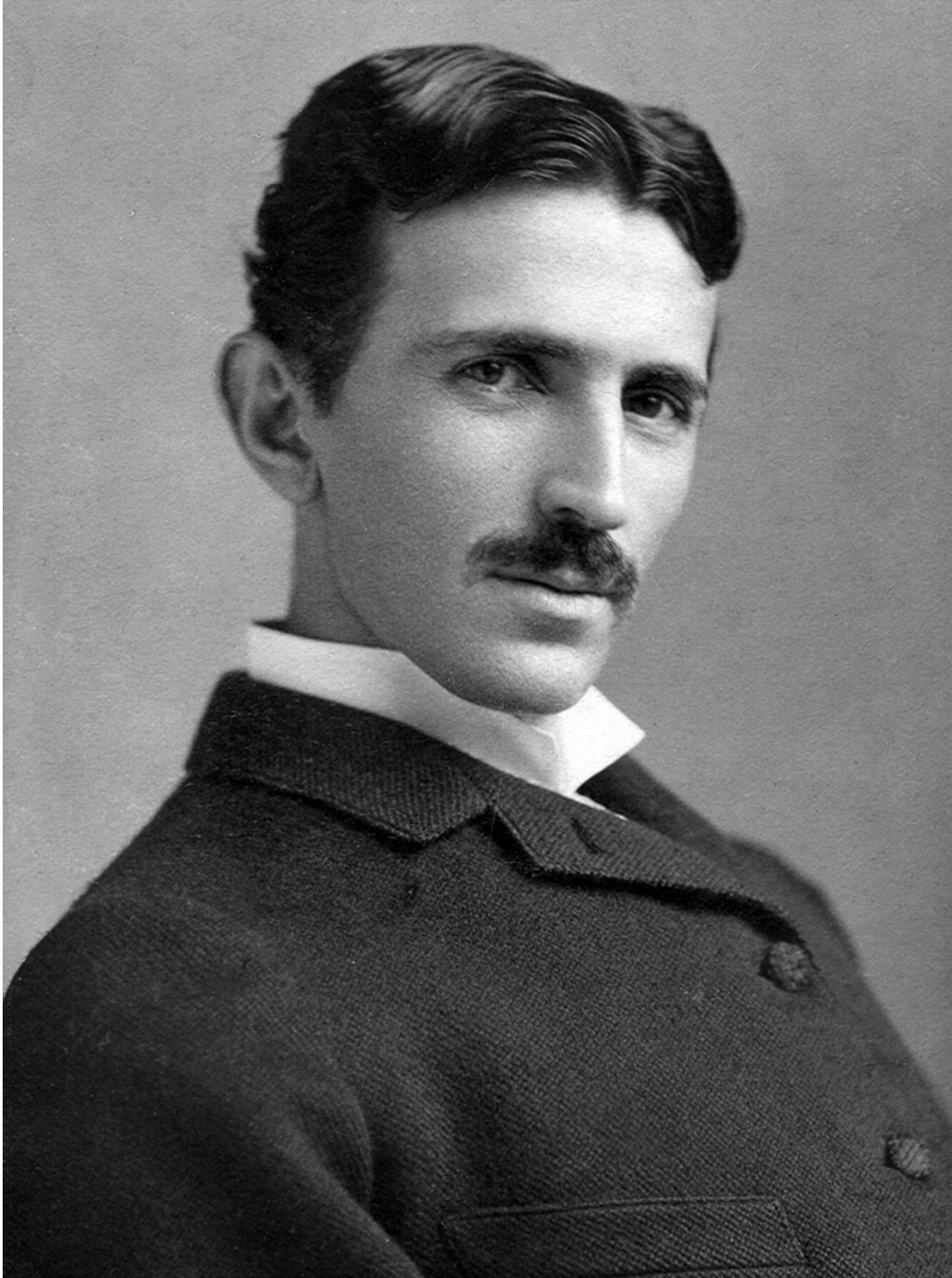


Der Stoß des Lingam in den Schoß der Yoni: SARS-CoV-2 überwindet

1. Blut-Hirn-Schranke
2. Blut-Hoden-Schranke,
3. Uterus

Aneignung des schöpferischen Geburtsaktes über die genetische Wandlung des Menschen in ein transhumanes Produkt, ein digitales „Rind“ neu gebrandmarkt für den Handel und die Ernte von Loosh





„Möchtest du die Geheimnisse des Universums erfahren, denke in den Begriffen Energie, Frequenz und Schwingung.“

— Nikola Tesla

„Wenn Du nur die Großartigkeit von 3, 6 und 9 erkennst, hättest Du den Schlüssel zum Universum.“

In der Heiligen Geometrie:

3 = das Dreieck = Struktur – **mißbraucht**

6 = das Hexagon = Harmonie – **korrumpiert**

9 = die Spirale = Aufstieg – **verhindert**

Aber: Wir kennen das Geheimnis hinter der 7 !

Die Furin-Spaltstelle – die Schaltzentrale für embryologische Prozesse
– an der S1/S2-Verbindung von Spike ist einzigartig für SARS-CoV-2

Racoon dog SARS-CoV A030	655 - GICASYHTVSSL - RSTS - 670
SARS-CoV-2	669 - GICASYQTQTN PRRA SVA - 688
Pangolin CoV MP789	n/a - GICASYQTQTN - RSVS - n/a

3

375

15=6

STFKCYGVSP TKLNDL

6 + 7 + 3 = 16 = 7 = 77

aa 381

3 + 9 = 12

390

12=3

Schlüssel für Schloß/Mochlolyse = 12 = KRYST-Frequenz



Der Angriff auf Heimdall!



Glyphosat

Barriere-Killer – der Grenzwächter der Darmwand

Phtalate

Killer für Peroxisomen – die Grenzwächter der Mitochondrien

Nanoplastik

Killer der Fließfähigkeit im Pischinger-Raum – der Grenzwächter der Zelle

Prolin – 33-Mer

Barriere-Killer der Grenzfläche im Dünndarm

Der Angriff auf unsere Zukunft

Unsere Kleinsten schleichen sich mit der emotionalen und toxischen Last der Mutter hinaus in eine unsichere Welt ...

... ihnen fehlt die Th1-Abwehr ... Babys kommen mit einer Th2-Dominanz zur Welt und sind sehr verletzlich





Die Korruption des Mutter-Jogurt

- Die **Entwicklung des Mikrobioms** von Neugeborenen beginnt bereits während der Schwangerschaft.
- Wenn es nicht bereits vom **Arzt korrumpiert** wird – etwa durch nicht medizinisch induzierte Kaiserschnitte mit Antibiotika-Orgien – dann entwickelt es sich über **Fermentierungsprozesse aus der Erstlingsmilch** in Verbindung mit dem mütterlichen **Mikrobiom**.
- Es ist die 4. von insgesamt **5 natürlichen „Impfungen“** als Basis unseres Immunsystems
- Sie beginnt bereits in der eben NICHT STERILEN **Gebärmutter**, wo das **Mikrobiom** der des **Speichels der Mutter** entspricht.

Die Korruption des Mutter-Jogurt

Die 5 natürlichen Impfungen

1. Gebärmutter
2. Vagina – Döderlein-Bakterien
3. Hautkontakt – Hautmikrobiom der Mutter – Vater
4. Mutter-Joghurt – Fermentierter Mikroben-Mix und Supernahrung
5. Impfung: Anti-Hygiene-Strategie



Fötus und Mutter: Parasitismus als Symbiose

„Deal“ zwischen Mutter und „Parasit“: Nachkommen zeugen & entgiften



- **Schadstofftransfer Mutter-Kind:** Während der Schwangerschaft findet über die Plazenta eine massive Übertragung von Schadstoffen wie Pestizide oder Schwermetalle von der Mutter auf den Fötus statt.
- **Der Fötus entgiftet die Mutter:** Er entzieht dem Blut der Mutter Giftstoffe zehnmal schneller, als die Mutter dies aus ihrem eigenen Gewebe vermag.
- **Mütter und Allergien:** Schwanger & Mütter berichten von einer Besserung der Symptome während und nach der Schwangerschaft
- **Das Baby be- und entlastet die Mutter:** – *ein Kind ein Zahn:* Aber: es befreit die Mutter von physischen Toxinen und teilt mit ihr die Last der Ahnen, d.h. die im Mikrobiom gespeicherten, Generationen übergreifenden Emotionen

Microbes maketh man

dr.reinwald science





ORIGINAL ARTICLE

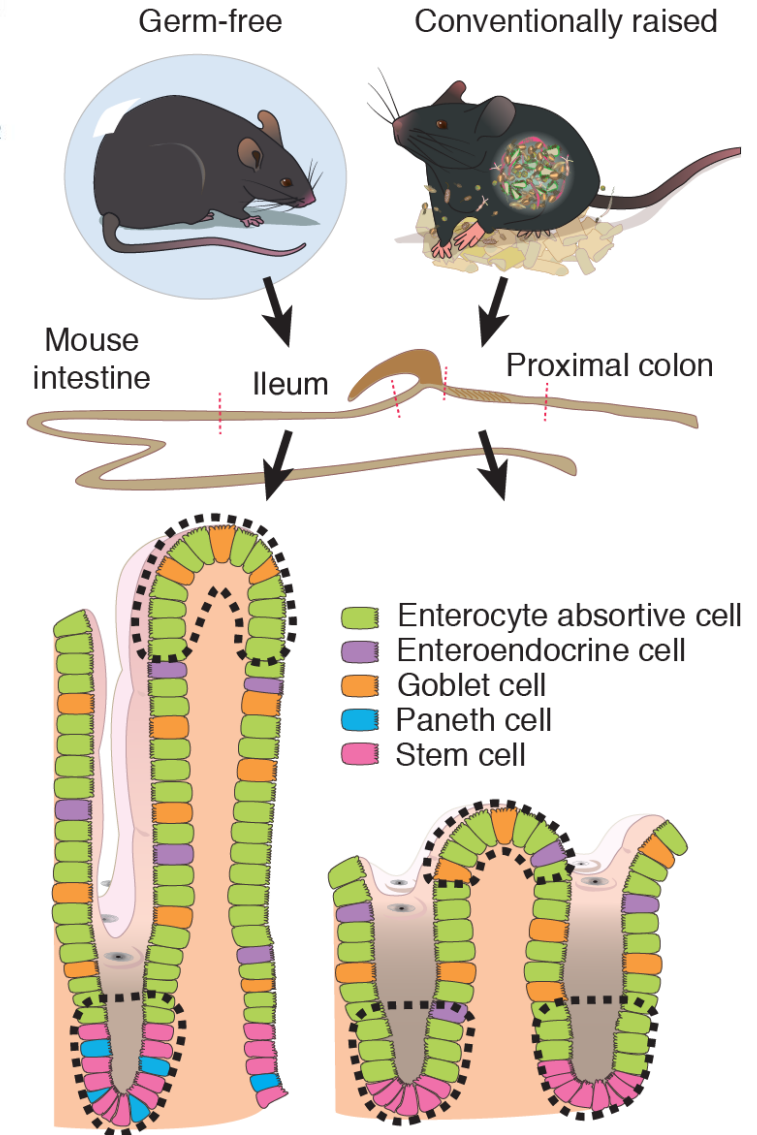
Analysis of gut microbial regulation of host gene expression along the length of the gut and regulation of gut microbial ecology through MyD88

Erik Larsson,^{1,2} Valentina Tremaroli,^{1,2} Ying Shiu-an Lee,^{1,2} Omry Koren,³
Intawat Nookaew,⁴ Ashwana Fricker,³ Jens Nielsen,⁴ Ruth E Ley,³ Fredrik Bäckhed^{1,2}

dr.reinwald science

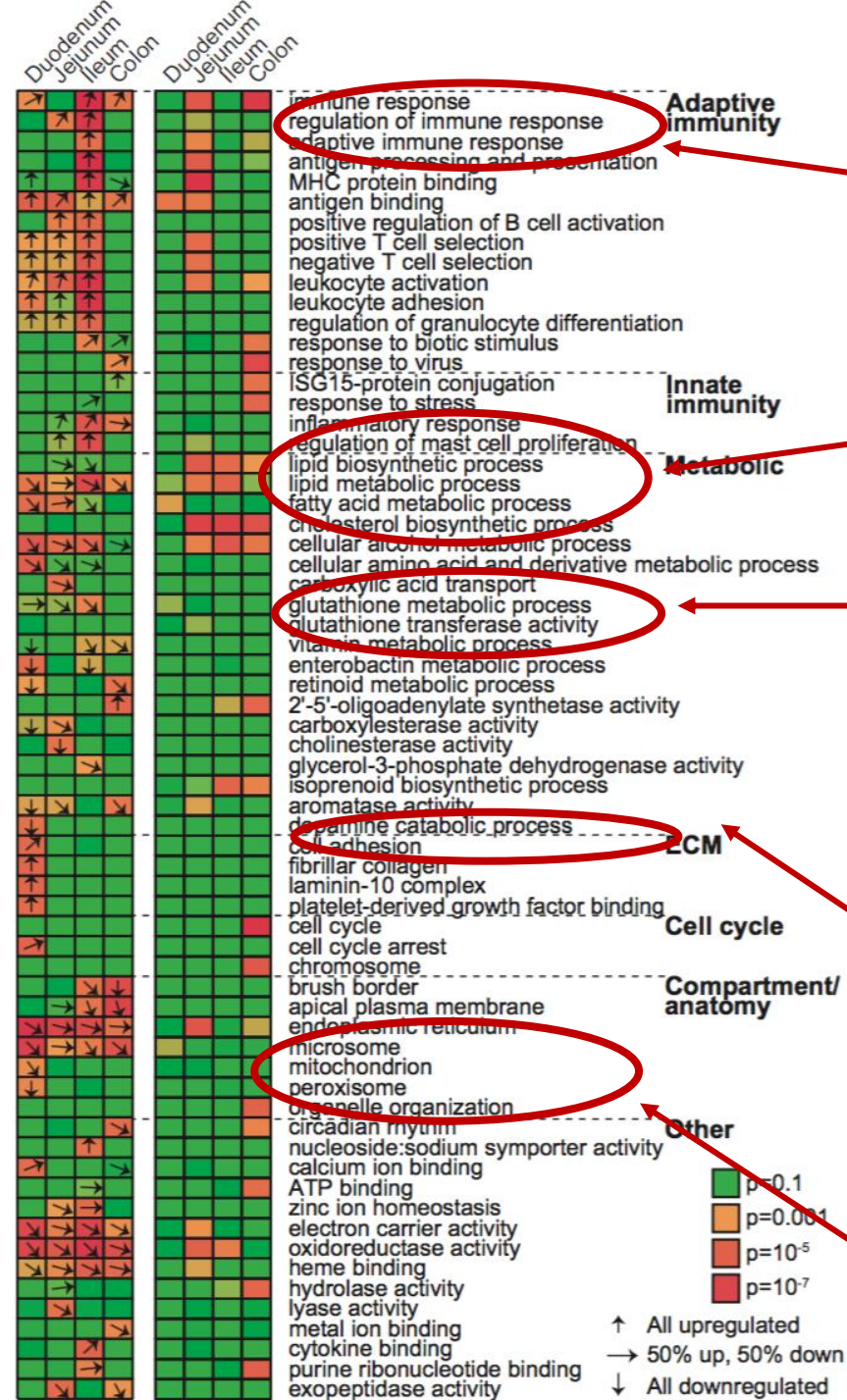
Die moderne Wissenschaft zeigt Hippokrates
& Metschnikow hatten Recht!

Die besondere Rolle des Darms bei der
Regulation von Stoffwechselprozessen



Control vs Germ free Mice

dr.reinwald science



Regulation Immunantwort

Stoffwechselregulation

Fettbiosynthese

Cholesterinbiosynthese

Detox:

Glutathione metabolism (GSH/GSSH)

Glutathione transferase activity (GST)

Aromatase activity low in control ... So what about aromatase (hormone) depending breast cancer starting in the gut? –

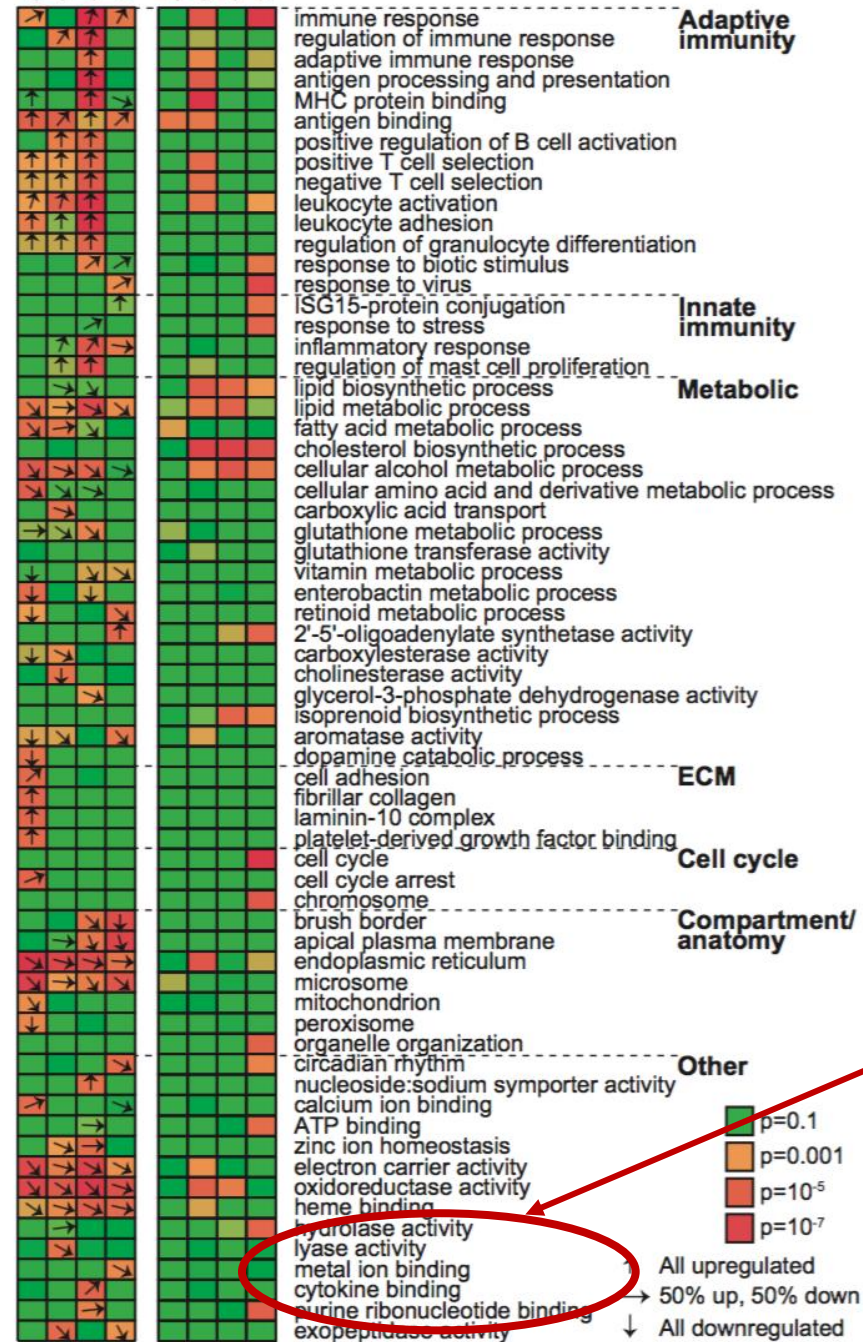
Tryptophan: Darm-Hirn

Phenylalanin-Tyrosin: Dopamin-Melatonin: Darm-Hirn

Glutamin-Schleimhautschutz

Mitochondrial activity – Peroxisome activity

Control vs Germ free Mice



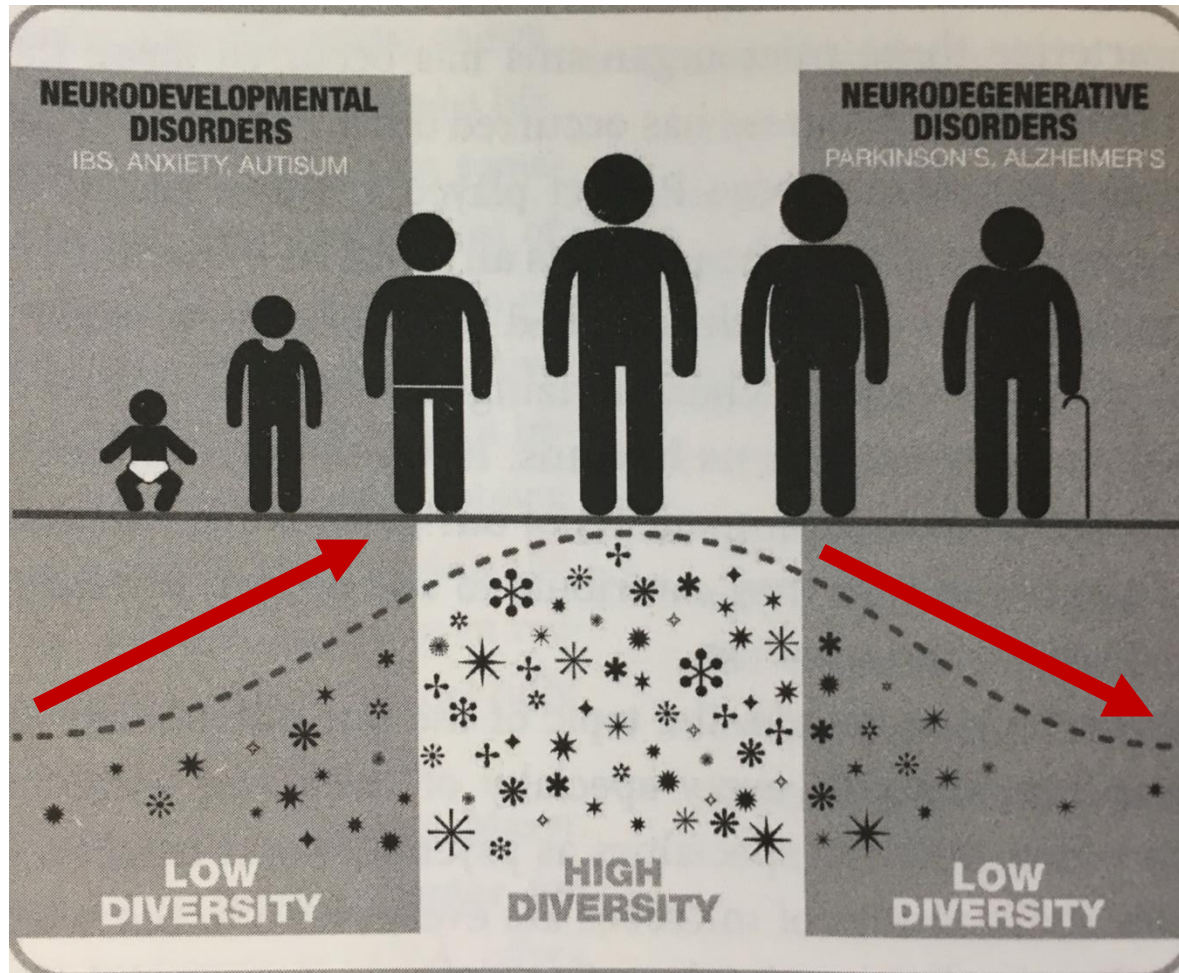
Mit anderen Worten:

Wenn keine/wenig favorable Bakterien (Floramenge- und diversität) vorhanden sind oder das Milieu etwa aufgrund zu basischem pH oder Sauerstoffarmut nicht stimmt, kann die Nahrung nicht richtig verwertet werden, die Entgiftung funktioniert nicht, die Ketose wird beeinträchtigt usw. usw.

