

ВОССТАНОВЛЕНИЕ ВОЛНОВОЙ ОПТИКИ ХРОМОСОМ КАК  
БИОГЕНЕТИЧЕСКАЯ БЕЗОПАСНОСТЬ

*И. Цезарь*

доктор философских наук, основатель и Президент компании Волновой Геном, соучредитель Консорциума “Город Матрица” с Институтом Национальной Безопасности России; Россия, 129090, г. Москва, ул. Мещанская, 10, 19, тел. +7 903 761-5665; irenecaesar@mail.ru

*Аннотация:*

Россия стоит перед дилеммой генной терапии и генной инженерии, которые несут риски развития рака, стерилизации, и деменции, и используются врагами России для создания биологического бинарного оружия для ведения биологической войны против России под прикрытием "эпидемий" и "пандемических соглашений". Компания доктора Ирины Цезарь Wave Genome LLC создала Саркофаг РА, восстанавливающий волновую оптику хромосом для обеспечения биогенетической безопасности.

*Ключевые слова:* ирина цезарь, генетическое оружие, генетическая война, саркофаг РА, волновой геном, сингулярность квантовой нелокальности, психотронная война, волновая оптика хромосом, биоголография, запутанность преломления, коды преломления биоголографии, дифракционная решётка стоячей волны, дистанционная биоголография, исправление структурных нарушений хромосом, электретные чипы, генераторы формы тета-ритмов мозга.

**Restoraton of Wave Optics of Chromosomes as Biogenetic Safety**

I. Caesar

Doctor of Philosophy, Founder and President of the Wave Genome LLC, co-founder of the Matrix City Consortium with the Russian Institute of National Security; irenecaesar@mail.ru

**Abstract:** Russia faces the dilemma of gene therapy and genetic engineering, which carry risks of cancer, sterilization, and dementia, and are being used by Russia's enemies to create binary biological weapons to wage biological warfare against Russia under the guise of "epidemics" and "pandemic agreements." Dr. Irene Caesar's company Wave Genome LLC created the RA Sarcophagus, restoring the Wave Optics of Chromosomes to ensure biogenetic safety.

**Keywords:** irene caesar, genetic weapon, genetic warfare, RA Helmet, wave genome, singularity of Quantum Nonlocality, psychotronic warfare, Wave Optics of Chromosomes, Bioholography, Refraction Entanglement, Bioholography Refraction Codes, Scalar Wave Diffraction Grating, Remote Bioholography, correction of structural damage of chromosomes, Electret chips, brain theta rhythm Generators of the Form.

## **Введение**

Россия стоит перед дилеммой геной терапии и геной инженерии, которые несут риски развития рака, стерилизации, и деменции, и используются врагами России для создания биологического бинарного оружия для ведения биологической войны против России под прикрытием "эпидемий", "вакцинаций" и "пандемических соглашений".

Так называемая "синтетическая биология" (в том числе, технология CRISPR/Cas9) производит редактирование генома путём вырезания и вставления нуклеотидов. Этим грубо нарушается структура хромосомы, которая имеет жёстко откалиброванную геометрию. А структурные нарушения хромосом являются основной причиной тяжёлых дегенеративных болезней, таких как рак и деменция, и причиной стерилизации<sup>[1]</sup>. Структура хромосомы так же нарушается при добавлении лишних нуклеотидов путём введения гомологичных нуклеотидов (которые вставляются друг в друга, как ключ в замок), например, через вакцинирование от РНК вирусов. Данный эффект называется эффектом деструктивной РНК-интерференции, за открытие которой

Эндрю Файер (Andrew Fire) и Крэйг Меллоу (Craig Mello) получили Нобелевскую премию в 2006 г. Они взяли РНК у червя *C. Elegans*, и ввели её обратно червя, и червь умер<sup>[2]</sup>. Червь умер, потому что избыточные нуклеотиды нарушили жёстко откалиброванную геометрию структуры хромосом. То есть, даже генная терапия клеточным материалом самого клиента разрушает структуру хромосомы, и ведёт к скорой смерти.

Открытие Крэйга Меллоу и Эндрю Файера показывает, что синтетическая биология в нынешнем её состоянии теоретически ошибочна, и практически смертоносна. Более того, синтетическая биология (включая CRISPR/Cas9) является биологическим оружием, которое продаётся колониям для целей депопуляции, и захвата ресурсов метрополией. Генная терапия, основанная на синтетической биологии, разрушает биогенетическую безопасность страны, и должна быть запрещена на законодательном уровне. Ответом России должно стать создание теории и практики такой генной терапии и генной инженерии, которые не разрушают, а, наоборот, сохраняют и улучшают народонаселение. Моя фундаментальная теория волновой оптики хромосом и технология лазерной биоголографии моей компании Wave Genome LLC решают эту проблему. В данной статье я опишу самый совершенный прибор биоголографической генной терапии, созданный моей компанией, -- Саркофаг РА. Саркофаг РА восстанавливает волновую оптику хромосом для обеспечения биогенетической безопасности.