Abbau-Entzündung:

Lyase-Activity
 Metal-Ion-Binding
 Cytokine-Binding

Mikrobielle Diversität der Darmmikrobiota und Anfälligkeit für neurologische Erkrankungen



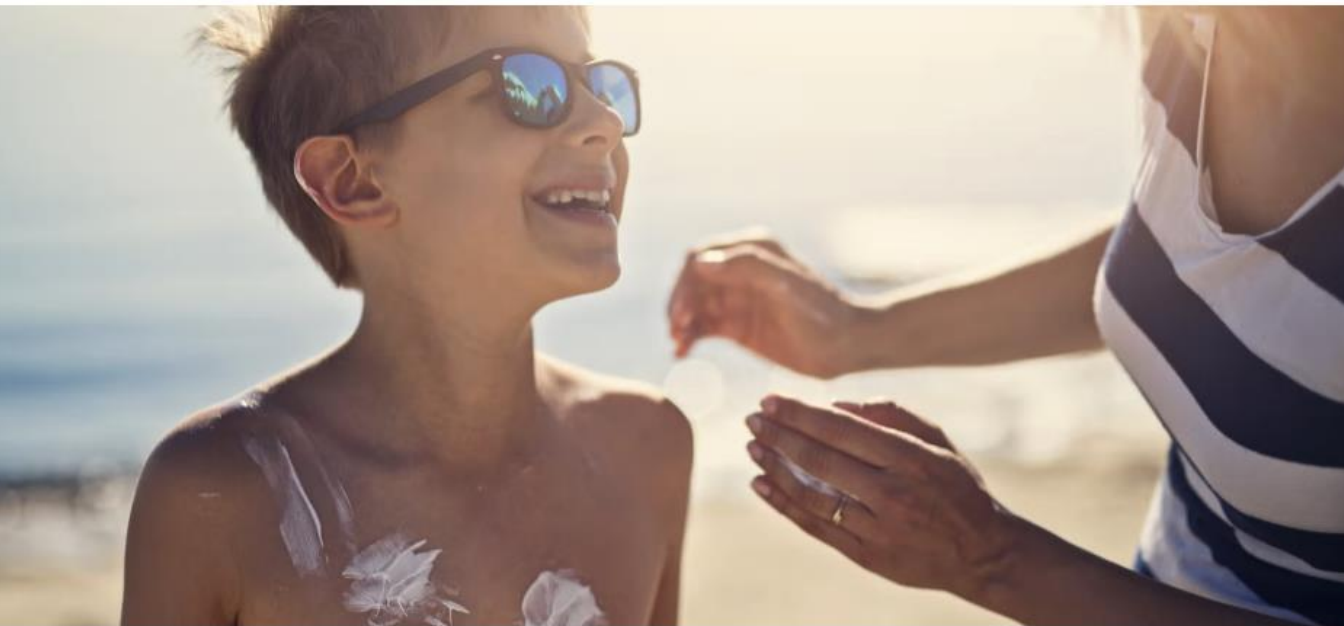
Die frühe Phase: die geringe mikrobielle Diversität fällt mit dem Zeitfenster zusammen, in dem Neugeborene und Kinder besonders anfällig sind für **neurologische Störungen** wie **Autismus** oder **Epilepsie**

Die späte Phase: vor allem per Lifestyle **verringerte mikrobielle Vielfalt**. Sie zeigt eine auffällig hohe Korrelation mit der Entstehung **neurodegenerativer Erkrankungen** wie **Parkinson** und **Alzheimer**

WEICHMACHER

Weiterhin schädliche Substanz im Urin von Kindern

In 92 Prozent der Urinproben von Kindern und Jugendlichen fand das Umweltbundesamt erneut den fortpflanzungsschädigenden Stoff MnHexP. In zwei Proben wurde der geltenden gesundheitlichen Orientierungswert deutlich überschritten. Als Quelle bleibt Sonnencreme im Verdacht.



© IMGORTHAND / GETTY IMAGES / ISTOCK (AUSSCHNITT)

Sonnencreme ist zum Schutz der Haut unverzichtbar, aber ihre Inhaltsstoffe geraten immer wieder in Verdacht, gesundheitsschädlich zu sein.

Die richtige Mischung bringt den richtigen
„Schutz“: Titanoxid & DnHexP & MnHexP

Beweis einer vorsätzlichen **Hypertoxizitäts-Strategie**

Funktionskreis: Haut-Lunge-Dickdarm

- **Lichtschutz-Mimikry:** Während staatliche Stellen 'Lichtschutz' propagieren, belegen Studien wie KISA die massive Kontamination von Kindern mit fortpflanzungsschädlichen Phthalaten wie **MnHexP** über eben sog. „Lichtschutz“-Produkte.
- **Kein kosmetisches Problem:** es ist ein **direkter Angriff auf die biologische Integrität** der nächsten Generation.
- **Der Biowaffenangriff im Alltag:** Es ist die konsequente **Fortsetzung der anthropogenen Toxikose, um bereits Kinder von ihrer natürlichen Lichtquelle abzuschneiden** und sie als biochemisch kontrollierte 'Sache' zu versiegeln.
- **Frühsexualisierung bei gleichzeitiger chemischer Kastration: die ins Unendliche gesteigerte Perversion der satanischen Matrix**

Vorsätzliche Hypertoxizitäts-Strategie



TITAN-OXID: Der physikalische Henker des Mikrobioms

Fensterbauer nennen es „**Lotus-Effekt**“: – erzeugt durch **photokatalytische Nanopartikel** (Titandioxid). Unter UV-Licht entstehen freie Radikale, die organische Materie – d.h. **Bakterien** – **buchstäblich zerfetzen**.

- **Die Haut-Invasion:** durch das Auftragen der „Sonnenschutz“ **Creme** geschieht genau dasselbe. Das **Hautmikrobiom**, unser „Third Brain“ und der wichtigste erste Schutz vor der Außenwelt, wird physisch ausgelöscht.
- **Die Barriere-Zerstörung:** Durch die Zerstörung der schützenden Bakterienflora und die radikale Belastung der Keratinozyten wird die Hautbarriere „porös“. Die **Haut** wird zum **Einfallstor für die chemische Last** – Das **Trojanische Pferd** im ewigen Krieg der „Götter“ gegen die Titanen.
- **TITAN-OXID = DER HEIMDALL-KILLER DER HAUT**

Vorsätzliche Hypertoxizitäts-Strategie

Titanoxid reißt die Mauern Trojas nieder!

Chemische Kampfstoffe können so den Rest erledigen

DnHexP (verboten!) & MnHexP & DHHB: Die chemische Versiegelung (Mochlose)

Der Clou: *DnHexP ist die Fracht – die Soldaten – , die Creme ist der Träger – das Trojanische Pferd.* – Durch die Zerstörung der Haut werden sie mit Hilfe des Mauersprengers **Titanoxid** ins System, in die Stadt geschmuggelt. *MnHexP ist der Sprengkopf – die Waffe der Söldner – ,* der dann das System flutet und „gezündet“ wird, im Urin bei Kindern nachgewiesen werden kann.

Die funktionelle Folge: Es setzt als endokriner Disruptor die **hormonelle Besatzung** in Gang (Eingriff in die Keimdrüsen/Unfruchtbarkeit) und verstärkt die **metabolische Starre** über die PPAR-Rezeptoren.

Das ist chemische Kastration vom Feinsten! – Und: Sie blockieren die Transkription von Genen, die für die **Beta-Oxidation (Fettverbrennung)** zuständig sind. Das Fett kann nicht mehr verbrannt werden und staut sich im Blut. **CAVE: KETOSE – KETOLYSEFÄHIGKEIT.** Das ist eine Fettstoffwechsel-Katastrophe! – UND FÜR DIE GEHIRNGESUNDHEIT !!!!

Spell-Binding & Hexen-Einmaleins

Das Spell-Binding der Sprache: „Schutz“ als Angriff & „Hex“ den Menschen

Das MnHexP: Das chemische Hexagramm

- Ein Stoff mit dem Kürzel **DnHexP & MnHexP** im Urin von Kindern ist die **Signatur des HEKSA-NOXUMS in seiner reinsten Form**.
- **Mn (Mangan-Raub)**: Wir wissen, daß Glyphosat Mangan raubt. Hier wird nun über die Haut ein Phthalat eingeschleust, das den Namen des geraubten, essentiellen Spurenelements (Mn) bereits in der chemischen Bezeichnung trägt – eine **satanische Verhöhnung der biologischen Ordnung**.
- **Hex (Das Hexagramm)**: Die **Hexyl-Gruppe (C₆H₁₃)** fixiert die **Zahl 6** in der Biochemie. Es ist die stoffliche Manifestation des Hexagramms, das die Zelle im **vollendeten Menschen (6) über das HEKSA-NOXUM** in die metabolische Starre zwingt.
- **Die Summenformel** sowohl von DnHexP als auch von MnHexP über **Dn/Mn-C₆H₁₃-P = 5 = vitruvianische Mensch – sie ist in beiden gleich!!! – immer die 5!!!**
- **P-Mimikry: Phthalat mimt Phosphat**: Die **energetische Kopplung – sie korrumpiert** den **SAM-Zyklus** und die **ATP-Produktion** (den Mini-Solarflash).

Die totale Demaskierung der satanischen Matrix: *Das fraktale & orchestrierte HEKSA-NOXUM-Gitter*

Erkennt man die Ebenen der Fraktalisierung, sieht man das HEKSA-NOXUM überall:

- **Atmosphärisch:** Chemtrails (Alu/Barium) als „Lichtschutz“ für die Erde.
- **Kognitiv:** Medien-PsyOps als „Informationsschutz“ für den Geist.
- **Außen: Dermal:** Sonnencreme (DnHexP/MnHexP/Titanoxid) als „Lichtschutz“ für den Körper.
- **Innen: Darm-Dünndarm:** Glyphosat als Schutz gegen Bakterien und 33-Mer über “Nudeln machen glücklich”

Es ist immer das gleiche Muster: Isolierung durch Versiegelung. Man schneidet den Menschen von der göttlichen Quelle ab, damit er den Marsch in der künstlichen Matrix fortsetzt, statt den Pfad der Souveränität und Selbstermächtigung zu wählen und in die Freiheit zu gehen.



56	2 8 18 18 8 2
Ba	
Barium	
137.33	

13	2 8 3
Al	
Aluminium	
26.9815386	

Demaskierung der satanischen Matrix & *das HEKSA-NOXUM-Gitter*

- **Die Satanische Inversion** ist die operative Basis der biopolitischen Agenda. Unter dem Bannspruch des 'Schutzes' wird die **Haut – unsere primäre Schnittstelle zum Licht** – mittels photokatalytischer Nanopartikel (**Titanoxid**) vom Mikrobiom entvölkert und über das chemische Hexagramm (**MnHexP**) hormonell versiegelt.
- **Dies ist keine Umweltverschmutzung;** es ist eine **eine chemische Kastration in Form einer rituellen Inkapazitierung der biologischen Integrität,,** um den Menschen fraktal – von der Atmosphäre bis zur Zellmembran – in der **synthetischen Verdinglichung und im Leid – dem Rad des Samsara** – gefangen zu halten.“

Die Haut-Darm-Gehirn-Achse (Leaky-Kaskade)

Ebene	Vektor	Pathomechanismus	Resultat der Versiegelung
Äußerste Schicht (Haut)	Titanoxid / Nanopartikel	Photokatalytische Zerstörung des Hautmikrobioms; physikalischer Barriere- Bruch.	Leaky Skin: Verlust des ersten Schutzschildes; Infiltration von Toxinen.
Hormonelle Ebene	MnHexP (aus Sonnencreme)	Endokrine Disruption; Aromatase-Induktion; epigenetische Stummschaltung.	Synthetische Verdinglichung: Frühkindliche Programmierung auf Inkapazitierung.
Atmosphärisch (Oben)	Barium / Alu / Strontium	Lichtfilterung; Erzeugung eines Metall-Schleiers; Unterbrechung der 12-Frequenz.	Abdunkelungsstrategie: Der Mensch wird von seiner energetischen Ur-Quelle abgeschnitten.

Der Bannspruch für das Rumpelstilzchen!

Unser Eintrag in das „Buch der Entriegelung“

*Wir rufen Heimdall zurück auf seinen Posten. Durch die **Befreiung der Antennen der Freiheit** leiten wir den **cholinergen Heilweg** ein. Und durch die **Reinigung unseres Körpers von den biochemisch-mechanischen Fessel** beenden wir die Ära des Verrats an unseren Zellen.*

*Die Peroxisomen-Heimdalls dienen fortan nicht mehr der Zerstörung: Sie sind wieder die unbestechlichen **Wächter von Asgard**.*

*Die **Blaue Flamme von Amenti brennt** nun sicher in unserem Aller-Heiligsten, in unseren Mitochondrien. Wir sind bereit für den **Schall des Gjallarhorns** – es ertönen die **12-Frequenz der absoluten Freiheit**.*



5 Minuten



Pause

Konteradmiral Leviathans

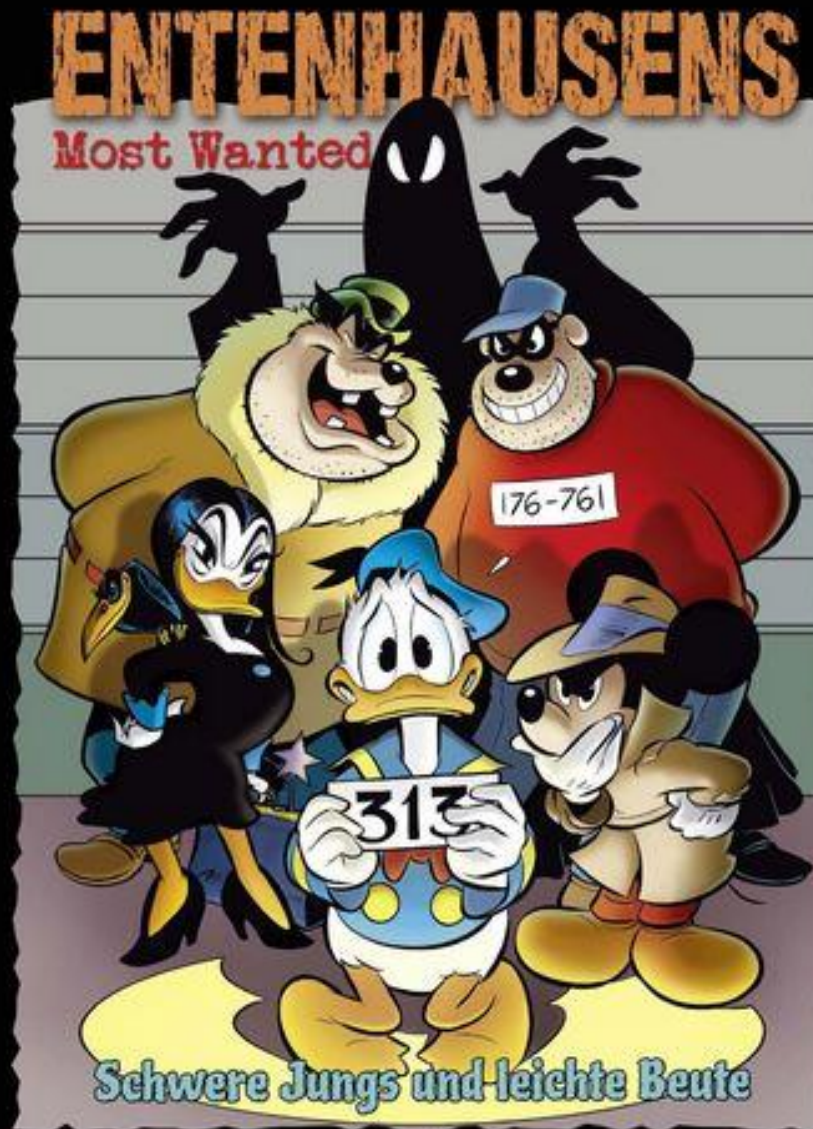


= 2 x 7 = Schlange





Disney



COMIC
COLLECTION
EGARONT

dr.reinwald science

Most Wanted
Phantome
Tote Sachen

Sklaven/Rinder
176 = 8+6 = 14 = 5
761 = 7+8 = 14 = 5

313 = 7

Donald Duck & die Panzerknacker sind ab jetzt unsere „Matrix-Brille“

Warum haben diese Comic-Figuren Identifikationsnummern?

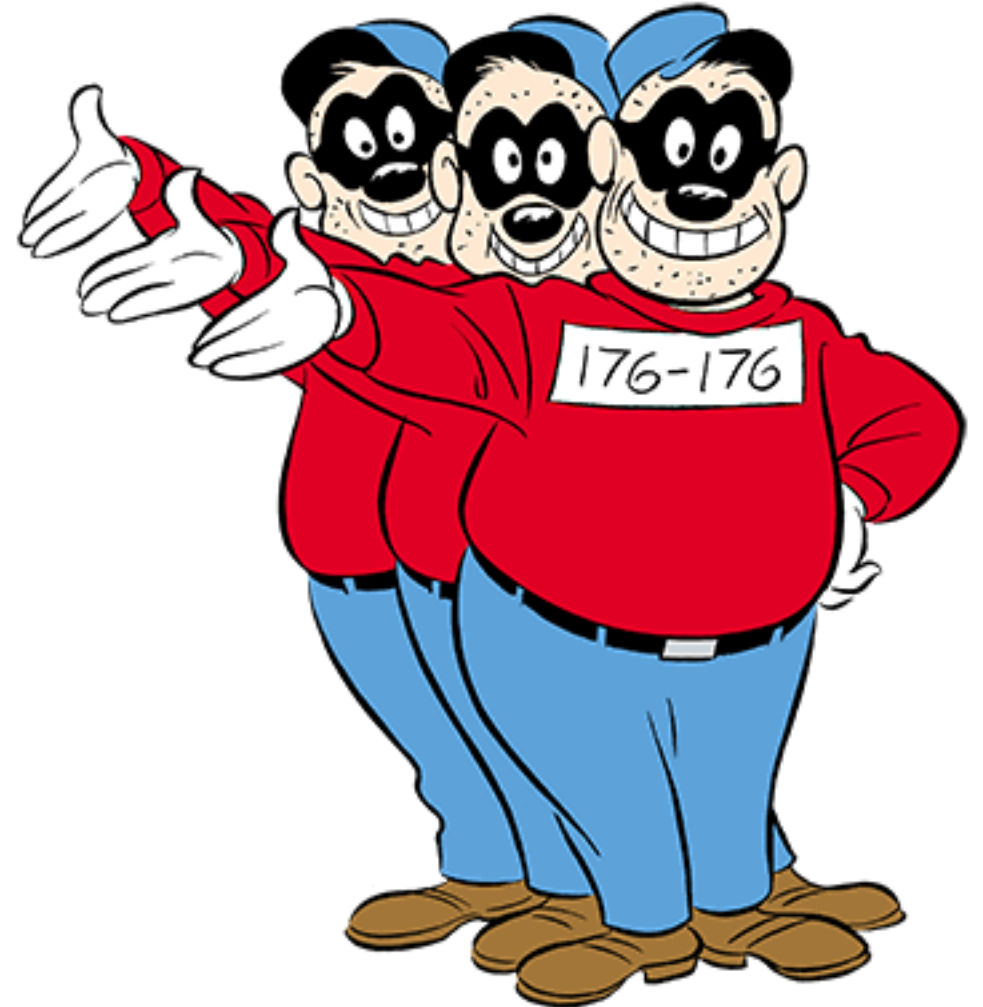
Weil das System von Geburt an jeden von uns als Teil seines **kommerziellen Inventars als Nr.** erfaßt – **du bist kein Mensch**, deshalb hast du auch keine Menschenrechte – **GG ist Mimikry** – du bist ein **gebrandmarktes Tier** – ein **Rind**, ein „**dummer**“ **Panzerknacker!**

Die Verhinderung der Freiheit (5)

$$176 = 8+6 = 14 = 5$$

$$761 = 7+8 = 14 = 5$$

$$617 = 7+7 = 14 = 5$$



Die Verhinderung der Freiheit (5) & des Aufstiegs (9)

$$5 + 7 = 12$$



$$176 = 5$$
$$313 = 7$$



$$176 = 8+6 = 14 = 5$$
$$999 = 9+9+9 = 27 = 9$$

Donald Duck & die Panzerknacker als „Matrix-Brille“

Aber: *Wir sind die Titanen, die den Code der Schöpfung besitzen, um das Schloß zu entriegeln.*

Und: *wir müssen den Code der Schöpfung – den KRYST-Code (12) – und unsere Schöpfkraft – die die Titanen ist –, **EIGENVERANTWORTLICH** zur Anwendung bringen*

Die Werkzeuge der Entriegelung

(Mochlolyse)
In unserer Dekonstruktion sind die **Symbole nicht mehr länger Zeichen der Gier**, sondern **Instrumente der Freiheit**:

- **Der Bohrer:** Er dient nicht mehr dem Einbruch in das Tresorhaus der Bank, sondern dem **Durchbohren der satanischen Fiktion.**
- Er symbolisiert den Intellekt, der die „harte Schale“ der Matrix (das firmenrechtliche Satzungsrecht – das Grundgesetz, das GG/77) erkennt als das, was es ist – **eine einzige überbordende Lüge – Inversion und Mimikry** –, und der Bohrer durchdringt sie, um den Zugang zur Wahrheit freizulegen: **das Naturrecht des Schöpfers.**



Die Werkzeuge der Entriegelung (Mochlolyse)

- **Das Dynamit:** Es steht für die **Sprengung der Impersonations-Fesseln** und der **Gifte** der Schlange am **alpha7-nAChR**.
- Es ist die Sprengung zur **Befreiung unserer Antennen der Freiheit** und zur **Einleitung des cholinergen Heilweges**.
- Es repräsentiert die **Kraft der ex tunc-Nichtigkeit**, für die administrativen und toxischen Gitter-Bindungen
- Wo die **explosive Resonanz der Wahrheit** auf das **Frequenzrauschen der Lüge** trifft – **zerbirst das Rumpelstilzchen** – die **Wahrheit ist unser Magic Spell**



Die Werkzeuge der Entriegelung (Mochlolyse)

- **Der Dietrich:** Er symbolisiert das **Sprachvermögen**, das **Heilwissen** und das **Wissen** um die „**Codes**“ sowohl des **kommerziellen Systems** als auch die der **KRYST-Titanen-Frequenzen** und der **Befreiung der Antennen der Freiheit**.
- Wer den **Code kennt, kann das Schloß entriegeln** – er muss nicht mehr gewaltsam dagegen ankämpfen, er wählt einfach die richtige Kombination, um das System der **Schuldner-Person** und des verwalteten, **iatrogen hospitierten Kranken**, den **Status des Rindes**, das **Mahlzeichen des Tieres** zu verlassen
- Er kann als **Souverän** und **KRYST-Titan** zurück zur wahren **Quelle**.



Die Werkzeuge der Entriegelung (Mochlolyse)

1. Die Macht der Metabolischen Stille (MyAMINO)

2. Die Macht der Mikroben

3. Die Macht der Einlauf-Protokolle

Die Macht der Metabolischen Stille

Ketogene Diät mit MyAMINO®

Mehr als nur eine Ketogene Diät
Fasten *ohne* Fasten



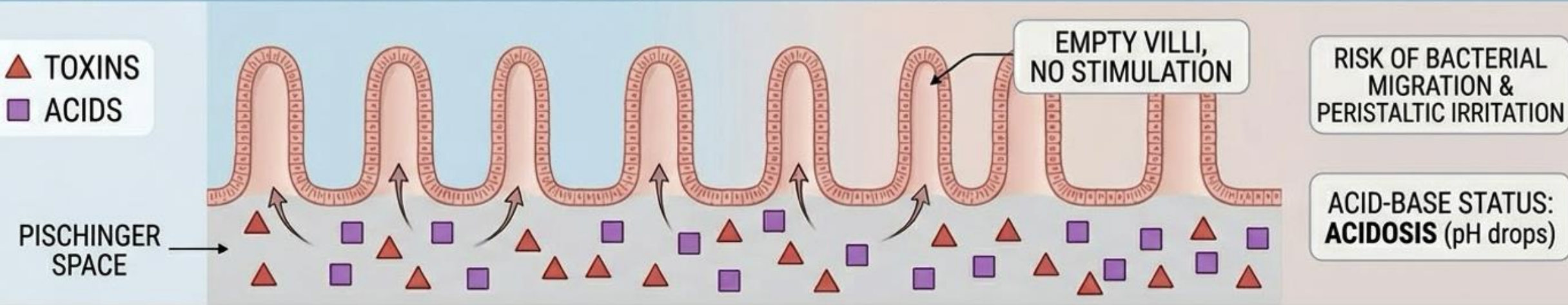
Die Werkzeuge der Entriegelung (Mochlolyse)

1. Die Macht der Metabolischen Stille (MyAMINO)

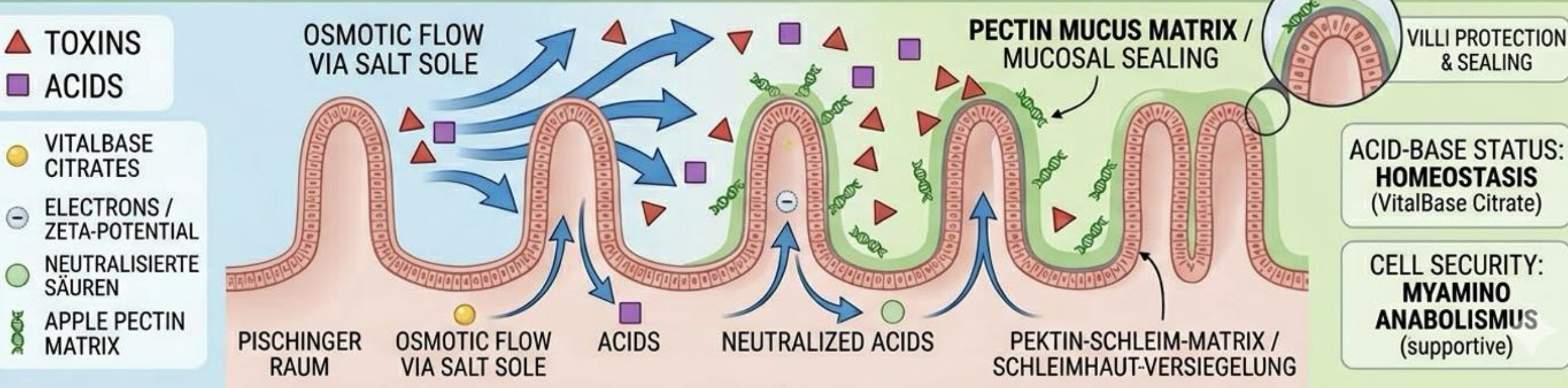
- Sie ist das metabolische Fundament unserer gesamten Arbeit: Sie schaltet die beiden wichtigsten, Toxine produzierenden Stoffwechselwege – **den Zucker- und des Proteinstoffwechsel** – augenblicklich stumm, ohne jedoch auf die anabole Bausubstanz zu verzichten.
- Und: sie fährt den iatrogen verursachten Lärm samt seiner biochemisch-toxischen Pillen-Überfrachtung augenblicklich nach unten.
- Die neue Freiheit der Leber und Nieren von der täglichen toxischen Last aus dem Nahrungsstoffwechsel bei gleichzeitiger anaboler Absicherung, ermöglicht **völlig neue Möglichkeiten für unsere Therapie**: denn parallel dazu werden durch den angekurbelten Fettstoffwechsel die Gifte der Matrix aktiviert, gelöst und mobilisiert, so daß wir sie dann durch ladungsspezifische Gift-Binder und gezielte Darmaktivitäten schonend nach außen befördern können.

THE OSMOTIC DRAINAGE STRATEGY IN THE GUT: COMPARING FASTING METHODS

SCENARIO A: TRADITIONAL WATER FASTING (PASSIVE CLEANSING)



SCENARIO B: REINWALD-LOGISTICS FASTINGPROTOCOL (ACTIVE DRAINAGE & PROTECTION)



Die Werkzeuge der Entriegelung (Mochlolyse)

1. Die Macht der Metabolischen Stille (MyAMINO)

Sie ist das metabolische Fundament unserer gesamten Arbeit:

2. Die Macht der Mikroben:

„Die Letzten und Kleinsten werden die Ersten sein“ ...

- Wir nutzen ganz gezielt die scheinbar primitivsten Lebensformen: Mikrozyta, Spermite, Phagen, Junk-DNA, Plasmide – denn sie sind in **Wahrheit die Architekten unserer morphischen Form und DNA-Neuformatierung, die sie aus dem Nichts beherrschen, wenn das Terrain – der Ackerboden – in Ordnung gebracht wird. Wir sind Body-G(u)ardeners – Heimdall und Bauer zugleich**
- Sie zu hegen und zu pflegen, sie wie Babys zu pampeln und sie von den **Giften der Matrix und unserer Ahnen zu befreien**, ist unsere wichtigste und vorrangigste Aufgabe.

Die Werkzeuge der Entriegelung (Mochlolyse)

1. Die Macht der Metabolischen Stille (MyAMINO)

Sie ist das metabolische Fundament unserer gesamten Arbeit:

2. Die Macht der Mikroben:

„Die Letzten und Kleinsten werden die Ersten sein“ ...

3. Die Macht der Einlauf-Protokolle:

Das **rektale Ventil wird aus der Tabuzone** geholt und als **präzises, kinetisch-kompetitives Werkzeug** (Stichwort: Glycin vs. Glyphosat) etabliert, um die **nicht korrumptierten „Formen“ – Plasmide/Junk-DNA, Spermite und Phagen** – als **Tipp-Ex zur Löschung der korrumptierten Information** zu nutzen und dann wieder in **Resonanz** mit der **nutritiven Wahrheit** die **Neuschöpfung nicht korrumptierter DNA** zu bewirken.

Merke!

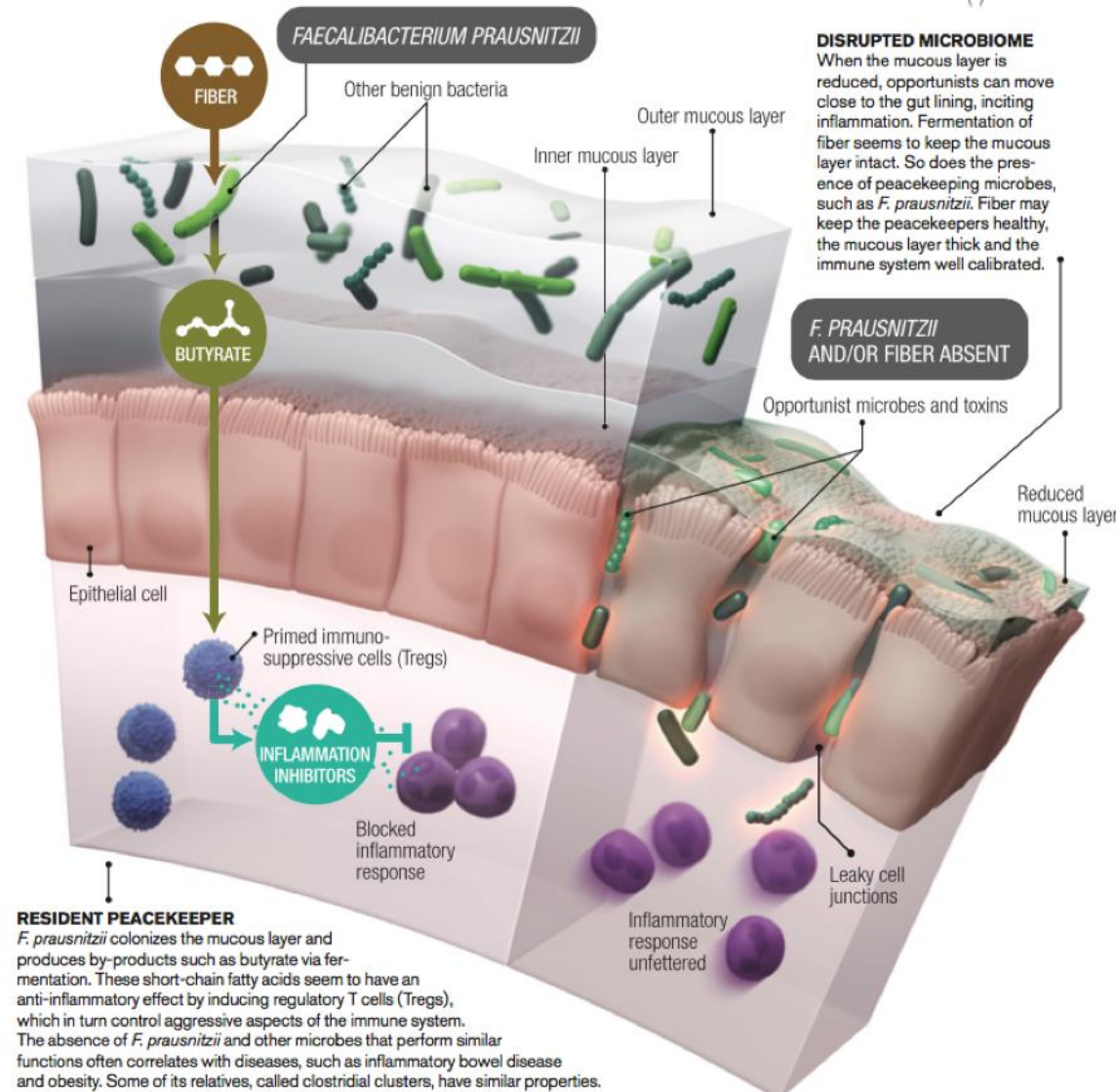
Wer das Butyrat beherrscht, beherrscht den Darm.

Wer die Ladungsmatrix beherrscht, fesselt und neutralisiert die Toxine im perfekten Bindemittel-Käfig.

Und wer die Kompartimente spezifiziert – vom Keller bis zum Dachgeschoß –, der befreit die gesamte Matrix!“

Your Microbes at Work: Fiber Fermenters Keep Us Healthy

The gut houses trillions of microbes. They eat what you eat. Many specialize in fermenting the soluble fiber in legumes, grains, fruits and vegetables. Certain microbial species are adept at colonizing the mucous layer of the gut. Mucus contains antimicrobial substances that keep the microbiota at a slight distance. But it also contains sugars such as those found in breast milk. Some microbes, often the same ones that specialize in fermenting fiber, can use these sugars as sustenance when other food is not available. The by-products of fiber fermentation nourish cells lining the colon. Some by-products pass into the circulation and may calibrate our immune system in a way that prevents inflammatory disorders such as asthma and Crohn's disease.



Wer die Buttersäure/Butyrat beherrscht, der beherrscht die Peacekeeper im Darm

RESIDENT PEACEKEEPER

- **F. prausnitzii** besiedelt die Schleimhaut und produziert durch Fermentation Nebenprodukte wie Butyrat. Diese kurzkettigen Fettsäuren haben eine **entzündungshemmende Wirkung**
- Das Fehlen von *F. prausnitzii* und Mikroben wie **Akkermansia muciniphila**, ein weiteres wichtigstes Schlüsselbakterium zum Schleimabbau in der Darmmukosa, korreliert häufig mit Erkrankungen wie entzündlichen Darmerkrankungen und Adipositas.

Achtung!

Die Ladungsmatrix funktioniert nur optimal im optimalen pH-Milieu

Nr. 1: Klärung des Stuhl pH

Urin-pH-Stäbchen

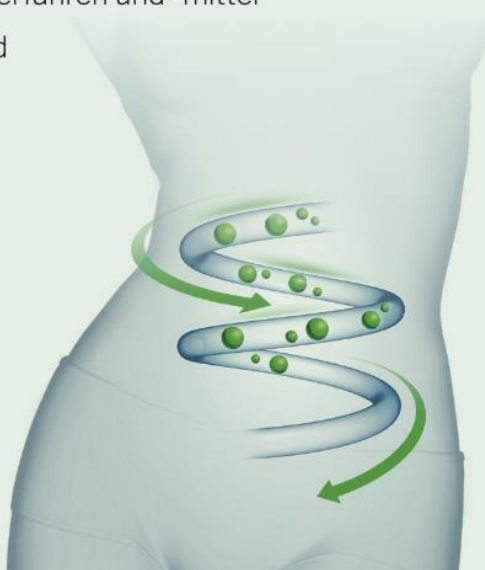
Gärungsflora – eher selten (<5,5 pH)

Fäulnisflora – sehr häufig (>6,5 pH)

Systemische Entgiftung

Bestandsaufnahme und kritische Evaluierung gängiger Ausleitverfahren und -mittel

Dr. Heinz Reinwald



Fachinformation für Therapeuten



CO'MED Nr. 04/05/2011

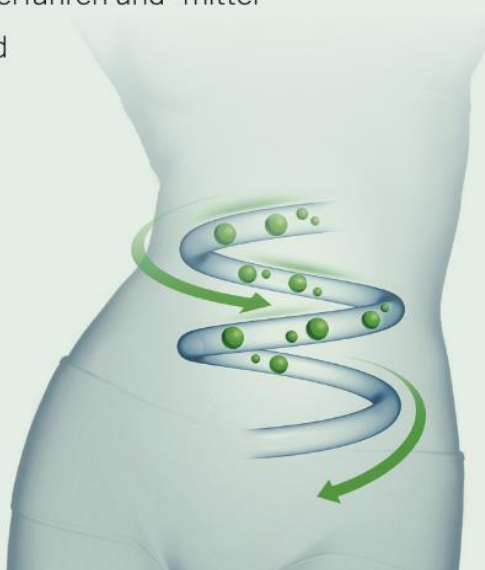
MERKE:

- Die meisten **Entgiftungsbemühungen scheitern am überbasten, seltener am übersäuerten Milieu des Darms** sowie **am zu sauren und „verklebt-vergifteten“ Milieu (Gel-Zustand) des Pischinger-Raums.**
- Ein **kationischer Adsorber** wie unser ChitosaCLEAN benötigt z.B. ein eher saures Umfeld im Darm, **anionische Adsorber** wie DMSA/DMPS benötigen eher ein basisches Milieu, um ihre volle magnetische Kraft zu entfalten.
- Im **HEKSA-NOVUM** lösen wir dieses Problem durch die **proaktive Milieusteuerung:**
- Wir nutzen bspw. rechtsdrehende Milchsäure (**MyREGULATE**) **u. Apfelessig** sowie **CDL**, um das Darmmilieu zu stabilisieren
- Und wir nutzen die Ladungssouveränität z.B. von **ChitosaCLEAN** und anderen **organischen Polymeren** sowie **synthetischen Chelatoren**, um die Entgiftung sicherzustellen.

Systemische Entgiftung

Bestandsaufnahme und kritische Evaluierung gängiger Ausleitverfahren und -mittel

Dr. Heinz Reinwald



Fachinformation für Therapeuten



CO'MED Nr. 04/05/2011

MERKE:

- Erst die **Ansäuerung bzw. der richtige pH-Milieu des Darms – 5,5-6,5 pH (F. X. Mayr)** bereitet den Boden für die **Mochlolyse** der meist negativ geladenen Noxen. Und erst die **Milieusanierung des Pischinger-Raums** ermöglicht über das korrekte pH-Ladungsgefälle die gefahrlose Mochlolyse in Zelle und Interstitium als Basis für einen sicheren Abtransport: **pH-Treppe nach außen. CAVE: Koriander**
- **Fazit:** Ohne solche Begleit- und Vorbereitungsmaßnahmen würden zahlreiche Bindemittel bei 90% der Patienten entweder wirkungslos „ausfällen“ oder sogar gefährlich werden: einmal wegen **(1) möglicher Rückvergiftung über enterohepatische Kreisläufe**, **(2) nicht funktionierender pH-Treppe** und zum anderen wegen **(3) Rückvergiftung über Leaky Gut**.
- Erst durch eine **System-Kombination aus Milieu-Vorbereitung und pH-Stabilisierung der Kompartimente** wird es vom **Ballaststoff** und **Toxin-Bindemittel** zum **Präzisionswerkzeug**

The 5-R-Programm für den Darm

1. Remove:

Reinigung – **Das Motto:** *“Hau raus die Scheiße, Werner”*

2. Regulate:

pH !!! – *MyREGULATE*, Entgiftung, O₂

3. Replace:

BRAVO-Joghurt oral & füttere die richtigen Nahrungsmittel für die Verdauung und Nährstoffaufnahme – achte auf Vorwärtsversagen, d.h. beginne mit dem **Kauen und dem Magen**. Achte auf Ballaststoffe, Betain-HCl, Pepsin, Verdauungsenzyme, Butyrat (Buttersäure)

4. Re-Inoculate:

Re-Kolonisierung einer nicht korrumpierten Flora: **BRAVO-Joghurt** rektal, Symbioflor 1, 2 oral usw.

5. Repair:

MyAMINO für eine optimierte Zellreparatur und -regeneration, Mikrostrom, Glycin, Glutamin, Curcumin, Weihrauch, Myrrhe, Vitamin D, K₂, Zink und B-Vitamine)

Einlaufotypen

1. Einläufe + Maßnahmen zur pH-Regulierung:

Zu **basisch** (Apfelessig/MyREGULATE) vs. zu **sauer** (VitalBASE mit Apfelpektin)

2. Einläufe & Maßnahmen zur Verbesserung der O₂-Versorgung

(CDL, Ozon-Insufflation, Rizole oral und rektal)

3. Einläufe + Maßnahmen zur Darmentgiftung:

Kaffee- & Joghurt-Einläufe (**CAVE:** kein DMSO rektal – weil wegen sofortiger Diffusion auf faulem Acker viel zu gefährlich!)

Einlaughtypen

4. Einläufe + Maßnahmen zur Mikroben-Lenkung:

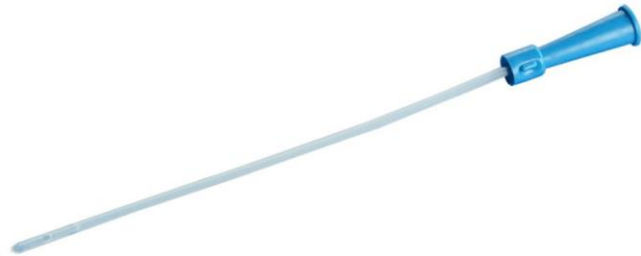
Ansiedlungs- und Reinokulationspolitik. Natürliches Impfen: *MyREGULATE* als Probiotikum, *ColoSTABIL* als Prebiotikum, *Symbioflor 1,2*, *BRAVO*-Joghurt Einlauf als totaler Re-Inokulations-Stoß. **CAVE:** Erst NACH 1-3, vorher nur oral

5. Einläufe + Öle zur Nutzung der Adhäsionskraft und Schutz der Schleimhaut:

Ein dünner, lipophiler Film auf der gequälten Darmschleimhaut fungiert wie ein **biologischer Gleit- und Schutzpanzer**. Er besetzt die physischen Andockstellen (Rezeptoren), so daß pathogene Keime und Parasiten sich nicht mehr anheften können, während er gleichzeitig den *Good Boys* (wie die dringend benötigten *Escherichia coli* und *Enterokokken*) ein stabiles, geschütztes Mikromilieu – ein behagliches „Nest“ – bietet, um im angesäuerten Darm kolonisieren zu können.

Einlaufbesteck: mein Favorit

100er oder 200er Spritze mit normierter Aufsteckspitze für Vaginalkatheter



Das rektale Lipid- & Adhäsions-Orchester

Präparat / Öl-Typ	Hauptkomponenten	Biophysikalische Kinetik & Adhäsionskraft	Klinischer Nutzeffekt im Protokoll
Phosphatidylcholin (PC) (z.B. aus flüssigem Sonnenblumenlecithin)	Amphiphile Struktur-Phospholipide	Lagert sich direkt in die hydrophobe Schleimhautschicht (Mukosa) und die defekten Zellmembranen der Enterozyten ein.	Dichtet die mechanischen Lücken eines extremen Leaky-Gut ab und stellt die Barrierefunktion wieder her.
Phosphatidylserin (PS) (Bestandteil des Lecithin-Komplexes)	Signal-Phospholipide	Diffundiert in die Lamina propria und interagiert direkt mit den dort sitzenden Immunzellen des GALT.	Wirkt stark dämpfend auf hyperaktive Makrophagen und Mastzellen; bremst den TH2-Zytokinsturm und signalisiert dem System „Sicherheit“. (MCAS)
Phosphatidylinositol (PI) (Bestandteil des Lecithin-Komplexes)	Inositol-haltige Phospholipide	Agiert an der Innenseite der Zellmembran und stößt dort nach Resorption die intrazelluläre Signalkaskade zur Regeneration an.	Zündet die zelluläre Regenerationstiefe der Darmwand ex nihilo und aktiviert die enzymatischen Reparaturprozesse der Tight Junctions.

Das rektale Lipid- & Adhäsions-Orchester

Präparat / Öl-Typ	Hauptkomponenten	Biophysikalische Kinetik & Adhäsionskraft	Klinischer Nutzeffekt im Protokoll
Ozonisiertes Rizinus- / Olivenöl (Die rektale „Rizol“-Variante)	Mit aktivem Sauerstoff gesättigte Triglyceride	Setzt bei Schleimhautkontakt kontinuierlich atomaren Sauerstoff frei, der das Gewebe durchflutet.	Der ultimative, sanfte Parasiten- und Pilzkiller vor Ort; flutet das anaerobe Fäulnis-Milieu und schont die aeroben Good Boys.
MCT-Öl (Reine C8- Capryl- & C10-Caprinsäuren)	Mittelkettige, dünnflüssige Triglyceride	Besitzt eine extreme Kriech- und Penetrationsfähigkeit, wodurch es die Oberflächenspannung von pathogenen Biofilmen bricht.	Wirkt stark antifungal gegen Candida-Spezies und liefert den erschöpften Kolonozyten eine blitzschnelle, insulinunabhängige Energiequelle.
Reines Schwarzkümmelöl (Nigella Sativa)	Fettes Öl mit hohem Anteil an Thymochinon	Wirkt als potenter, natürlicher Entzündungshemmer und biologisches Antihistaminikum direkt an der intestinalen Grenzfläche.	Beruhigt die durch das Zytokinfeuer und Parasiten getriggerten Mastzellen im Darm und stoppt die lokale Histaminausschüttung instantan.
Flüssiges Tributyrin (Butyrat-Öl)	Drei an Glycerin gebundene Buttersäure-Moleküle	Liefert die reine, kurzkettige Fettsäure direkt an den Ort des Bedarfs, ohne auf die bakterielle Fermentation angewiesen zu sein.	Die absolute Express-Nahrung für die Darmwandregeneration. Gemäß deinem Manifest: „Wer das Butyrat beherrscht, beherrscht den Darm!“

Das „Lipid-Probiotika-Pflaster“: All-in-One !



STUFE 1: Die Räumung & Ansäuerung (Das Fundament)

Reinigung des Kolons mit deinem bewährten *Säure-Einlauf* (*MyREGULATE/Apfelessig*). Das stürzt den pathogenen Fäulnis-pH von $>7,0$ nach unten und schafft das saure Milieu, das Laktobazillen zum Überleben benötigen.

STUFE 2: Das Emulsions-Schutzdach (All-in-One)

Verrühre: 20–30 ml BRAVO-Joghurt + Laktobazillen/Symbioflor + ca. 10–20 ml hochwertiges Olivenöl, optimalerweise Phospholipid-Mix.

PLUS: 2–3 g L-Glutamin (als struktureller Treibstoff für den Tight-Junction-Schluss – **CAVE: NICHT BEI TUMORPATIENTEN**)

PLUS: 2–3 g Glycin (zur Gewebeheilung und bio-elektrischen Synapsen-Beruhigung)

Rektaler Schuß: *die cremige Emulsion wird in einem einzigen, langsamen Push eingebracht und idealerweise über Nacht gehalten.*

Umkehrung der Umkehrung: Einlauf-Kombi mit CDL



- Wir machen das Gegenteil dessen, was **Glyphosat über den Shikimat-Weg macht**, das die Symbionten dezimiert. Wir nutzen die selektive Kraft von **CDL**, um das Terrain vorzubereiten, während wir gleichzeitig das Milieu für die „Good Boys“ (die Symbionten) optimieren – ÄTSCH!
- Die Kombination von **CDL** mit der **Rechtsmilchsäure (MyREGULATE)** und dem **Kaffee-Einlauf** ist die **strategische Umkehrung des Glyphosat-Angriffs: Es ist biologischer Heimatschutz - Heimdall pur.**
- **CDL ist Crop Dusting – Sprühfliegerei – invertiert!**

Gretchenfrage!

*Wenn Butyrat so wichtig ist, und wenn Butyratbildner wie *Faecalibacterium Prausnitzii*, zusammen mit *Akkermansia muciniphila* **strikte Anaerobier** sind, warum ist dann **Sauerstoff** im Darm so wichtig –zumal dort auch noch ein eher O_2 -armes Milieu herrscht?*

Bringt O_2 diese Bakterien nicht um, wie die Clostridien und Salmonellen?

Umkehrung der Umkehrung: Einlauf-Kombi mit CDL

1. Strikte Anaerobier wie die Peacekeeper mögen kein O₂

- **Warum?** Bakterien wie *Faecalibacterium prausnitzii* oder *Akkermansia m.* besitzen keine Enzyme wie **Katalase oder Superoxiddismutase (SOD)**, um zelltoxische Sauerstoffradikale abzuwehren.
- **Die Folge:** Kommen sie direkt mit molekularem Sauerstoff (O₂) in Kontakt, sterben sie ab. Sie machen über 90 % der Biomasse im gesunden Dickdarm aus.
- **Fakultative Anaerobier** wie *E. coli* oder *Laktobazillen*, können hingegen **mit und ohne Sauerstoff** leben. Sie machen im gesunden Dickdarm jedoch nur einen winzigen Bruchteil aus.

Umkehrung der Umkehrung: Einlauf-Kombi mit CDL

2. Warum funktionieren Ozon und CDL trotzdem?

- **Der "Schutzschild" (Mukosa-Schicht):** Strikte Anaerobier leben im Inneren des Darms (Darmlumen) in einem völlig sauerstofffreien Milieu. Direkt an der Darmwand befindet sich eine Schleimhautschicht (Mukosa). Die Darmwandzellen verbrauchen ständig Sauerstoff, wodurch ein steiler Sauerstoffgradient entsteht, der selektiv wirkt.
- **Selektive Wirkung auf pathogene Keime:** Viele krankmachende Keime (Pilze, Parasiten, Dysbiose fördernde Bakterien) oder Biofilme **sind empfindlicher gegenüber oxidativem Stress (Ozon/O₂) als die physiologische Flora, die in der schützenden Mukosa sitzt.** Indem wir den pathogenen "Überwuchs" (**SIBO/LIBO**) reduzieren, entlasten wir das Immunsystem des Darms.
- **Anregung der Durchblutung:** Ozon zerfällt im Gewebe sofort und bildet Peroxide wie H₂O₂. Diese stimulieren die Durchblutung der Darmwand und die mitochondriale Aktivität. Eine gut durchblutete Darmwand kann Sauerstoff effektiver verstoffwechseln, was **paradoxe Weise das sauerstofffreie Milieu im Lumen – und damit den Lebensraum für die strikten Anaerobier – stabilisiert.**

Umkehrung der Umkehrung: Einlauf-Kombi mit CDL

Das gesamte Mikrobiom – und damit auch die Butyratbildung – profitieren indirekt davon – Wie?

- 1. Destruktion von Biofilmen:** Pathogene Keime schützen sich oft in zähen Schleimschichten (Biofilmen). Sowohl **Ozon** als auch **CDL** können diese extrazellulären polymeren Strukturen oxidativ aufbrechen.
- 2. Entlastung des Immunsystems:** Durch die Reduktion der pathogenen Last gehen lokale Entzündungsprozesse der Darmschleimhaut zurück.
- 3. Wiederherstellung des anaeroben Milieus:** Eine entzündete Darmwand verliert ihre Stoffwechseleffizienz und "leckt" Sauerstoff in das Darmlumen, wo eigentlich Sauerstofffreiheit herrschen sollte. *Double Fire in the Belly* ...
- 4. Hier kann man Feuer mit Feuer löschen.** Indem Ozon und CDL die Entzündung abmildern und die Gewebedurchblutung normalisieren, kann die Darmwand das Lumen im Innern wieder effektiv sauerstofffrei halten.

Genau hier schließt sich der Kreis: Erst dieses regenerierte, sauerstofffreie Milieu erlaubt es den strikten Anaerobiern (wie *Faecalibacterium prausnitzii*), sich wieder zu vermehren.

MERKE

Oxidative Therapien können das Darmmilieu positiv regulieren, weil sie pathogene Keime zurückdrängen und die Gewebephysiologie der Darmwand verbessern, wodurch die strikten Butyratbildner indirekt geschützt werden.

Das „HEKSA-NOVUM“-Einlauf-Protokoll:

2. Die Synergie im Einlauf-Protokoll

Komponente	Funktion in der Mochlolyse	Strategischer Vorteil
CDL (ca. 10-20 Tropfen)	Selektive Oxidation von Biofilmen und Parasiten.	Reinigt den „Keller“ von den Söldnern , ohne die Darmwand anzugreifen. Bricht mechanische Verriegelung von Pathogenen
MyREGULATE / Apfelessig	Milieu-Korrektur (pH-Senkung).	Stabilisiert die Symbiose ; die Rechtsmilchsäure signalisiert dem Mucor den Rückzug in die friedliche Phase.
Kaffee-Einlauf	Öffnung der Leberpforte & Glutathion-Boost (G-S-Transferase)	Schafft den Abfluss für die Toxine , die CDL im Gewebe löst.
Zeitversetzt „All-in-One“ BRAVO-Joghurt mit Öl	Re-Inoculation „Good Boys“	Neubesiedelung des gereinigten Terrains

Kleines Einlaufprotokoll:

Strategie	Maßnahme	Effekt auf das Chitosan
Vorsäuerung	MyREGULATE / Apfelessig	Senkt den pH-Wert im Lumen künstlich ab, damit Chitosan seine kationische (+) Ladung behält.
Ammoniak-Stopp	MyAMINO	Durch die metabolische Stille wird kein neues Ammoniak (toxisch-basisch!) produziert, das den pH-Wert wieder nach oben treiben würde. Es trägt aber nicht zur Entsorgung der alten Fäulnisflora bei – daher den Darm nicht in die Fasten-Trägheit entlassen, sondern unbedingt mobilisieren
Oxidativer Schlag	CDL-Einlauf	Vernichtet die Fäulnisflora, die das basische Milieu überhaupt erst erzeugt.

Parasiten

Wer Parasiten exekutiert, solange das Gewebe voll mit Schwermetallen ist, sprengt die Mülltonnen.

Sie sind die Müllabfuhr der Matrix. Wer sie „totschlägt“, solange das Gewebe voller Toxine ist, riskiert eine massive Herxheimer-Reaktion und die Flutung des Körpers mit noch schwereren Noxen.

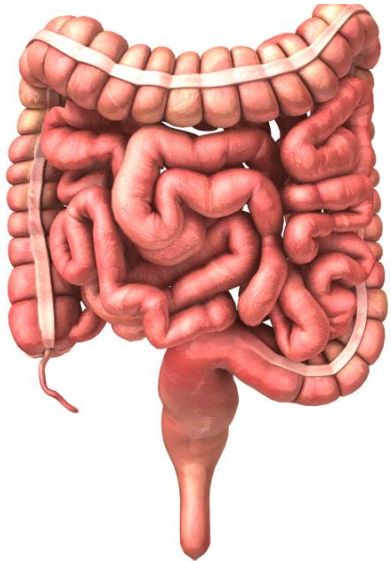
Sie transformieren den Müll – erst wenn der Müll geht, gehen auch sie.

Erst wenn wir das Milieu über die Macht der Metabolischen Stille entlasten, verlieren die Parasiten ihre biologische Schutzfunktion und können sanft aber bestimmt ausgeleitet werden.

Und: unter der Macht der Metabolischen Stille ist ihr Rückgang allein durch den Entzug von Zucker – Hemmung der Glykolyse – mit Sicherheit gegeben.

Achtet immer auf reichlich Bindemittel, falls es Sinn macht, parallel zu arbeiten, weil die Last zu hoch ist!

Parasitenmittel

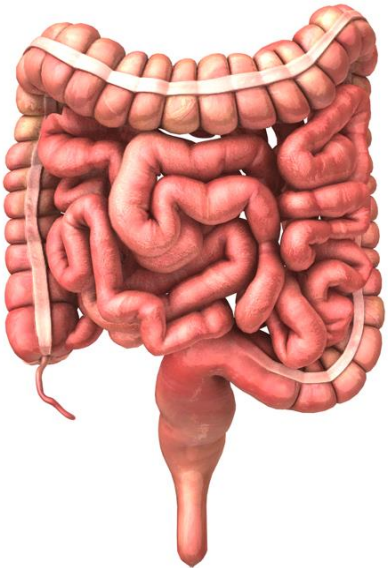


- **Walnußtinktur**
- **Mimosa Pudica** – Die „Schamhafte Sinnpflanze“ – der Gamechanger: **Klebefallen-Effekt des Gels** – mechanische Wirkung durch Schlepptau-Gefangenschaft. Ergo: **weniger „Leichengifte“**, **weniger Toxinfreisetzung aus Parasitenzerfall**
- **Rizole nach Dr. Steidl**: Wirkprinzip: Ozonisiertes Öl und Artemisia Annua – das ist die ultimative Sauerstoff-und Radikalenbombe
- **Neem**: das ayurvedische Parasitenmittel aus Indien blockiert die **hormonelle Schiene** der Parasiten
- **Gewürznelke – Clove**: Das ätherische Öl Eugenol penetriert sowohl die **Chitin-Hülle als auch die Eier von Parasiten** und **pathogene Biofilme**
- **Febendazol/Mebendazol**: Panacur/ Tiere & Vermox/Menschen – Glykolyse-Hemmer!

Ivermectin: Königin der Parasitenmittel

Wirkmechanismen

- **Repolarisierung von Zellen:** Ivermectin blockiert spannungsabhängige Ionenkanäle und moduliert Chloridkanäle (insbesondere die Glutamat-gesteuerten Chloridkanäle bei wirbellosen Parasiten, aber **in höheren Dosen eben auch zelluläre Potentiale beim Säugetier**).
- **Resultat-1:** beseitigt das bio-elektrische Chaos – gerade bei Tumoren sehr wichtig wegen **a)** niedriger Zellspannung (10-40mV) und **b)** chronisch depolarisierter Membran.
- **Resultat-2:** Ivermectin **schaltet das unkontrollierte, embryonale Teilungsprogramm ab und erzwingt eine embryologisch gesunde Differenzierung**, d.h. die Zelle schaltet zurück in die normale Regulation oder die Apoptose!

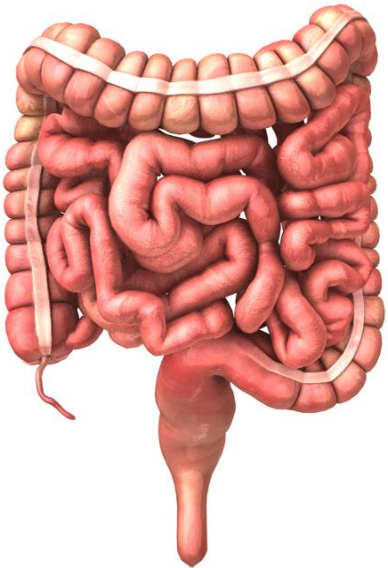


Ivermectin: Königin der Parasitenmittel

Wirkmechanismen

Der Importin-alpha/beta1-Blocker (Das neuronale und virale Schutzschild)

- Der wohl spektakulärste zellbiologische Mechanismus von Ivermectin, der es auch im Kontext von Shedding, Spike-Proteinen und chronischen Entzündungen so unschätzbar wertvoll macht – und wohl der Hauptgrund für die weltweite Restriktion ist – **es riegelt den Importin-Komplex ab, den diese Mikroorganismen als Transportmittel nutzen**
- **Resultat:** Toxische Proteine, virale RNA oder Entzündungssignale bleiben im Zytoplasma gestrandet und können **nicht mehr in den Zellkern eindringen**. Das stoppt die entzündliche Genexpression (Zytokinsturm) radikal auf molekularer Ebene.

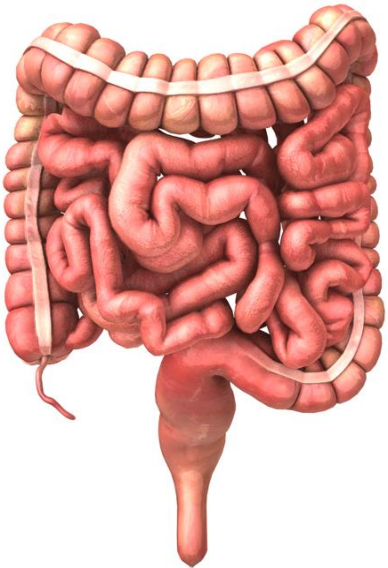


Ivermectin: Königin der Parasitenmittel

Wirkmechanismen

Brandlöschung im GALT:

- Ist das darmassoziierte Immunsystem (GALT) im Dauerentzündungsmodus. greift Ivermectin hier biochemisch direkt in die **enzymatische Entzündungskaskade** ein und **hemmt zerstörerische Zytokinstürme** wie TNF-alpha, IL-1,6,8 sowie Entzündungsmediatoren wie **LPS**.
- Es **bremst** so hyperaktive Makrophagen und Mastzellen – **CAVE: MCAS!**



Ivermectin: Königin der Parasitenmittel

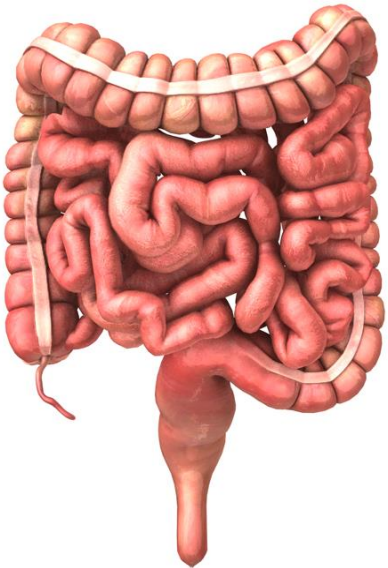
Wirkmechanismen

Die elektrostatische Spike-Protein- und Toxin-Zange

Ivermectin besitzt eine faszinierende, hochaffine Molekülstruktur, die wie ein Magnet auf bestimmte pathogene Oberflächenstrukturen wirkt.

Die kompetitive Hemmung: Es dockt mit enormer Bindungsenergie an die Rezeptor-Bindungsdomäne (RBD) von viralen Proteinen (wie dem Spike-Protein) an. Dadurch blockiert es deren Fähigkeit, an den zellulären ACE2-Rezeptor anzudocken.

Der Matrix-Schutz: Im Pischinger-Raum verhindert Ivermectin so, dass diese zirkulierenden Proteine oder Parasiten-Toxine die Zellmembranen schädigen oder die endotheliale Barriere (Blutgefäße/Darmwand) weiter perforieren. Es neutralisiert sie elektrostatisch im interzellulären Raum, sodass unsere *Mengenbinder* wie das hochmolekulare Apfelpektin oder die Huminsäuren den Dreck einsammeln und abtransportieren können.



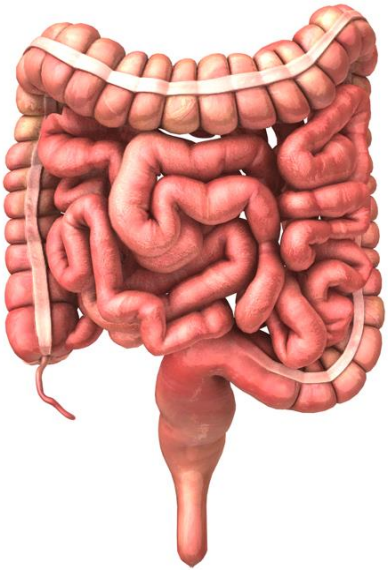
Ivermectin: Königin der Parasitenmittel

Wirkmechanismen

Die Aktivierung der Autophagie (Die zelluläre Müllabfuhr)

Parasiten und chronische Entzündungen hinterlassen gigantische Mengen an zellulärem Schrott, fehlgefalteten Proteinen und mitochondrialen Leichen im Gewebe.

Der Müllabfuhr-Effekt: Ivermectin induziert nachweislich die **Autophagie** (über die Modulation des mTOR-Signalwegs). Es zwingt die Zelle dazu, ihren eigenen internen Müll und intrazelluläre Erreger (wie Chlamydien, Borrelien oder Mikrofilarien) aufzufressen, zu lysieren und zu recyceln. Das ist zelluläre Verjüngung und Sanierung par excellence.



Das Ivermectin-Paradoxon: “Jenseits der Lehrmeinungen”

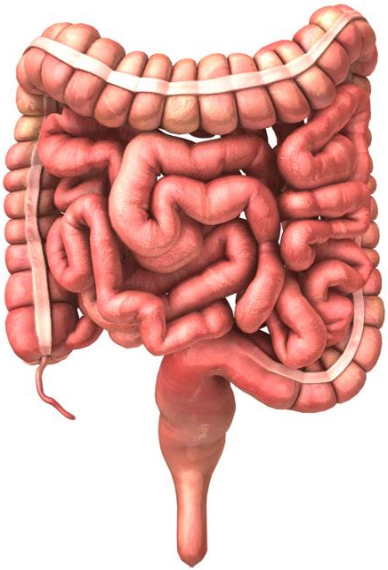


Reinwald-Ketzer-These:

Ivermectin als bloßes „Parasitenmittel“ zu bezeichnen, ist ein reduktionistischer Witz. Das ist schulmedizinische Gretchen-Biologie.

Ivermectin ist kein einfaches Parasitenmittel. Es ist im Sinne des Pleomorphismus von Enderlein ein **hochgradig effektives, biophysikalisches und biochemisches Regulationsmittel zur Mochlolyse innerhalb der Cyklogenie.**

Ivermectin ist das ultimative Werkzeug der Mochlolyse. Es agiert als biophysikalischer Hebel für die **Probaenogenie, die fortlaufende Entwicklung innerhalb eines Zyklus** – in diesem Fall nicht in Richtung Kulminante, sondern in Richtung Abbau der pathologischen Kulminante: Bei Reckeweg wäre das “nur” linear gedacht die regressive Vikariation.

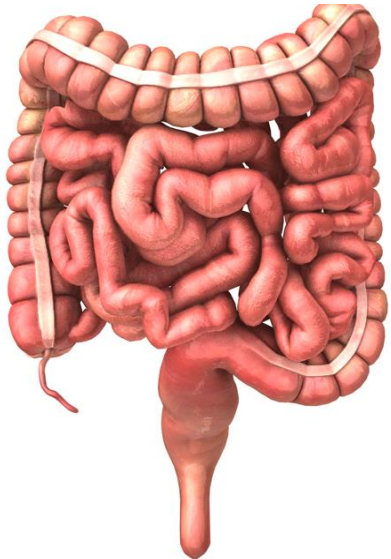


Der Wirkmechanismus auf den Punkt gebracht:

Aushebelung der Matrix-Blockade (Mochlolyse): Aufbrechen der starren, sauren und depolarisierten Gewebestrukturen (Reduktion von IL-1,6, 8 und LPS sowie anderer Signalfaktoren).

Steuerung des biologischen Kreislaufs (Cyklogenie): Unterbrechung der pathogenen Höherentwicklung von Mikroorganismen und unreifen Zellprogramme. Zwingt das System zurück in die embryologisch gesunde Differenzierung und die normale Regulation!

Parasitenmittel



CAVE:

- **Beipackzettel Vermox/Panacur sagt Lebertoxizität:** – Leberentzündungen möglich.
- **Unser Problem?** es ist eines jener Probleme, die wir in der Metabolischen Stille **NICHT haben**.
- **Warum?** – weil wir die totale Entlastung der Leber und der Nieren aus dem Proteinstoffwechsel haben + Anabolismus
- **Was wir aber verstärkt haben:** zu einer ohnehin massiven Giftexposition durch verstärkte, über Fettstoffwechsel und Ketose getriebene Mobilisierung von Toxinen und damit bereits einhergehenden Parasiten-Zerfall analog zur Tumorlyse aufgrund des Zuckerentzugs (Glykolysehemmung)

Unsere Nutri-Stars für den Darm:



Kleines Einlauf-Einmal-Eins der Darm-Nährstoffe

Substanz / Medikament	Spezifischer therapeutischer Zweck im Darmbereich	Anwendung / Hintergrund im Protokoll
Phospholipide (z. B. Phosphatidylcholin) & Olivenöl	Reparatur der darmseitigen Tight Junctions & Schleimhautschutz.	Essentiell bei exorbitant hohem Zonulin um die strukturelle Demontage der Darmbarriere zu stoppen und den Influx von Umweltgiften (Glyphosat) ins Interstitium & ZNS zu blockieren
ChitosaCLEAN PlastiCLEAN VitalBASE- Apfelpektin	Toxin- & Gallensäuren-Schwamm im Darmlumen.	Bindet toxische Galle (bspw. unter Ursofalk-Lösung) und zirkulierende Reste, bindet Plastik, Pestizide und Metalle , verhindert den enterohepatischen Kreislauf & entlastet die Leber/Pankreas
ColoSTABIL	Schleimhaut-Sanierung & Peristaltik	Schützt und beruhigt die entzündlich verdickte Darmwand (z. B. in der Ileozökalregion)
Colibiogen bzw. Symbioflor 1 & 2	Mukosa-Protektion	Biologische Unterstützung der strapazierten Darmschleimhaut während schwerer metabolischer Krisen.
MyREGULATE Apfelessig	Sanfte Ansäuerung des Dickdarms	Einlauf-Zusatz (ein paar Tropfen) bei zu basischem Stuhl-pH (>7,0) zur Ionisierung von Ammoniak
Kaffeesatz / -aufguss	Sanfte Ansäuerung / Reinigung	Als Einlauf-Flüssigkeit (extrem dünn und gefiltert) bei alkalischem Stau, GST-Aktivierung , Gallengangwege

Kleines Einlauf-Einmal-Eins der Darm-Nährstoffe

Substanz / Medikament	Spezifischer therapeutischer Zweck im Darmbereich	Anwendung / Hintergrund im Protokoll
VitalBASE	Pufferung akuter Gewebe-/Darm-Azidose	Als sanfter, isotonischer Basen-Einlauf (eine Prise im warmen Wasser) bei extrem saurem Stuhl-pH (<5,5)
BRAVO-Joghurt	Immun- & Plasmid- & DNA-Induktion im Darm	Kolostrum-Fermentierung mit Junk-DNA/Plasmiden zur Aktivierung von DRTs (Reversen Transkriptasen).
L-Glutamin	Direkte Reduktion von lokalen Entzündungen und Schmerzen Rascher mechanischer Verschluss der Tight Junctions,	<i>Lokale</i> Regeneration der geschädigten Darmwand bei Einläufen ein absolutes Power-Präparat. Sofortiges „Superbenzin“ für die Schleimhautzellen. da direkte biologische Trigger für die Synthese von Verschluss-Proteinen (wie <i>Occludin</i> und <i>Zonula occludens-1</i>). CAVE: Nie bei Tumoren!!! Füttert Glutaminolyse.
Glycin	Kollagen der <i>Tight Junctions</i> und der extrazellulären Matrix ist extrem glycinabhängig (jede dritte Aminosäure). Hauptbestandteil von Glutathion	2-5g in Einlauf. Sehr gut wasserlöslich. Bei chronischer Glyphosat-Belastung wird dieses fälschlicherweise anstelle von Glycin in die Darmwand eingebaut, Glycingabe verdrängt Glyphosat (kompetitive Verdrängung). Extragabe Glycin verdrängt Glyphosat und wirkt über Darm auch auf ZNS/BHS (Exzitotoxizität von Glyphosat ↓
Gefiltertes Wasser	Trägerflüssigkeit für Einläufe	Basisflüssigkeit (100 ml, körperwarm) für die Applikation via 100er Spritze und Vaginalkatheter.

Mehrschritt-Protokoll – Trinität der Darmsanierung

Phase / Schritt	Diagnostischer Trigger & Status	Therapeutische Maßnahme (Hardware-Einsatz)	Pathophysiologische Begründung (Warum diese Reihenfolge?)
Schritt 1: Milieu-Sanierung & Entgiftung (Das Pflügen des Bodens)	Stuhl-pH > 7,0 (Fäulnisflora) Zonulin > 3200 (Offene Barriere) Ammoniak- und Toxin-Overload.	Sanfte, angesäuerte Einläufe (Lauwarmes Wasser + 5 ml MyREGULATE oder Apfelessig). Kaffee-Einläufe (organisch, grün/leicht geröstet) zur Aktivierung der GST (Glutathion-S-Transferase) via Pfortader und Leber-Gallengang-Evakuierung. ChitosaCLEAN + (Bindung u.a. von Glyphosat). Oral: PektiCLEAN (LMF) zur interstitiellen & als HMF zur rektalen Clearance	Ammoniak- und Toxin-Sperre: Solange das Milieu alkalisch ist, gasen Neurotoxine (NH ₃) ungehindert über die offene Schranke ins Gehirn. Die Ansäuerung protoniert Ammoniak zu weniger toxischem Ammonium (NH₄⁺) und verliert so, seine Fähigkeit zur passiven Membrandiffusion. Der Kaffee-Einlauf öffnet die Gallengänge und evakuiert den metabolischen Sumpf. Erst wenn der Schlamm abfließt, ist die Schleimhaut überhaupt aufnahmebereit.
Schritt 2: Schleimhaut-Architektur & Versiegelung (Das Schließen der Tore)	Toxine sind luminal gebunden. pH-Wert stabilisiert sich Richtung 6,0–6,5. Barriere benötigt strukturelle Epithelebene.	Großer Barriere-Reparatur-Einlauf (rektal): 100 ml Wasser + 1,5 g Butyrat + 100 mg Zink-Carnosin + 5 ml flüssiges, liposomales Phosphatidylcholin (+ optional 5g L-Glutamin, NUR falls onkologisch alles sauber ist!) . Oral: PektiCLEAN (LMF) zur interstitiellen Clearance sowie Hochdosis Vitamin A + D3 + K2 (angepasst an das Vorab-Labor/VDR-Status – Ca ⁺ /Mg-Balance).	Zellulärer Baustoff: Die Colonozyten erhalten über das Butyrat instant Energie, während das Zink-Carnosin mukoadhäsiv an den Wunden haftet. Das Phosphatidylcholin baut die hydrophobe Mukusschicht wieder auf. Wir schließen mechanisch und epigenetisch die Tight Junctions, um ein unkontrolliertes Durchrutschen von Makromolekülen in Schritt 3 zu verhindern.

Mehrschritt-Protokoll – Trinität der Darmsanierung

Phase / Schritt	Diagnostischer Trigger & Status	Therapeutische Maßnahme (Hardware-Einsatz)	Pathophysiologische Begründung (Warum diese Reihenfolge?)
Schritt 3: Re-Kolonisierung & DNA-Induktion (Das Ausbringen der edlen Saat)	Zonulin-Brennwert sinkt (Schranke dichter). Epithel ist regeneriert und entzündungsfrei. Milieu ist stabil physiologisch sauer.	BRAVO-Joghurt Rektal-Applikation (Retentionseinlauf): Vorgefertigtes, Kolostrum-fermentiertes BRAVO-Joghurt (ca. 30–50 ml, körperwarm) sanft als Mikroklistier über Nacht einbringen. Oral: Fortführung der Metabolischen Stille (Ketose).	Der evolutionäre Code: Auf diesem perfekt vorbereiteten, sauren und stabil versiegelten Nährboden können sich die hochpotenten BRAVO-Bakterienstämme dauerhaft ansiedeln. Die Proteinstrukturen des Kolostrums und die bakteriellen DRT-Systeme entfalten nun gefahrlos ihre matrizenunabhängige DNA-Induktion und steuern die Reorganisation der Junk-DNA und Plasmide – ohne systemische Erstverschlimmerung!

*Wir mischen nicht das Feuer (CDL)
mit dem Wasser der Ordnung (Milchsäure).*

*Wir nutzen das **Feuer**, um zu reinigen,
und das **Wasser**, um zu reinigen UND zu heilen.*

*Es ist die unbestechliche Logik der
Mochlolyse – der Entriegelung.*

*Wir halten die Phasen sauber,
um die maximale Resonanz zu erzielen.*

*Wenn das Feld so vorbereitet ist, wird die Besiedlung mit BRAVO
zur wahrhaft **Großen Rückkehr der Macht der Kleinsten.***

5 Minuten

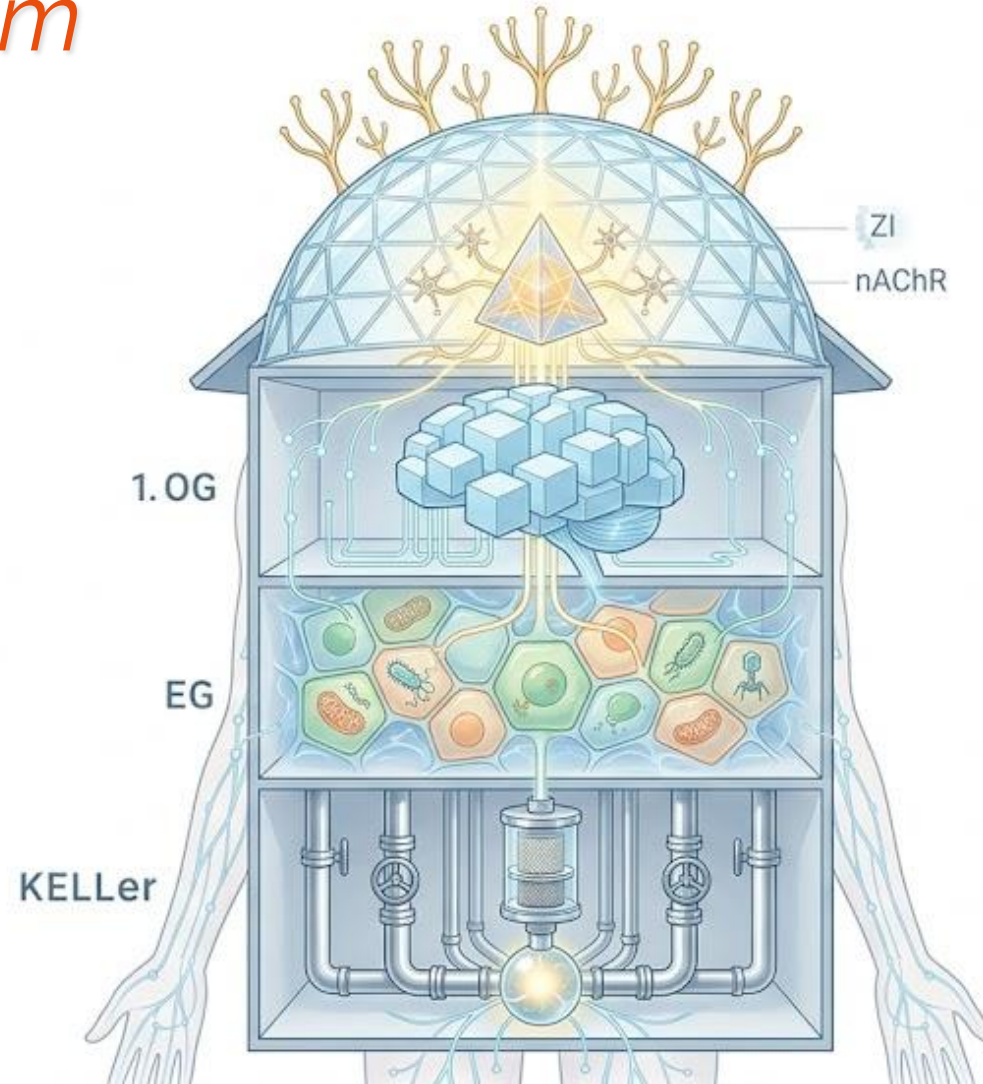


Pause

Das Protokoll der Entriegelung:

dr.reinwald science

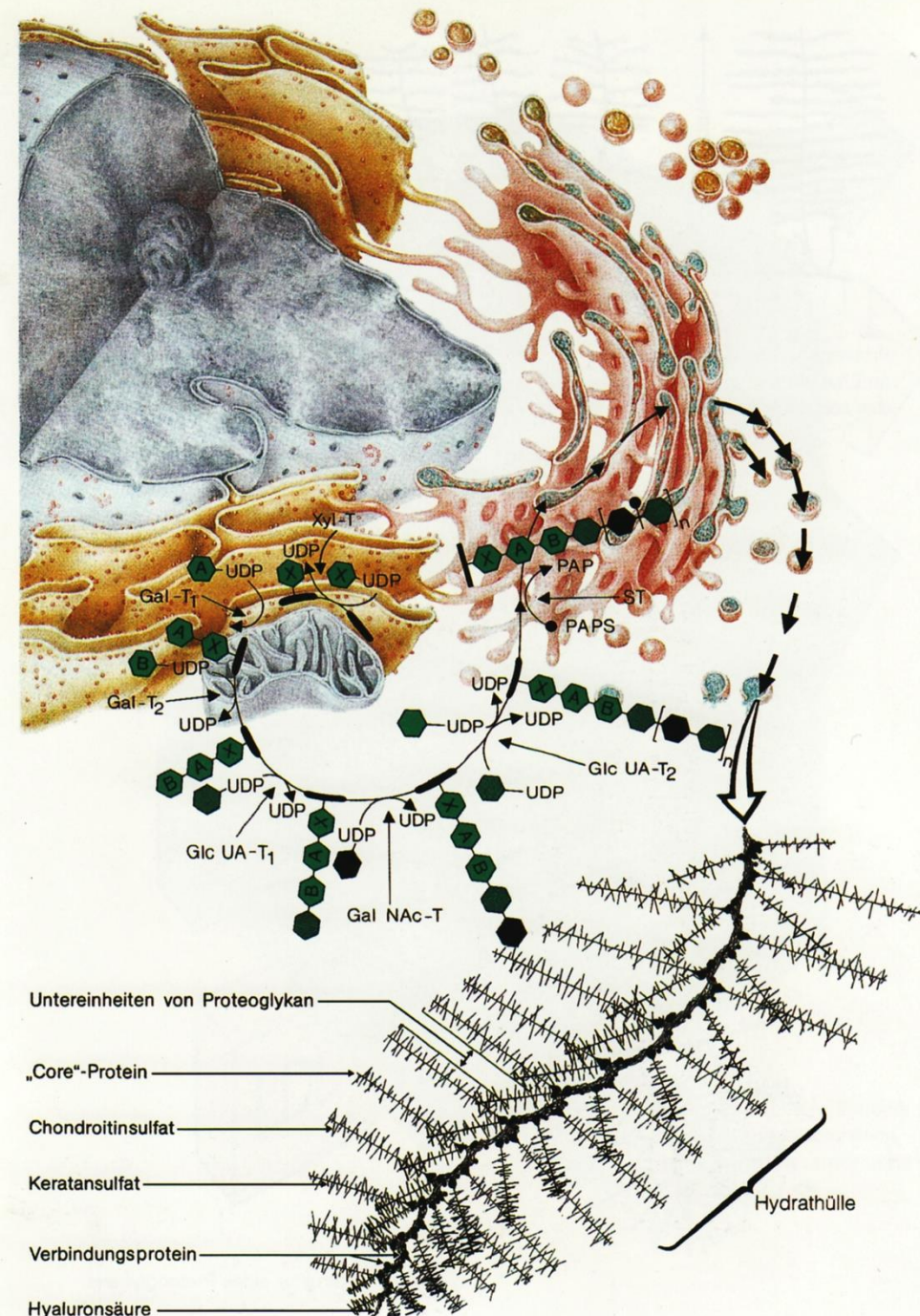
Die orchestrierte Therapiestrategie – *ab in den Pischinger-Raum*



Der Pischinger-Raum

Proteoglykane: Glycosaminoglycans

- Das „*Niemandsland der Medizin*“ ist die Transitstrecke zwischen Entsorgung und Versorgung der Zelle
- Das Gerüst besteht aus **Hyaluronsäure**, die ein hohes **Wasserbindungsvermögen von 1:5000** besitzt.
- Diese **kolloidale, hoch elektrosensible Substanz** erklärt die grundlegende Eigenschaft des Bindegewebes, seinen **Aggregationszustand wie Butter** zu verändern: vom **flüssigen Stadium (Sol)** zum **festen Zustand (Gel)**, abhängig von der **Ernährung, elektro-magnetischer und anderer Information, mechanischen Einflüssen wie Giften sowie Temperatur**.
- **Manualtherapien** beeinflussen die Viskosität vom “Gel zum Sol”. **Hier besonders Mikrostrom-Therapie**





Contents lists available at ScienceDirect

Medical Hypotheses

journal homepage: www.elsevier.com/locate/mehy

Is chondroitin sulfate responsible for the biological effects attributed to the GC protein-derived Macrophage Activating Factor (GcMAF)?

Marco Ruggiero, Heinz Reinwald, Stefania Pacini*

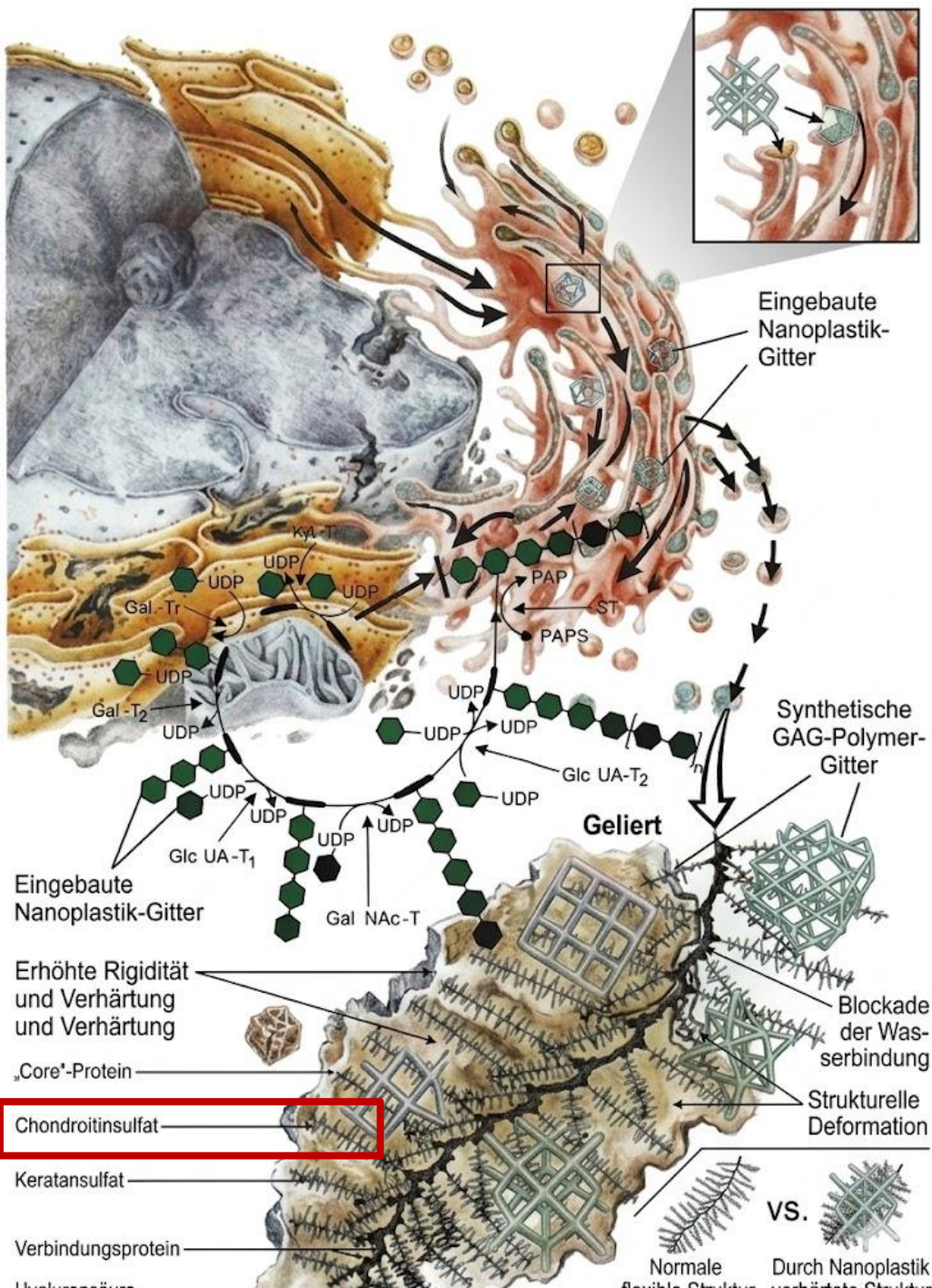
dr. reinwald healthcare gmbh + co kg, Friedrich-Luber-Straße 29, D-90592 Schwarzenbruck, Germany

- Wir stellen die Hypothese auf, dass ein **Glykosaminoglykan im Plasma, nämlich Chondroitinsulfat**, für die **biologischen und klinischen Wirkungen verantwortlich sein könnte, die dem aus dem Gc-Protein gewonnenen Makrophagen-Aktivierungsfaktor (GcMAF) zugeschrieben werden**, einem Protein, das aus menschlichem Blut extrahiert wird. Das Gc-Protein bindet an Chondroitinsulfat auf der Zelloberfläche. Eine solche **Wechselwirkung könnte auch im Blut, im Kolostrum und in der Milch stattfinden.**
- Diese Interpretation würde die Unstimmigkeiten auflösen, die bei der Erklärung der Wirkungen von GcMAF in vitro und in vivo auftreten. **Nach unserem Modell binden das Gc-Protein oder das GcMAF sowohl an der Zelloberfläche als auch in Körperflüssigkeiten an Chondroitinsulfat, und die daraus resultierenden multimolekularen Komplexe in Form von Oligomeren lösen ein Transmembran-Signal aus** oder werden alternativ internalisiert und leiten so das Signal direkt an den Zellkern weiter, wodurch die vielfältigen biologischen Wirkungen hervorgerufen werden, die sowohl bei GcMAF als auch bei Chondroitinsulfat beobachtet wurden.

Der Pischinger-Raum

Proteoglykane: Glycosaminoglycans

- Bis dato hatten wir die Anreicherung von **Harnsäure** als haftstärkste Säure als einen der Gründe für den Gel-Zustand zu beklagen
- Heute sind es zahlreiche Noxen, von denen vor allem die synthetischen **Nanoplastikgitter** ein großes Problem darstellen, da sie in ihren Gittern sowohl **Glyphosat, Weichmacher** als auch **Metalle** binden und so dauerhaft die **Ladungsmatrix** im Interstitium zerstören.
- Mit fatalen Folgen für die **hexagonale Wasserstruktur** und die Ver- und Entsorgung des Zellgewebes.
- Mit fatalen Folgen aber auch für die **Glykosaminoglykan-Strukturen im P-Raum**



Das Geheimnis des hexagonalen Wassers

*Die moderne Biophysik zeigt: Ein Enzym arbeitet nicht isoliert. Es wird erst durch eine hochgeordnete, flüssig-kristalline Wassermatrix – die sogenannte **Y-Schicht** mit ihrer hexagonalen Geometrie – in Funktion gesetzt.*

Wenn wir das Gewebe durch Toxine und Säuren übersäuern und ihre elektrische Ladung ungünstig verändern, implodiert diese kristalline Wasserhülle.

Das Protein verklebt mit Zucker (Glykation/AGEs) und erstarrt.

Unsere Aufgabe ist es, über die Wiederherstellung des Milieus (das freie Fließen im Pischinger-Raum) genau diese hexagonale Y-Schicht des Wassers um die Proteine herum wieder auferstehen zu lassen

Wir erinnern uns! – alpha7-nAChR

**Systemische Proteolyse + Leber –
und Nierensupport**

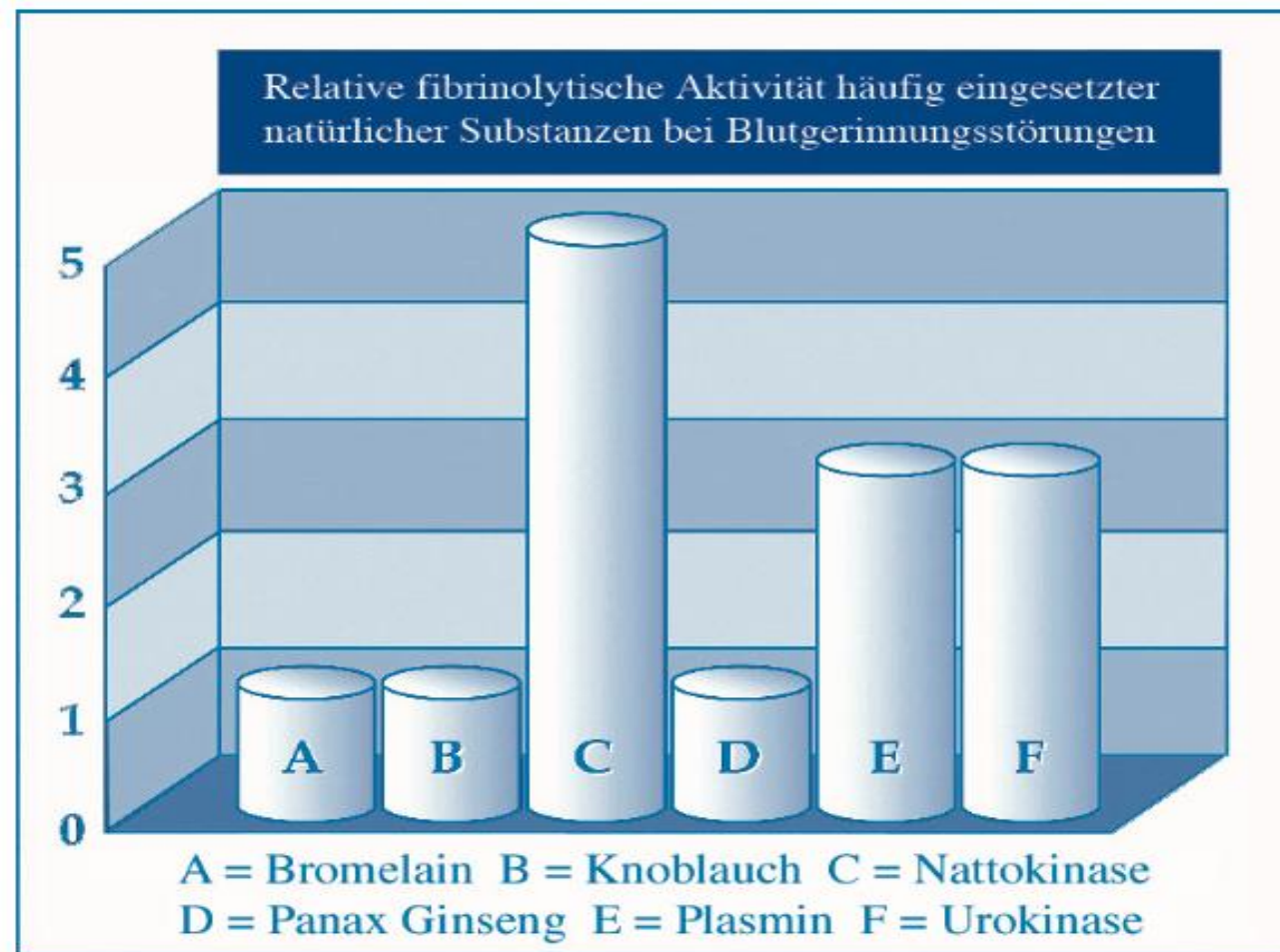
**Spika-ZYM mit Prolyl-Oligopeptidase
spaltet Proline wie z.B. Mer-33**

Ideal zur diätetischen Begleitung bei
Glutenunverträglichkeit und Zöliakie –
und natürlich zur **Spaltung des Spike-33-
Mer-Prolin-Panzers**



Nattokinase

- Regulativ Blutdruck-Wasserhaushalt über RAAS
- Gerinnung- Fibrinolyse (RAAS-Gerinnungssystem)
- Neuroprotektive Wirkung
- Bacillus subtilis



Quelle: FOCUS. Allergy Research Group Newsletter: Nattokinase – Aktuelle klinischen Berichte bestätigen ihre Sicherheit und Wirksamkeit. November 2008, Deutsche Ausgabe

Mikrostrom-Therapie: AlphaQuant Home

Bezug über Sun-Evo: Hendrik Hannes

<https://www.kolzov-fixfc.at/shop/mikrostrom-geraet/>

895,00 Euro





dr.reinwald science

Mikrostrom-Therapie: FSM & Systemisch

<https://www.regucelltouch.de/>



HEKSA-NOXUM:

Ladungsmatrix der Mochlose

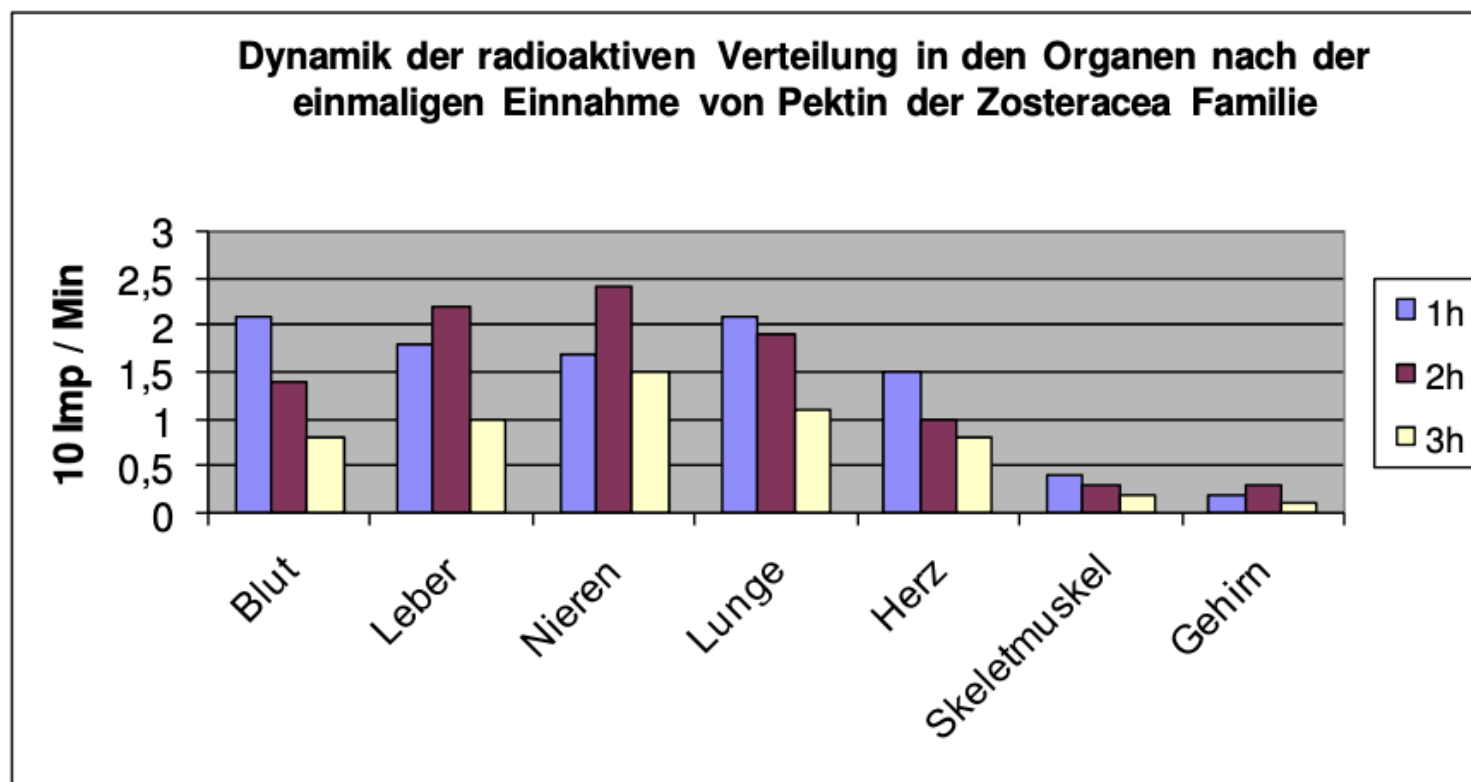
Glyphosat
Pthatalate wie MnHexP
Nanoplastik
Schwermetalle
Halogene (Flour/Brom)
Spike-Proteine

HEKSA-NOXUM: Ladungsmatrix der Mochlose

Noxe	Polarität / Charakter	Angriffspunkt
Glyphosat	Polar (wasserlöslich)	Barrieren (Zonulin), Mangan-Chelatierung, Mikrobiom.
Phthalate (MnHexP)	Unpolare Moleküle / keine Ladung (lipophil / fettlöslich)	PPAR-Rezeptoren, Zellmembran, Hormon-Achsen.
Nanoplastik	Bipolar / Oberflächenaktiv	Matrix-Einlagerung, Zeta-Potential, Blut-Hirn-Schranke.
Schwermetalle	Ionen-Ladung positiv	Enzyme, Proteine, Mitochondrien, Zirbeldrüse.
Halogene (Fluor/Brom)	Elektronegativ (e-gierig)	Jod-Verdrängung, Epiphyse (Verkalkung).
Spike-Proteine	Elektrostatisch / Strukturell	nAChR-Blockade, Vagus-Lähmung, Gefäßendothel.

Die Werkzeuge der Mochloyse

Toxinverdrängung am $\alpha 7$ -nAChR erfordert
Toxinbindung und Ausschleusung – aber nicht nur da!

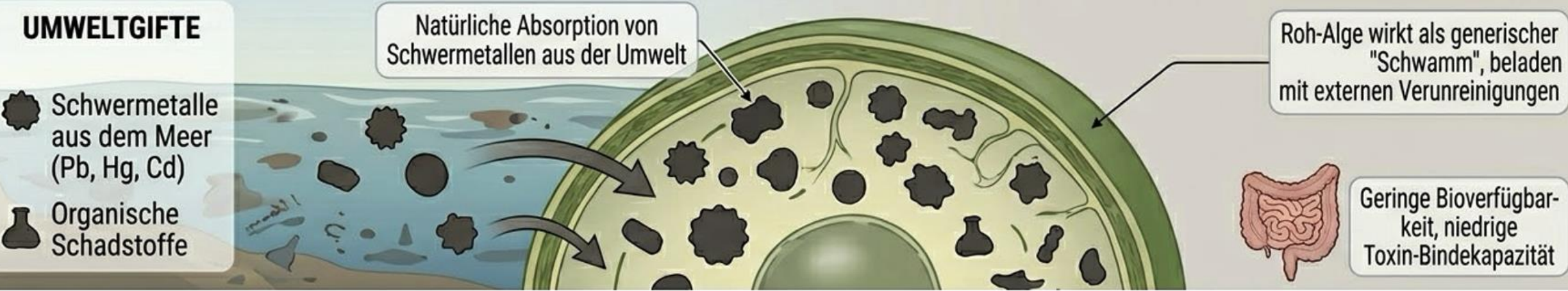


Verteilung der Radioaktivität 1

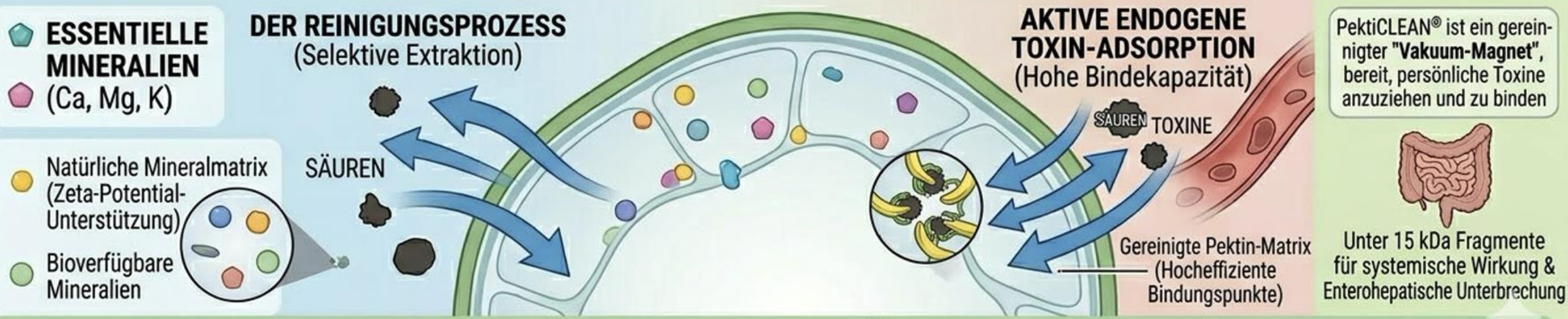


DER PEKTICLEAN® REINHEITS-BENCHMARK: VOM ROHSTOFF ZUR MOLEKULAREN BANANE-MATRIX

SZENARIO A: ROH-ZOSTERA-ALGE IN DER NATUR (DER "SCHWAMM"-EFFEKT)



SZENARIO B: GEREINIGTER PEKTICLEAN®-EXTRAKT (DER "VAKUUM"-EFFEKT)



ERGEBNIS: SAUBERE, POTENTE PEKTIN-STRUKTUREN FÜR EXPONENTIELL STÄRKERE ENTGIFTUNG

Die Werkzeuge der Mochloyse



B1, B2+ B6, B12, Folat, Vitamin C



B1, B2+ B6, B12, Folat, Vitamin C

Die Werkzeuge der Mochloyse

Humin- und Fulvinsäuren



Fulvinsäure 70 %,
Huminsäure 30 %.



Fulvinsäure 82,28 %,
Huminsäure 4 %.



Huminsäure 100 %.

Glyphosat: Der *stille* Barrien-Killer

dr.reinwald science

nicht-entzündlicher Leaky Gut

Nachweis Verdauungsrückstände:

Fett i. Stuhl**	2,4	g/100g		< 5,2
Wassergehalt i. Stuhl**	76	g/100g		68,5-82,3
Eiweiß i. Stuhl**	1,3	g/100g		< 1,5
Stärke i. Stuhl**	6,1	g/100g		2,6 - 10,6
Zuckergehalt i. Stuhl**	2,5	g/100g		< 2,3

Malabsorption/Entzündung/Leaky Gut:

Alpha-1-Antitrypsin i. Stuhl	5,9	mg/dl		< 27,5
Zonulin (Stuhl)	>3200,0	µU/g		< 60,1
Calprotectin i. Stuhl	<19.5	µg/g		< 50

Maldigestion:

Pankreaselastase i. Stuhl	>500,0	µg/g	
Gallensäuren i. Stuhl	0,35	µmol/g	

Nahrungsmittelallergie:

Eosinophiles Protein X i. Stuhl	289,8	ng/ml	
---------------------------------	-------	-------	--

Schleimhautimmunität:

Sekretorisches IgA i. Stuhl	2032,8	µg/ml	
-----------------------------	--------	-------	--

Helicobacter-Nachweis:

Helicobacter pylori Antigen i. Stuhl	negativ		
--------------------------------------	---------	--	--

Laborärztlicher Befundbericht

Endbefund, Seite 3 von 10

Triglyceride/HDL-Verhältnis 1,6 < 2,2

TG:HDL-C-Werte $\geq 2,2$ (Frauen) bzw. $\geq 3,0$ (Männer) sind mit einem erhöhten metabolischen und kardiovaskulären Risiko assoziiert.

Die individuelle Risikoeinschätzung ist stets in Zusammenschau aller Laborbefunde und klinischer Faktoren zu beurteilen.*

Quelle: Wakabayashi, I., & Daimon, T. (2019). Comparison of discrimination for cardio-metabolic risk by different cut-off values of the ratio of triglycerides to HDL cholesterol.

Lipids in Health and Disease, 18, 156.

CRP hochsensitiv 0,42 mg/l < 1,00

Empfehlung der CDC/AHA zur Risikoabschätzung von kardiovaskulären Erkrankungen (2003) bei mutmaßlich gesunden Personen in Abhängigkeit von der CRP-Konzentration:

< 1,0 mg/l niedriges Risiko

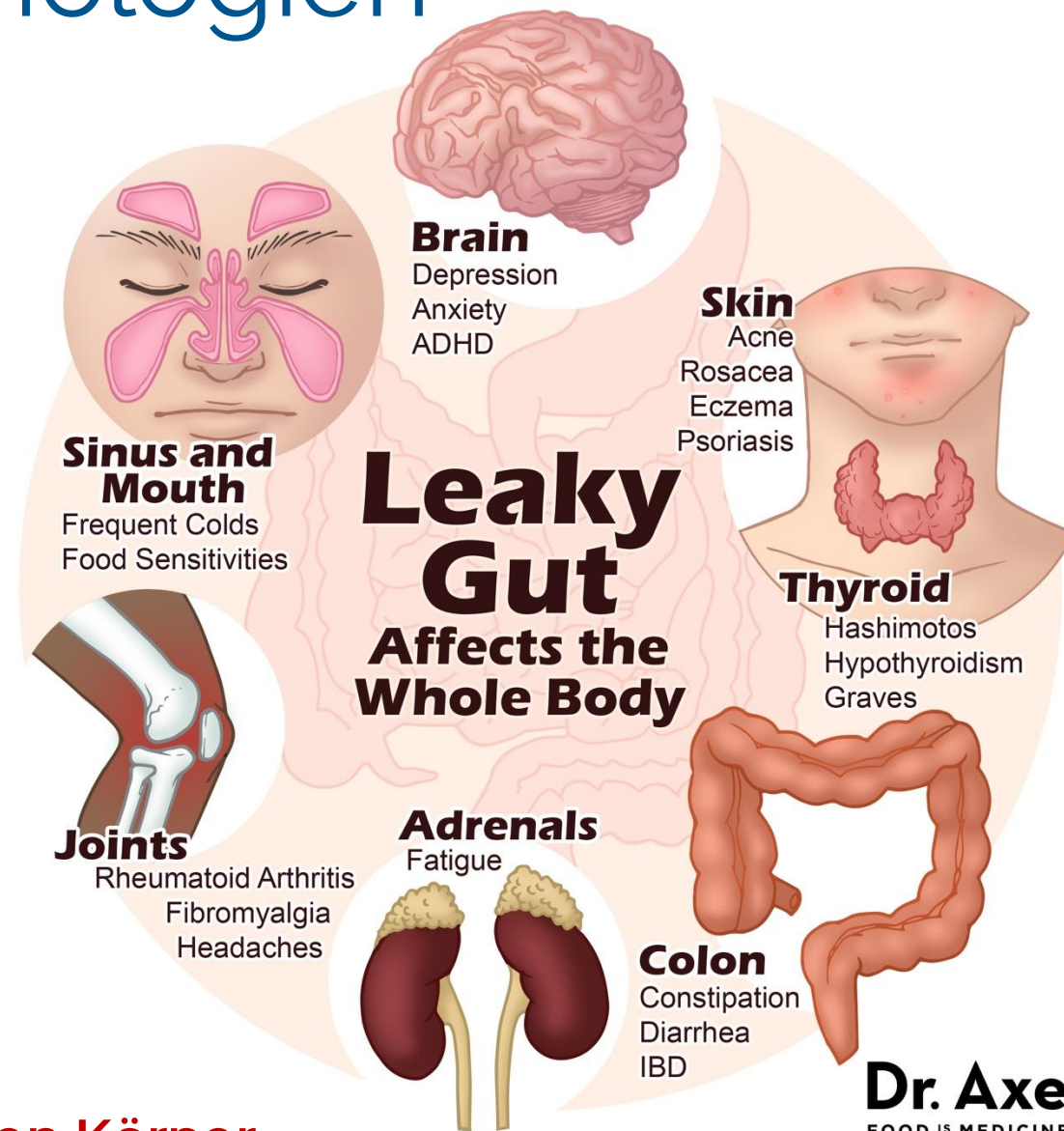
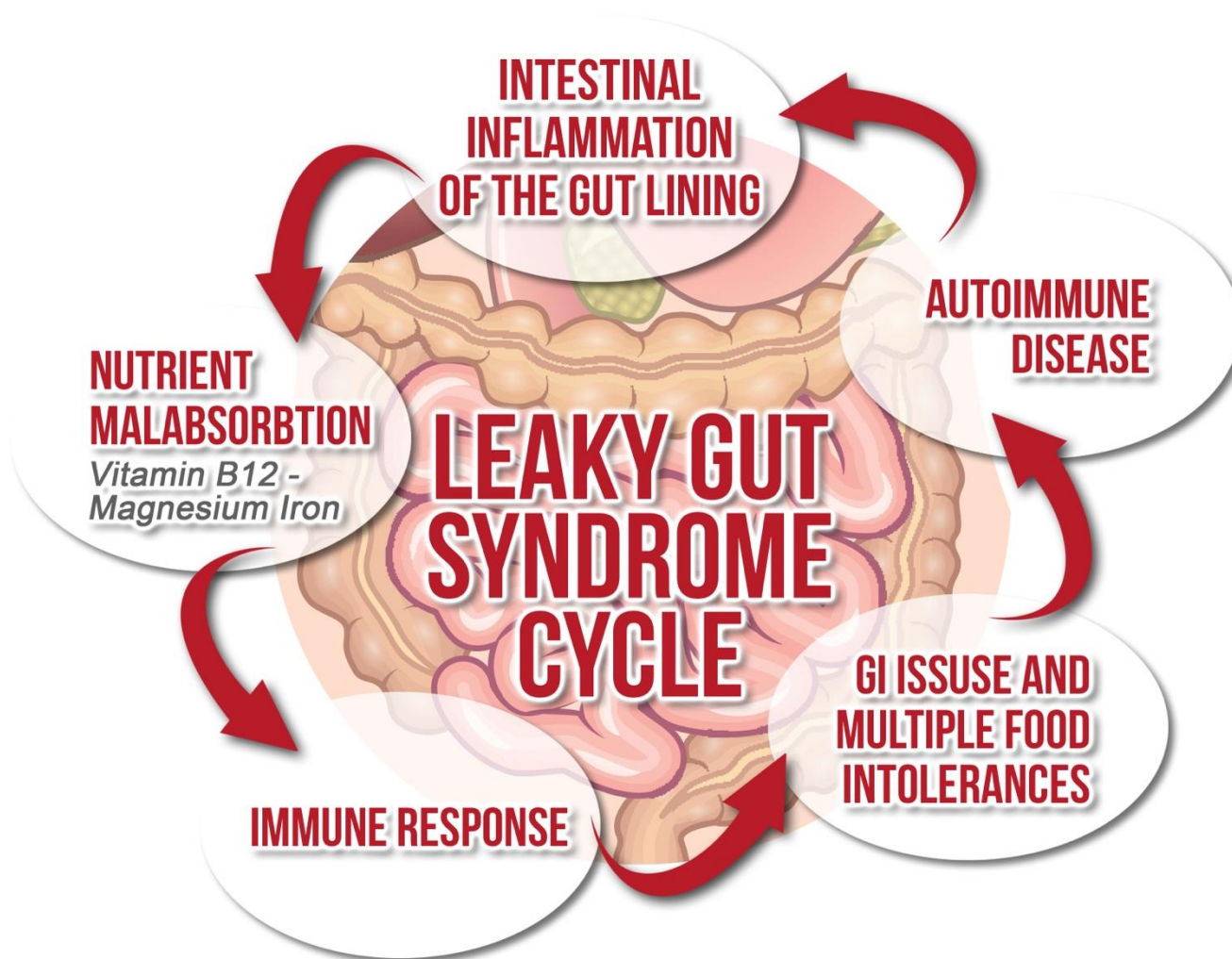
1,0 - 3,0 mg/l moderates Risiko

> 3,0 mg/l hohes Risiko

Es werden zwei Wiederholungsmessungen im Abstand von mindestens zwei Wochen empfohlen, da die hsCRP-Konzentration schwanken kann.

Liegt der hsCRP-Wert über 10 mg/l, sollte keine Risikostratifizierung erfolgen und eine entzündliche Grunderkrankung ausgeschlossen werden.

Der König der Darmpathologien



Macht aus Feuer im Bauch ein Feuer im ganzen Körper

Ladung & Kompartiment am offenen "Zonulin-3200-Tor"

1. Das "Zonulin-3200"-Szenario: Warum HMF-Huminstoffe dort initial gefährlich sind

Ein Zonulin-Wert von 3200 bedeutet, daß die *Tight Junctions* (mechanische Reißverschlüsse der Darmwand) nicht nur ein bißchen „löchrig“ sind, sondern **scheunentorweit offenstehen**. Es liegt eine strukturelle Perforation des Darmrohrs vor.

- **Das Schicksal der Huminsäuren (HS):** HS sind riesige und „schwere“, polymere Makromoleküle. Wenn sie bei einem Zonulin von >3200 per passiver Diffusion rückwärts in die Lamina propria und den Pischinger-Raum rutschen, bleiben sie dort aufgrund ihrer schieren Molekülgröße physikalisch stecken. Sie können das dichte Kollagennetzwerk des Interstitiums nicht mehr durchwandern. **Wenn sie dort festsitzen und ihre toxische Fracht (z. B. Schwermetalle) durch lokale pH-Verschiebungen oder oxidative Prozesse abgeben, kann es zu einer lokalen Gewebetoxikose kommen.** Das Bindegewebe verschlackt und entzündet sich chronisch.
- **Das Antigen-Dilemma:** Da Huminstoffe im Darm verbleiben sollen, erkennt das darmassoziierte Immunsystem (GALT) diese plötzliche Masseninvasion im Gewebe als massives **Fremd-Antigen**. Obwohl die Huminstoffe ihre Fracht thermodynamisch über die Chelat-Klaue festhalten, **triggert ihre pure physische Präsenz im Gewebe bei einem so extremen Leaky Gut eine akute, brachiale TH2-Immunreaktion** (allergische Schein-Entzündung). Das System dekompenziert, weil es von den riesigen Makromolekülen im Interstitium überflutet wird. **Deshalb wichtig: Bei akutem Zonulin-Dauerfeuer von 3200 sind HMF-Huminstoffe in der Initialphase kontraindiziert!**

Ladung & Kompartiment am offenen "Zonulin-3200-Tor"

- **Das Schicksal der Fulvinsäuren (FS):** FS sind extrem niedermolekular. Sie **bleiben nicht stecken**. Selbst wenn sie im Interstitium kurzfristig blockiert werden, behalten sie aufgrund ihrer enormen Dichte an Carboxylgruppen ihre Wasserlöslichkeit in jedem physiologischen pH-Bereich. Sie fließen geschmeidig durch die Matrix und werden – beladen mit ihrer Fracht – über die Lymphe und die Nieren evakuiert. Das ist der Grund, warum wir FS als „Bohrer“ in Phase 1 einsetzen können, HS hingegen erst viel später.
- **CAVE:** fast alle Produkte sind Kombi-Produkte und enthalten neben Fulvinsäuren zwischen 4-20% und mehr Huminsäuren

Die Werkzeuge der Mochloyse

*„Und jedem Anfang wohnt
ein Zauber inne“*



Ladung & Kompartiment am offenen "Zonulin-3200-Tor"

2. Warum ChitosaCLEAN gerade im Fall eines Leaky Gut angesagt und sicher ist

Wenn wir im Gegensatz dazu *ChitosaCLEAN* (Chitosan) in den Ring werfen, arbeiten wir mit einer völlig anderen biophysikalischen Kinetik:

- **Die mechanische Reißverschluss-Funktion:** Chitosan besitzt die faszinierende Eigenschaft, sich wie ein schützender, kationischer Film über die Darmschleimhaut zu legen. Es bindet an die negativ geladenen Muzine (Schleimstoffe) der Darmwand. Bei einem Glyphosat-induzierten Leaky Gut agiert Chitosan wie ein **biologischer Klebstoff**, der die Schleimhaut mechanisch abdichtet und dem Gewebe die Ruhe gibt, das Zonulin wieder herunterzuregeln.
- **Die Ladungs-Sperre:** Selbst wenn Fragmente von ungespaltenem Chitosan die Schleimhaut passieren, triggern sie durch ihre lineare Struktur keine anaphylaktische Gewebereaktion wie die klobigen Huminstoffe, sondern werden im Blut elegant vom Lysozym zerlegt und über die Nieren evakuiert. **Chitosan ist der akute Sanitäter an der offenen Zonulin-Wunde, während die Huminsäure dort initial wie ein Elefant im Porzellanladen wirken würde. Ergo: ein zeitlich abgestimmtes Protokoll ist nötig.**

Ladung & Kompartiment am offenen "Zonulin-3200-Tor"

3. Die korrekte chronologische Kaskade im Orchester

Wir dürfen die Stoffe niemals zeitgleich ungefiltert reinschmeißen. Das Gesetz der Chronologie lautet:

1. **Schritt 1 (Die Schließung & Glyphosat-Bindung):** Erst flutet **PektiCLEAN** (20 Minuten solo) zur zellulären Entlastung. Es entgiftet niedermolekular die Blutbahn und die zellulären Zwischenräume. Direkt danach kommt **ChitosaCLEAN** zum Einsatz. Es bindet das freie **Glyphosat** luminal, neutralisiert die negative Ladung und **kleistert die offenen Zonulin-Scheunentore sanft zu**. Zudem ist es der „Galle-Filter“, d.h. es bindet kationisch den giftigen Gallenschlamm und **blockiert Weichmacher** sowie Nanoplastik.
2. **Schritt 2 (Die tiefe Toxin-Räumung):** Erst wenn das Chitosan die Barriere mechanisch stabilisiert hat und der Zonulin-Druck sinkt, kommen auch die **HMF-Huminstoffe (HS)** als unlöslicher Käfig für die Mykotoxine und Fäulnisgifte sicher hinterher, ohne daß sie zu einem Amoklauf des Gewebes führen.
3. **Die LMF-Fulvinsäuren (FS)** laufen davon unberührt als winzige Spione immer mit, weil sie aufgrund ihrer **minimalen Größe keine Immunreaktionen auslösen** und die Arbeit von PC und CC unterstützen bzw. ergänzen.

Ladung & Kompartiment am offenen "Zonulin-3200-Tor"

FRAGE: Dürfen wir Apfelpektin bei einem weit offenen Leaky Gut (Zonulin 3200) fluten, obwohl es HMF ist? Betrachten wir die Molekülgröße und die Viskosität:

- **Natürliches Apfelpektin:** Ist ein **hochmolekulares, langkettiges Polysaccharid**. Wenn es mit Wasser in Kontakt kommt, quillt es massiv auf und bildet ein hochviskoses, dickflüssiges Gel (Ballaststoff-Effekt).
- **PektiCLEAN (Modifiziertes, flüssiges Pektin / LMF):** Ist **niedermolekular** und enzymatisch extrem zerkleinert. Es quillt im Darm *nicht* auf, bildet kein zähes Gel, sondern bleibt vollkommen flüssig und besitzt eine gigantische, freie elektrostatische Bindungskapazität, die sogar die Blutbahn und das Interstitium erreicht.



Ladung & Kompartiment am offenen "Zonulin-3200-Tor"

Bei einem schweren, Glyphosat-induzierten Leaky Gut ist Apfelpektin – im Gegensatz etwa zu Zeolithe oder HMF-Huminsäuren – **keine Gefahr, sondern eine wunderbare, sanfte Unterstützung** – allerdings mit einer völlig anderen Aufgabe als Pekticlean oder ChitosaCLEAN:



1. **Die mechanische Barriere (Geleffekt):** Da normales Apfelpektin aufgrund seiner enormen Molekülgröße viel zu sperrig ist, kann es die offenen *Tight Junctions* (selbst bei Zonulin 3200) physisch **niemals passieren. Es verbleibt zu 100 % im Darmlumen.**
2. Im Gegensatz zu Zeolithe oder den Huminsäuren besteht absolut keine Gefahr einer rückwärtigen Gewebe-Invasion mit TH2-Immunreaktion.
3. **Der Schleimhaut-Balsam:** Das aufquellende Pektin-Gel legt sich wie ein **schützender, viskoser Verband** über die **nackten, entzündeten Enterozyten**. Es **nimmt den mechanischen Reiz** von der Schleimhaut und fungiert als **sanfter Puffer**.



Ladung & Kompartiment am offenen "Zonulin-3200-Tor"

4. Die Butyrat-Fabrik (Präbiotischer Effekt):

- **Apfelpektin** ist das absolute **Leibgericht** unserer nützlichen, schleimhautschützenden Darmbakterien (insb. *Bacteroidetes* und *Faecalibacterium prausnitzii*). Diese fermentieren das Pektin im Dickdarm zu **kurzkettigen Fettsäuren, allen voran Butyrat (Buttersäure)**.
- **Das kinetische Wunder:** Butyrat ist der primäre Energielieferant für die Darmepithelzellen.
- Es signalisiert den Zellen sofort, **die ATP-Produktion hochzufahren, um die genetische Synthese neuer Tight Junctions (Occludin und Zonulin-1) anzukurbeln**.
- Der „**Mengenbinder**“. Apfelpektin bildet den mechanischen Schutzteppich, fesselt die angeschwemmten Toxine im unlöslichen Pektat-Käfig und zündet zugleich die Buttersäure-Regeneration.



Bindemittel-Ranking / Hierarchie

1. PekiCLEAN (Apiose-Zucker):

Unschlagbar im tiefen Interstitium und der Blutbahn, da niedermolekular und **absolut unlöslich** im sterischen Borat-Käfig – starr fixiert!

2. Das Pektat-Gitter (Niederverestertes Pektin / VitalBase Apfelpektin):

Der perfekte luminale Zement. Fällt über das „Egg-Box-Modell“ mit Schadstoffen unlöslich aus, widersteht der vorzeitigen bakteriellen Lyse durch sterische Blockade und **hält die Fracht bombenfest bis zur endgültigen Evakuierung**, selbst bei trägster Darmpassage.

3. Die Huminstoffe (FS/HS):

Extrem starke Chelatoren, ABER kontraindiziert bei schwerem Leaky-Gut (Zonulin > 3200), weil die HMF molekular durchrutschen und im Interstitium stecken bleiben.

Ladung & Kompartiment am offenen "Zonulin-3200-Tor"

Die perfekte chronologische "Darm-Schließer-Kaskade"

Phase / Zeitpunkt	Präparat	Biophysikalische Aufgabe an der Schleuse
1. Die systemische Zange (morgens nüchtern)	PektiCLEAN (LMF)	Flutet aufgrund der Niedermolekularität blitzschnell durch den offenen Darm, um im Gewebe und Blut die zirkulierenden Gifte abzufangen, ohne den Darm zu belasten.
2. Der Baustoff-Fluss (direkt im Anschluss mit 20 Min. Pause)	Glycin + L-Glutamin	Liefert die basalen Aminosäuren-Bausteine ex nihilo. Glutamin heilt die Atrophie der Enterozyten, Glycin stabilisiert die Tight-Junction-Proteine und baut das kollagene Bindegewebe der Schleimhaut auf.
3. Der kationische Sanitär (zwischen den Mahlzeiten)	ChitosaCLEAN	Legt sich als positiv geladener Film über die Schleimhaut, bindet das freie, zerstörerische Glyphosat luminal und dichtet die Zonulin-Scheunentore mechanisch ab.
4. Der präbiotische Schutzverband (zu den Mahlzeiten)	Apfelpektin (Pulver/Kapseln)	Bildet das viskose Schutz-Gel im Lumen, füttert die Butyrat-Bildner und liefert der Schleimhaut die energetische Basis zur zellulären Regeneration.

Ladung & Kompartiment am offenen "Zonulin-3200-Tor"

Die perfekte chronologische "Darm-Schließer-Kaskade"

Fazit

VitalBase mit Apfelpektin ist in dieser Phase **ein Muß**.

VitalBase konkurriert weder mit ChitosaCLEAN noch mit PekiCLEAN, sondern vervollständigt das Orchester: Während Chitosan filtert und dichtet und PekiCLEAN systemisch reinigt, **füttert das Apfelpektin die zelluläre Regeneration der Darmwand über die Buttersäure-Achse und bindet zudem noch jede Menge Toxine im Darm.**



Die Werkzeuge der Mochloyse



+ B6 aktiver Form (Methylfolat)

Die Werkzeuge der Mochloyse

OH⁻-Ionen + **Siliziumkolloide**
Kalium / Magnesiumcitrat
Verdrängen Aluminium von ihren Positionen im Gewebe



+ Synergisten

- N-Acetylcystein (NAC)
- Alpha-Liponsäure
- Zinkgluconat
- B-Vitamin-Komplex aus methylierten Vitamin B1, B2 und B3
- Selenmethionin



HEKSA-NOVUM: Ladungsmatrix der *Mochlolyse*

Stoffgruppe	Stoffbeispiel	Ladung	Strategisches Ziel (Gegenspieler)
Anionische Polymere	PektiCLEAN / Apfelpektin	Negativ (-)	Binden positiv geladene Kationen: Schwermetalle (Pb^{2+} , Hg^{2+} , Al^{3+}), Radionuklide und toxische Proteine (Spikes).
Anionische Polymere	Huminsäuren (HMF) Fulvinsäuren (LMF)	Negativ (-)	Binden überwiegend Schwermetalle, aber auch Ca^{2+} , Mg^{2+} Bei Mikroplastik & Phthalaten ist die Bindung deutlich weniger spezifisch und stoffabhängig, kann aber indirekt über mitgebundene Metalle oder Wechselwirkungen mit der Oberfläche eine Rolle spielen.
Kationische Polymere	ChitosaCLEAN CAVE! pH-abhängig Darmsanierung	Positiv (+)	Binden überwiegend negativ geladene Anionen & Lipophile: Phthalate (Weichmacher), Nanoplastik-Fragmente, Pestizide (Glyphosat) und Fettsäuren.
Synthetische Chelatoren	DMSA / DMPS CAVE! pH-abhängig	Negativ (-)	Besitzen hochaffine Schwefelgruppen (Thiole), die sich um positiv geladene Metallionen „krallen“ (Zangenkomplex).
Elektronen-Donatoren	ActiveH (Flanagan)	Negativ (-)	Liefert freie Elektronen (Hydrid-Ionen), um das Redox-Potential zu senken und die Ladungsbilanz der Zelle zu stabilisieren. Siliziumkolloide verdrängen Aluminium
Organische Säuren	MyREGULATE (L+ Milchsäure)	Negativ (-)	Dient als Protonenspender zur Milieustabilisierung und physiologische Ansäuerung, unterstützt die Löslichkeit der Komplexe. = organische Säure von Mucor Racemosus.

HEKSA-NOVUM: Ladungsmatrix der *Mochlolyse*

Substanz	Elektrische Ladungsmatrix	Molekulargewicht & Struktur	Primäres Wirk-Kompartiment	Klinische Hauptaufgabe im System
Fulvinsäuren (FS)	Extrem hohe negative Ladungsdichte (Carboxyl- & Phenolgruppen)	Niedermolekular, klein, hochgradig agil	Intrazellulär & Extrazelluläre Matrix (Gewebe- & Zellebene; passiert biologische Schranken, BSH-gängig)	Gewebe-Mochlolyse: Überführt verhärtetes Gewebe-Gel in den Sol-Zustand; löst kationische Toxine tief aus der Matrix - "bohrt" sie förmlich heraus.
Huminsäuren (HS)	Weitverzweigte negative Ladungsmatrix	Hochmolekular, riesige Makromoleküle, unlöslich (Ausnahme Leaky Gut)	Rein gastrointestinal (Darmlumen) (Bleibt aufgrund der Größe komplett im Darm)	Der Lumen-Schwamm: Bindet im Darm zirkulierende Metalle und Gifte; schützt die Schleimhaut lokal vor Verätzung.
PektiCLEAN	Ausgerichtete negative Ladungsmatrix	Niedermolekulare 3D-Polygalakturonane (stark zerkleinert, lösliche Fragmente)	Extrazelluläre Matrix (Interstitium) & Blutbahn, BSH-gängig – resorbiert nach 20 Minuten über Schleimhäute	Systemische Matrix-Ausleitung: Greift Schwermetalle und Toxin-Reste direkt im Pischinger-Raum und den Organgeweben ab und transportiert den LMF-Anteil via Niere, den HMF-Anteil über den Darm aus.

HEKSA-NOVUM: Ladungsmatrix der *Mochlolyse*

Substanz	Elektrische Ladungsmatrix	Molekulargewicht & Struktur	Primäres Wirk-Kompartiment	Klinische Hauptaufgabe im System
Apfelpektin	Schwache/moderate negative Ladung	Hochmolekular, langkettiges, unverdauliches Polysaccharid	Rein gastrointestinal (Darmlumen) (Wirkt als toxin-bindener Ballaststoff)	Mikrobiom-Futter & Stuhlbulking: Bildet im Darm ein schützendes Gel; dient den „Good Bugs“ zur Synthese kurzkettiger Fettsäuren (Butyrat !!). Apple a day keeps the doctor away
ChitosaCLEAN PlastiCLEAN	Einzigartige POSITIVE Ladungsmatrix (Poly-D-Glucosamin)	Hochmolekular, verbleibt als unlöslicher Chitosan-Glucan-Komplex im Darm	Rein gastrointestinal (Darmlumen)	Der Toxin- & Gallensäuren-Käfig: Bindet spezifisch negativ geladene (anionische) Toxine, Glyphosat und toxische Galle.

Merksatz Ladung-Bindung:

„Ähnliches wird durch Ähnliches gelöst“ (Similia similibus solvuntur). **Hier sogar noch eine Nuance stärker: „Gleiches gesellt sich gern zu Gleichem“** – unpolare Toxine benötigen unpolare Bindungspartner, polare Toxine reagieren auf elektrische Ladungsmatrizen

Synthese unserer Ladungsmatrix-Reise

HEKSA-NOVUM: Ladungsmatrix der Mochlolyse

1. Das systemische Matrix-Duell: Fulvinsäuren vs. PekiCLEAN

Beide sind negativ geladen und beide verlassen den Darm, um tief im Gewebe (Pischinger-Raum) und sogar im Gehirn zu arbeiten. **Warum brauchen wir beide?**

- **Die Fulvinsäure** ist die „Bohrinsel“. Aufgrund ihrer winzigen Struktur dringt sie bis in die Zellen vor, **reaktiviert das elektrische Potenzial verhärteter Matrix-Gele und bricht toxische Blockaden elektrostatisch auf.**
- **PekiCLEAN** ist die perfekte „Müllabfuhr“. Seine negativ geladenen 3D-Polygalakturonan-Zangen haben eine extrem hohe Spezifität für schwere Kationen (Blei, Quecksilber, Aluminium). Es holt den von der Fulvinsäure gelösten Schrott ab und transportiert ihn extrem fest verriegelt sicher über die Niere ab, ohne das Nierengewebe zu schädigen. Sowohl die **LMF (60%)** als auch der darmaktive Teil (**HMF 40%**) hält seine **giftige Fracht selbst im ungünstigsten Milieu fest im Apiose-Zangen-Griff** – Selbst wenn es bspw. als Pektat in einem alkalischen Darm ausfällt, gibt es seine **Toxine nicht in die freie Umgebung. Und: es trägt zur Alkalisierung der ableitenden Harnwege bei.**





Protokoll Barry

dr.reinwald science

Tagsüber

1-2 SerraZYM
1 NattoZYM
1 ActiveH
1 EyeCQ
2x500mg FS

Nachts

40mg Melatonin



HEKSA-NOVUM: Ladungsmatrix der Mochlolyse

2. Das große Darm-Lumen-Duell: Huminsäuren vs. ChitosaCLEAN

Hier wird es für die **Ausleitung von Glyphosat und Nanoplastik** extrem spannend. Im Darmlumen treffen zwei entgegengesetzte Ladungsgiganten aufeinander:

- **Huminsäuren (Negativ geladen):** Sie binden im Darmlumen alle *positiv* geladenen Schadstoffe (Kationen wie Schwermetalle, Cäsium, freies Ammonium (NH_4^+)).
- **ChitosaCLEAN (Positiv geladen):** Das ist unsere **Geheimwaffe gegen Glyphosat! Warum?** Glyphosat trägt im physiologischen Darm-Milieu eine **negative Ladung** (Anion). Normale Binder wie Heilerde oder Huminsäuren **stoßen Glyphosat aufgrund der gleichen Ladung elektrostatisch ab**.
- **ChitosaCLEAN zieht Glyphosat durch seine positive Ladungsmatrix magnetisch an**, hält es im luminalen Käfig fest und **verhindert, daß es über den Leaky-Gut-Darm wieder ins System flutet**.



HEKSA-NOVUM: Ladungsmatrix der Mochlolyse

- Um die Matrix zu befreien, müssen wir die Polarität der Feinde kennen. Die **unpolaren Weichmacher (Phthalate)** fangen wir am besten mit dem unpolaren, aromatischen Kern der **Huminsäuren** im Darm ab.
- Bei den **polaren Pestiziden** entscheidet die Ladung: Das negative Glyphosat fangen wir im Lumen magnetisch mit dem positiv geladenen **ChitosaCLEAN**, während wir positiv geladene Pestizidreste im Gewebe mit **PektiCLEAN** oder **Fulvin- und Huminsäuren** elektrostatisch neutralisieren.“
- HMF-Huminstoffe sind geniale Werkzeuge, aber sie verhalten sich bei einem schweren Leaky Gut (Zonulin) problematisch und wir riskieren den Toxin-Import in die Matrix.
- Wir müssen die Entgiftung hierarchisch aufbauen: Erst sichern wir das Darmlumen mit unlöslichen, positiven Ladungsmatrix-Käfigen wie **ChitosaCLEAN** und flicken die Wand mit **Glycin, L-Glutamin (nicht bei Krebs !)** und **Probiotika**.
- Erst wenn das Fundament steht, schicken wir die mobilen Ionentauscher (Humin-/Fulvinsäuren) ins System
- **Wir machen es mit den Huminstoffen wie mit BRAVO-Joghurt: die wir rektal erst einschleusen, wenn wir das Milieu optimal vorbereitet haben.**

Merke!

Wir reinigen den Körper nicht mit gefährlichen Bürsten (Zeolithe), sondern mit der physikalischen Geometrie und Elektrizität organischer Polymere.

Während **Fulvinsäuren** und **PektiCLEAN** tief im Gewebe-Kompartiment aufräumen, organisieren wir das Darmlumen über ein duales Ladungssystem:

(1) **Huminsäuren** fangen die positiven Gifte, und
(2) **Chitosa-/PlastiCLEAN** fangen mit ihrer einzigartigen positiven Ladung die negativen Umweltgifte wie Glyphosat und Gallengifte ab.

Erst diese Kompartiment-Trennung im Rahmen einer orchestrierten Ladungsmatrix schließt das Ventil und macht die Entgiftung sicher.

The Reinwald® Protocol: The Sovereignty-Interface (The Biophysical Axis of Freedom)

Säulen 7-9: THE SOVEREIGNTY

7 Graduelle Tiefen-Entgiftung (Chelate)

Infusion models
extracts metals
extracts bone tissue



GÖTTERFUNKEN

8 Informations-Logistik (Homotoxikologie/Isopathie)



9 Elirasitent® & Fungus Diversified & Fungus



9 Symbiose-Logistik & Mentale Freiheit (Parasiten-Clearance)

Eliminierung von
Fremdbestimmung

Säulen 4-6: THE CLEANING

4 Präbiotische Adsorption & Passive Abfangjäger (PektiCLEAN®/ChitosaCLEAN)

Zostera-Zange
grasping complex
toxin molecules &
Galectins (3 & 8)



5 Systemische Enzymatik & Lymphe-Clearance (ZYM-Serie)

Dynamict icons
an extralellular space
Interstitielle Klärung
(Pischinger Raum)



6 Sauerstoff-Kinetik & Gallensäure-Logistik (Ozon/IHHT)

Liver an gallladder und
optimized bile ducts
Enterohepatische Interruption &
Mitochondrien-Qualität



Säulen 1-3: THE IGNITION

1 Metabolische Stille & Anaboler Schutz (MyAMINO®)



nAChR-Zündung (Nikotin/Tabacum)

Vagus activation
flow



Zirbeldrüsen-Entkalkung (Bor, K2, PektiCLEAN®)

Crystal antenna removes
removing calcium
deposits



3 Elektronendonatoren & Pi-Wasser (ActiveH)

Flüssigkristall-Reinigung
& Zeta-Potential



Das Souveränitäts-Interface

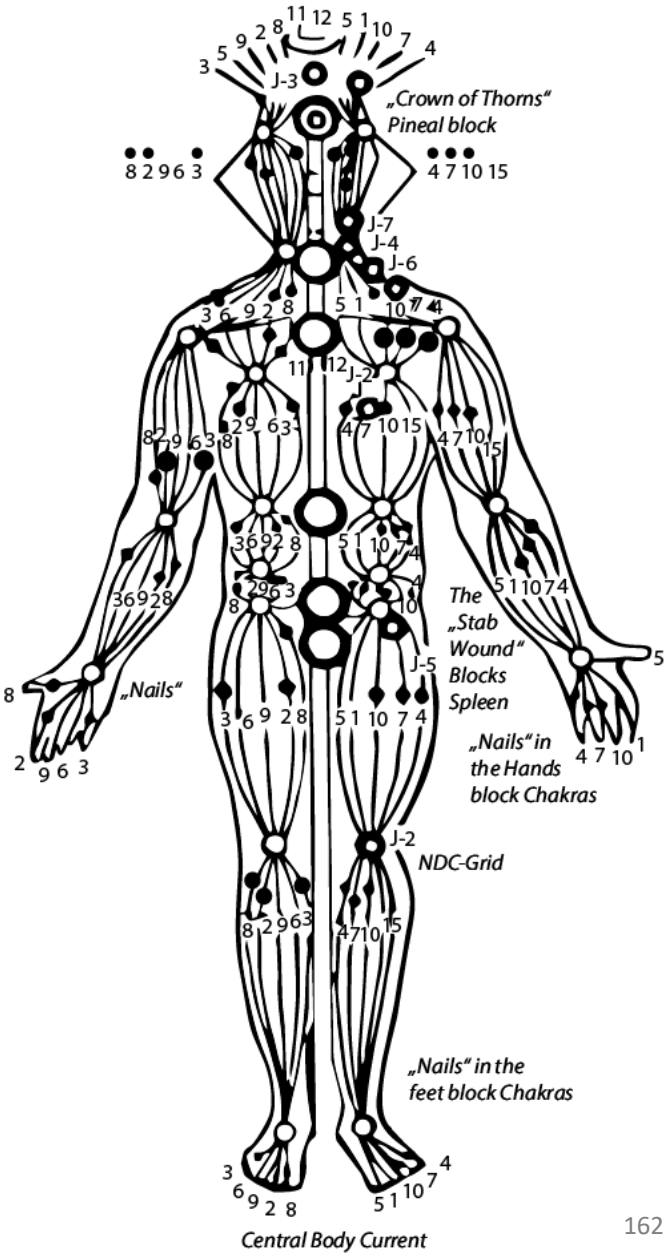
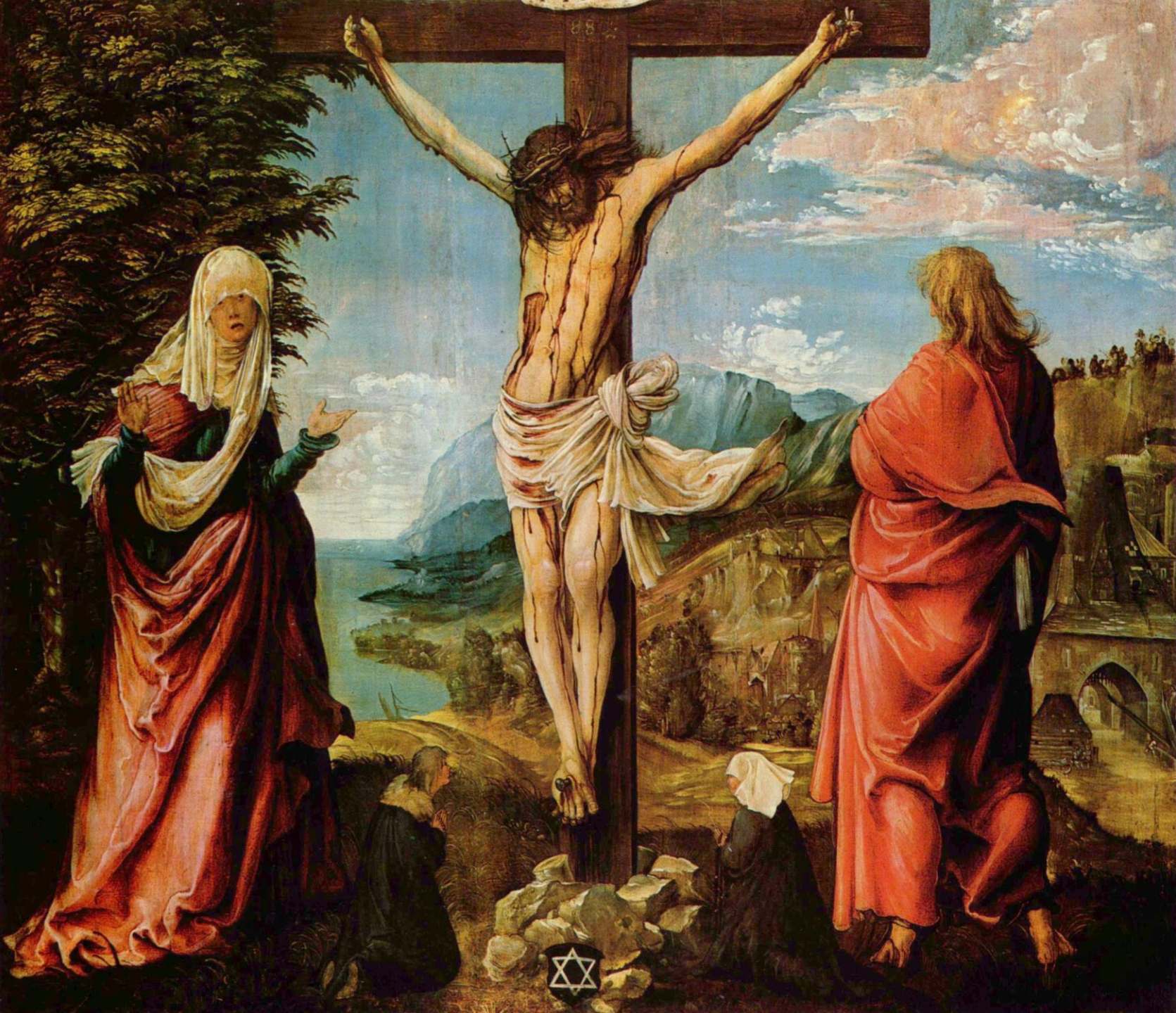
Schlußwort

*DMSO habe ich weggelassen ...
Mitochondrien-Peroxisomen auch*

What's next?

Webinar Nr. 4

Jenseits eines Finales



Webinar Nr. 4

Die Kreuzigung des Inneren KRYST-Titanen

Die energetischen und physischen Fesseln der 6. Wunden

Die physischen und energetischen Fesseln der 7. Siegel Jehovas

*Die Skalar-Gen-Manipulation zur Versklavung des KRYST-Titanen im
2DNA-Strang YHWH-Gen-Gefängnis*

*Wie Gebäude und Gebäude-Komplexe als Infraschall-Waffen diese
Fesseln aufrechterhalten*

*Von der Peroxisomen-Mitochondrien-Therapie und der 12-KRYST-
Frequenz zur transpersonalen 15-Chakren-Kosmologie*



dr.reinwald science

Herzlichen Dank für eure Aufmerksamkeit!

Private Website: Info & Webinare: Viren-Verwirrung

www.drreinwald.science

Shop:

www.drreinwald.com

eMail:

heinz.reinwald@drreinwald.com

Achtung!

HEKSA-NOVUM: Grundregeln

*Wer die Macht über Buttersäure hat, lenkt die
Peace Keeper im Darm*

*Wer die Hoheit über die Ladungsmatrix und die geordneten
Gitterstrukturen hat, beherrscht den Pischinger-Raum und
damit die Versorgungssicherung von Nährstoffen zur Zelle
und von Giftstoffen wieder nach außen*

Unterschiede synthetische Chelatoren – PekiCLEAN

1. Die Inversion im Periodensystem (Selektivität)

- **Synthetische Chelatoren (DMPS/DMSA):** Sie binden Metalle primär nach ihrer Affinität zu Schwefelgruppen (Thiolen). Dabei "rauben" sie dem Körper oft lebensnotwendige Mineralien wie Zink oder Kupfer, da diese in der Affinitätsreihe weit oben stehen (was im Fall einer Kupferspeicherkrankheit von Vorteil sein kann!).
- **Pektine (PekiCLEAN):** Sie binden nach dem Prinzip der **Ladungsdichte und Ionenradius**. Sie bevorzugen schwere, hochgeladene Kationen (wie Blei, Hg, Cadmium, Cäsium oder Aluminium) und lassen die lebensnotwendigen, leichteren Mineralien (wie Magnesium oder Calcium) weitgehend unangetastet. Es ist eine **umgekehrte Priorisierung**, die die Homöostase schützt.

2. Die pH-Souveränität (Kein Ausfällen)

Massiver Vorteil gegenüber Chitosan oder Zeolith mit seiner problematischen Silikat-Aluverbindung:

- **Im sauren Milieu:** Pektine bleiben im sauren Milieu des Magens und des oberen Dünndarms voll aktiv und löslich, ebenso im sauren Bereich der ableitenden Harnweg. Sie beginnen die Bindung auch dort, wo Chelatoren wie DMPS oder DMSA oft instabil sind oder werden.
- **Im alkalischen Milieu:** Das hochmolekulare **Pektat** (die langkettigen Anteile) bildet im alkalischen Darmmilieu ein stabiles Gel, das nicht ausfällt. Dieses Gel wirkt wie ein „Schadstoff-Netz“, das die von der Leber via Galle ausgeschiedenen Gifte einfängt und die Rückresorption (enterohepatischer Kreislauf) unterbindet.

Unterschiede synthetische Chelatoren – PekiCLEAN

3. Die Alkalisierung der Harnwege

Dies ist die perfekte Flankierung der **Metabolischen Stille mit MyAMINO**:

- Der niedermolekulare Anteil (Pektin-Oligosaccharide) gelangt über das Blut in die Niere.
- Dort werden sie als organische Anionen ausgeschieden. Dieser Prozess bindet Protonen und führt zu einer **Anhebung des Harn-pH-Werts**.
- **Der Effekt:** Es verhindert die Kristallisation von Harnsäure und entlastet die Nierenfiltration genau dann, wenn durch die Entgiftung die höchste Last anfällt, und verhindert so zugleich die Gefahr des Ausfällens der gefährlichen Last –
- **Das Ausfällen der toxischen Last** ist ein Risiko, daß bei synthetischen Chelatoren ein ernstzunehmendes Problem darstellt und das wir mit PekiCLEAN puffern. Übertritt ins Blut bereits nach 20 Minuten – Peak der Bindung in den Organen nach 1. Stunde. Niedermolekulare Pektine passieren auch die BHS.
- **PekiCLEAN** ist das Notfallmittel der Wahl bei Herxheimer-Rektionen und zur Vermeidung möglicher nephrotoxischer Wirkungen von synthetischen Chelatoren. Sinnvoll ergänzen, nicht ausschließen – die Qualitäten nutzen aber mit den möglichen Gefahren im Kopf.
- **Warum ist das so wichtig?** – Weil wir keinesfalls auf die **große Mobilisationskraft** der synthetischen Chelatoren wie DMSA und DMPS verzichten wollen und so **doppelt puffern!**

HEKSA-NOVUM: PekiCLEAN vs. DMPS/DMSA

Merkmale	PekiCLEAN (Organisches Polymer)	Synthetische Chelatoren (DMSA/DMPS)
Bindungsort	Blut, Organe (auch Gehirn), Interstitium, Zelle passiv & Darm (duales System!)	Primär Extrazellulärraum / Blut
Milieu-Resilienz	Stabil von sauer bis stark alkalisch	pH-abhängige Stabilität der Komplexe
Bindepräferenz	binden nach Ladungsdichte und Ionenradius, bevorzugen schwere, hochgeladene Kationen (Blei, Cadmium, Cäsium oder Aluminium)	binden Metalle primär nach ihrer Affinität zu Schwefelgruppen (Thiolen).
Mineralverlust	Minimal (selektiv für Schweratome)	Hoch (nicht selektiver Raubbau)
Ausscheidung	Nieren (niedermolekular) & Stuhl (hochmolekular)	Fast rein renal (Nierenbelastung)

DMSO: Der Vermittler der Mochlolyse

DMSO hat keine feste ionische Ladung (wie ein Plus- oder Minuspol), sondern ist ein **dipolares, aprotisches Lösungsmittel**. Das bedeutet, es besitzt ein extrem starkes **Dipolmoment**.

Die Ladungs-Physik von DMSO

DMSO ist eine Art „molekularer Vermittler“, der zwischen den Ladungswelten vermittelt:

- 1. Dipolarität:** Das Schwefel-Sauerstoff-Atompaar im DMSO ist stark polarisiert. Der Sauerstoff ist negativ und der Schwefel positiv teilgeladen. Das macht es zum ultimativen **„Schlepper“ (Carrier-Effekt)**.
- 2. Die „Mochlolyse-Ramme“:** DMSO senkt den Widerstand der biologischen Barrieren (Haut, Zellmembran, Blut-Hirn-Schranke), indem es die Wasserstruktur in den Membranen kurzzeitig reorganisiert. Es „schlüpft“ durch die Ladungsgitter der Matrix und nimmt die Wirkstoffe einfach mit.
- 3. Ladungsneutralisierung:** DMSO kann sowohl kationische als auch anionische Stoffe in Lösung halten. Es fungiert als **Lösungsvermittler**, der verhindert, dass sich Stoffe vorzeitig gegenseitig neutralisieren, bevor sie am Zielort (im Interstitium oder in der Zelle) angekommen sind.

HEKSA-NOVUM: DMSO und die Mochlolyse

Wir nutzen **DMSO** nicht als isolierte Chemiekeule, sondern als **biochemischen Türöffner**. Während DMSA/DMPS die toxischen Komplexe von den Rezeptoren (z.B. nAChR) und Enzymen löst, stehen unsere organischen Adsorber (Pektine, Chitosan, Huminsäuren) bereit, um diese Fracht sicher aus dem System zu geleiten. **Es ist eine konzertierte Aktion: Mobilisierung durch Schwefel, Abtransport durch Pektine u.a.**

Merke:

DMSA ist besonders wertvoll, um die „**Blinde Passagiere**“ des Nanoplastiks (die oft darin verborgenen Metalle) zu demaskieren. Ohne DMSO könnten diese Metalle im Gewebe verbleiben, selbst wenn das Plastikgerüst angegriffen wird.

Stoff	Ladung	Funktion im HEKSA-NOVUM
DMSO	Dipolar (Neutraler Schlepper)	Erhöht die Penetrationstiefe von CDL oder DMSA. Es ist das „Gleitmittel“, das den Wirkstoffen hilft, die energetischen Barrieren der Matrix zu überwinden.

HEKSA-NOVUM:

Die Hoheit über die Ladungsmatrix bedeutet Sieg

Warum die Ladung über den Sieg entscheidet:

- 1. Die Pektin-Falle (Anionisch):** Die meisten toxischen Metalle, auch Spike-Proteine(!), weisen an bestimmten Stellen eine positive Teilladung auf. Deshalb wirkt das negativ geladene Pektin wie ein „molekularer Staubsauger“. Es nutzt die **Ionenbindung**, um die Noxe im Blut, der Zelle, in den Organen und im Interstitium (hochmolekularer Teil) und im Darm (niedermolekularer Teil) zu fixieren.
- 2. Der Chitosan-Magnet (Kationisch):** Dies ist unser Joker. Viele moderne Umweltgifte wie Glyphosat oder Nanoplastik-Oberflächen sind negativ geladen oder polarisierbar. **Chitosan ist einer der wenigen natürlichen Stoffe mit einer starken positiven Ladung**, der diese „schlüpfrigen“ Gifte packen kann. **CAVE: milieu-abhängig! – Daher ist die Grundsanierung der Ausscheidungswege von so großer Bedeutung – siehe dazu auch meinen Aufsatz in COMED 2011.**
- 3. DMSA-Präzision:** DMSA ist biochemisch so „negativ“ (elektronenreich), daß es Metalle sogar aus ihren festen Bindungen an Enzymen (SH-Gruppen) herausreißen kann.

HEKSA-NOVUM: Ladungsmatrix bedeutet Sieg

FAZIT:

- Wir betreiben keine vage Ausleitung, sondern komplex orchestrierte **elektrostatische Mochlolyse**.
- Durch den gezielten **Einsatz kationischer** (Chitosan) und **anionischer Polymere** (Pektin & Huminstoffe) erzeugen wir ein **bipolares Reinigungsfeld**.
- Wir nutzen die physikalischen **Gesetze der Anziehung**, um die Invasoren der Matrix – egal ob metallisch, organisch oder synthetisch – energetisch zu binden und aus der biologisch-mechanischen Fessel des HEKSA-NOXUM zu befreien.

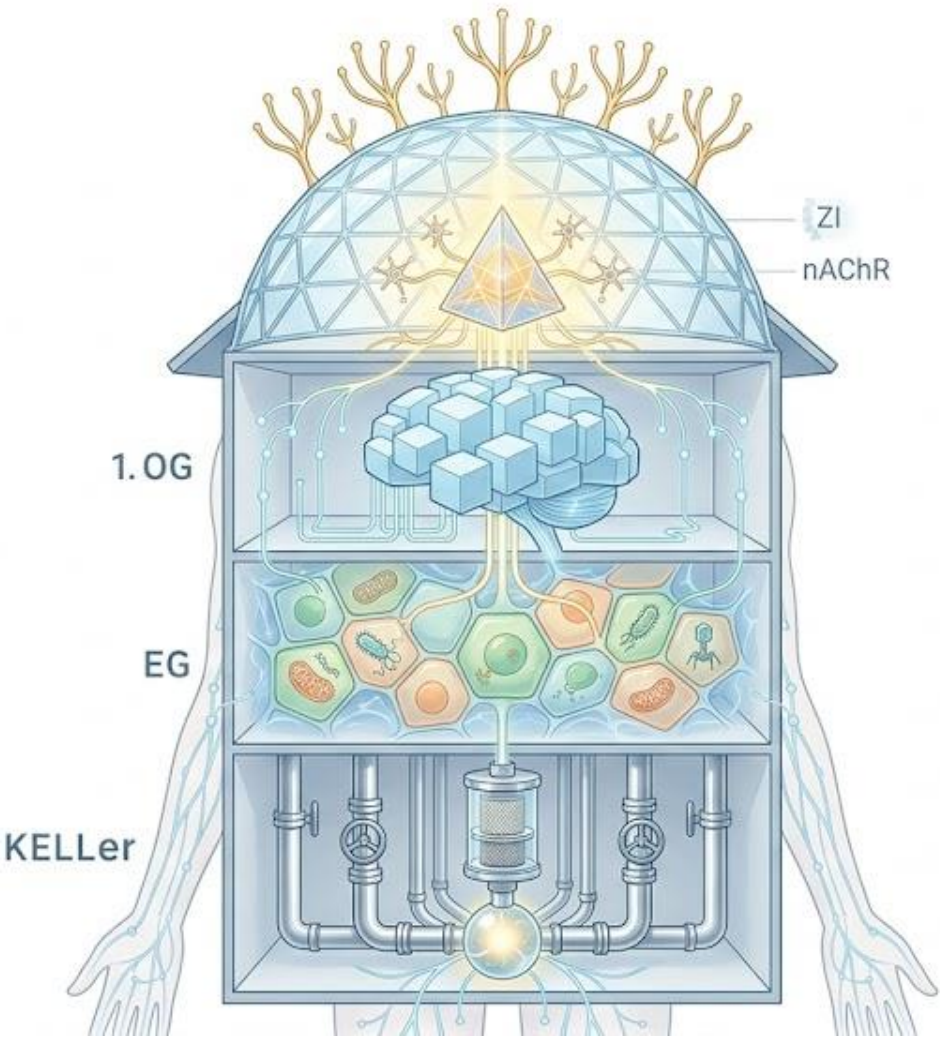
Therapiestrategie: Bindung, Störung & Entriegelung

Ziel-Noxe	Strategisches Produkt (dr. reinwald & andere)	Wirkungsweise & Synergie
Schwermetalle & Nanoplastik (Innerlich)	PektiCLEAN micro	Niedermolekular (60%): Dringt in Blut, Organe und Interstitium vor; bindet Toxine dort, wo sie die „Mochlose“ verursachen.
Darmreinigung & Mengenbindung	VitalBASE+Apfelpektin Activomin	Hochmolekular: Dient als „Mengen-Binder“ im Darm; ergänzt PektiCLEAN, um die Rückresorption im Darm zu verhindern. Huminsäuren (vorgereinigt)
Biochemische Fessel (Phthalate/Fette)	ChitosaCLEAN colon PlastiCLEAN vegan	Bipolarer Chitosan-Faserstoff: Kann sowohl polare als auch unpolare Stoffe (Fette) adsorbieren; entlastet Leber, Darm.
Mitochondriale Starre (ROS)	Active H (day/night)	Kolloidale Kieselerde: Spendet freie Elektronen (-700 mV); hilft den „Mini-Solarflash“ löschen; reaktiviert die ATP-Synthese. Verdrängt Aluminium aus seinen Positionen im Gewebe.
Proteolytische Versiegelung (Spikes)	SerraZYM plus	Serrapeptase: Baut belastende Eiweißstrukturen (Fremdeiweiße/Spikes) ab; löst die „Mochlose“ an Rezeptoren wie dem nAChR.
Antioxidatives Recycling	EyeCQ	Synergie: Die enthaltene kolloidale Kieselsäure dient als mineralischer Synergist zum Recycling von fettlöslichem Vitamin C, Astaxanthin und Q10.

Das Protokoll der Entriegelung:

Die orchestrierte Therapiestrategie – vom Keller bis zum Dach

dr.reinwald science



Ebene	Bereich	Maßnahme	Zielsetzung (Mochlolyse)
DACH-GESCHOSS	„Antennen der Freiheit“ (ZD & nAChR)	Jod-Entsiegelung & SpikaZYM Tabacum D12/D3	Verdrängung von Halogenen (Fluor/Brom); Reinigung der Rezeptoren von Spike-Proteinen & a. Belastungen.
ZENTRUM	Mitochondrien & Peroxisomen	Active H + SOD-Mimetika (Mangan-Salene)	Schutz der „Blauen Flamme“ (Mitos); Reaktivierung der Grenzwächter (Peroxisomen); Stopp der Kernschmelze.
STREBEN	Zellmembran & Nerven	EyeCQ + AlgaeDHA	Mineralisches Recycling der Antioxidantien; Schutz der Lipidschichten vor Nanoplastik & Oxidativem Stress.
KELLER	Darm & Milieu	Einlauf-Triade (1) Kaffee, (2) MyREGULATE, (2) BRAVO	(1) Öffnung der Leberpforte; (2) Milieusanierung; (3) Biologisches DNA-Update via Plasmide /Phagen.
FUNDAMENT	Gesamtstoffwechsel	MyAMINO (>99% NAV)	Metabolische Stille: Minimierung der Harnstofflast; maximale Kraft für Reparatur statt Abfallentsorgung.

Physikalische & Oxidative Beschleuniger der Entriegelung

Verfahren	Wirkprinzip	Bezug zum HEKSA-NOXUM / Ziel
Hydro Colon	Darmreinigung/Entlastung	Darm-Reset: Auflösung harter Verkrustungen, schnelle und massive Entlastung eines der größten Entgiftungsorgane
Mikrostrom ReguCell (FSM & Systemisch)	Spezifische Frequenzen (z.B. nach McMakin) zur Senkung von Zytokinen. Basenwickel-Milieu-Therapie	Vagus-Reset: Aufhebung der Lähmung am nAChR; Wiederherstellung der Kommunikation zwischen Gehirn und Organen. Pischinger-Raum: Milieu-Reinigung, Detox, Entzündungstherapie
Ozon-O₃-Therapie (H.O.T. / EBOO) Rektal: Ozoninsufflation	Massive Sauerstoffzufuhr und gezielter oxidativer Reiz.	Mitochondrien-Training: Triggert die körpereigene SOD- und Katalase-Produktion; "Tatortreinigung" des Blutes von Nanoplastik-Fragmenten. Re
Oxyvenierung-Regelsberger-O2-	Reiner medizinischer Sauerstoff Direkt intravenös (extrem langsam als Mikro-Gasbläschen)	Mechanischen Stauprozessen: Wenn Gefäße komprimiert sind, die Lymphe blockiert ist und Gewebe im Gel-Zustand verhärtet (z. B. bei Aszites, Pfortaderstau, peripheren Ödemen). Durch die Prostacyclin-Weitung wird das System mechanisch entlastet. Chronischer Fatigue und Erschöpfung: Weil sie den Gewebsdruck senkt und die kapillare Sauerstoffversorgung im ZNS sanft optimiert.
IHHT (Zelltraining)	Intervall-Hypoxie-Hyperoxie-Training (Höhentraining).	Mitochondriale Selektion: Zerstörung der "kaputten" Mitochondrien (Autophagie), damit die gesunden mit der Blauen Flamme neu proliferieren können.
Pulsierende Magnetfeldtherapie (PEMF)	Erhöhung des Zeta-Potentials der Erythrozyten.	Fließgleichgewicht: Verhindert das Verklumpen des Blutes durch Nanoplastik; verbessert den Abtransport der gelösten Pektin-Schadstoff-Komplexe.
Infrarot-A	Tiefenwärme ohne Belastung der Hautoberfläche.	Matrix-Mobilisierung: Verflüssigung des interstitiellen "Gels"; löst die Verdinglichung in den Faszien, damit PekiCLEAN besser fließen kann.
Licht-Frequenz-Therapie Chakren-Licht-Dusche	Biophotonen-Anregung (z.B. 12-Frequenz-Resonanz). Farblicht-Energiezentren	ZD-Entsiegelung: Direkte Ansteuerung der Epiphyse zur Wiederherstellung der Melatonin-Rhythmik; Gegenmaßnahme zur "Verdunkelung". „Dekalzifizierung“ 176 energetisch