### **Часть первая: Фундаментальная теория волновой оптики хромосом для обеспечения биогенетической безопасности**

Так как основной причиной болезней являются структурные повреждения хромосом, лечение должно состоять, в основном, в исправлении структурных нарушений в хромосомах, то есть, в восстановлении правильной геометрии хромосом. Мы на 85% вода. Но вселенная -- это 93% энергия, и только на 7% -- частицы. То есть, мы -- вода (жидкая кристаллическая среда) только на 7%, и

волновая кристаллическая среда -- на 93%. Чтобы восстановить когерентность жидкокристаллической среды хромосом, нам необходимо восстановить когерентность волновой кристаллической среды наших хромосом. Волновая кристаллическая среда (или "волновой кристалл") является стоячей / скалярной волной с преломлением в дифракционной решётке этой стоячей волны к фокусу волнового кристалла. Я создала теорию волновых кристаллов, в которых сигнал передаётся через преломление к фокусу / нулевому центру, в 1985 году, задолго до кого бы то ни было в области биогеографии. Данная теория предлагает единственно правильную и точную модель биогеографии вселенной, в отличие, от, например, теории "узлов" (knot theory) пионера биогеографии хромосом Ричарда Алана Миллера (Richard Alan Miller)<sup>[3]</sup>, и "лингвистической омонимии генома" Петра Гаряева<sup>[4]</sup>.

Пётр Гаряев не смог объяснить, как функционирует его "лингвистический" геном. Все его термины были антинаучными, и не более, чем литературными метафорами, применёнными к геному, как то "омоним", "текст", "контекст", "структурный фантом", "биологический компьютер", и т.д. То есть, у Гаряева не было фундаментальной теории, которая бы объясняла волновую природу генома. Поэтому Гаряев, как и Миллер, ошибочно использовал для объяснения волновой природы генома максимально неопределённые понятия физики, такие как "широкий электромагнитный спектр", и "солитоны". Я же объясняю, что волновая природа генома основана на нулевом сигнале стоячей волны, которая обнуляет "широкий электромагнитный спектр" и любые "солитоны". В стоячей / скалярной волне, пик вперёд-идущей волны обнуляется впадиной той же волны, когда эта волна отражается обратно на себя. ДНК -- это парадигматическая стоячая волна, тогда как РНК -- это спиралевидная антенна, которая принимает и передаёт линейные сигналы за счёт расширения и сужения шага своих витков. Поэтому способ передачи сигналов в ДНК кардинально отличается от способа передачи сигналов в РНК. Линейные сигналы, которыми оперирует РНК конечны. Тогда

как стоячая / скалярная волна ДНК совпадает с бесконечностью квантовой нелокальности. ДНК оперирует нулевым сигналом, или голографическим сигналом.

Квантовая нелокальность, которую упоминал Гаряев, это и есть нулевой сигнал, нелокальный во времени и пространстве -- то есть, сигнал, который не может быть, в принципе, электромагнитной природы, как и не может быть совокупностью сигналов электромагнитной природы. Отсюда, и ошибочное толкование волнового генома Гаряевым как "биологического компьютера". Гаряев не понимал, что компьютер оперирует конечным бинарным кодом, тогда как, волновой геном оперирует в квантовой нелокальности -- бесконечности и вечности. Хотя Гаряев прибегал к термину "квантовая нелокальность", но, очевидно, что он не мог понять, как волновой геном соединяется с квантовой нелокальностью, и что сам термин "квантовая нелокальность" обозначает. Поэтому Гаряев не мог объяснить нелокальную природу волнового генома, которая и даёт возможность дистанционного управления волнового генома. Дистанционное управление волнового генома стало экспериментально очевидным в России в конце 90х годов.

Только моя фундаментальная теория волновой оптики хромосом с геометрическим кодом преломления, нелокальным во времени и пространстве, объясняет дистанционную биоголографию. В целом, и теорию Миллера, и теорию Гаряева можно охарактеризовать отсутствием понимания квантовой физики. Если нулевой сигнал нелокален, его невозможно определить ни одним конечным сигналом, или совокупностью конечных сигналов. Так же, становится ясным, что никакой искусственный интеллект, который является сотворённым (искусственным), а, значит, конечным, не в силах выйти в бесконечную квантовую нелокальность / нулевое поле. Человек -- это не биологический компьютер, а бесконечная (божественная) душа, а русское Православие -- это высшая форма квантовой физики.

Между циклами клеточного деления хроматин находится в некогерентном состоянии. Но во время деления клетки хроматин кристаллизуется, образуя две хроматиды, образующие хромосому. Структурная когерентность хромосомы определяет правильное деление клеток. Один и тот же ген экспрессируется у функциональных индивидумов через метацентрическую хромосому, а у дисфункциональных индивидумов -- через акроцентрическую хромосому. Метацентрическая хромосома аналогична хорошо отцентрованному и сфокусированному главному кристаллу, а акроцентрическая хромосома аналогична близорукому или дальнозоркому глазу, утерявшему фокус. Метацентрическая хромосома имеет форму равностороннего креста. Акроцентрическая хромосома -- это буквально половина метацентрической хромосомы, и демонстрирует утерю симметрии. Метацентрическая хромосома является стоячей / скалярной волной (волновым кристаллом), и основана на принципе трансляционной пространственной симметрии. Акроцентрическая же хромосома не является стоячей / скалярной волной.

Тот же ген экспрессируется у обезьяны акроцентрической хромосомой, а у человека -- метацентрической хромосомой. Тот же ген экспрессируется у диких лошадей (лошадь Пржевальского) -- акроцентрической хромосомой, а у одомашненных лошадей (арабские скакуны с улучшенными физическими и когнитивными функциями) -- метацентрической хромосомой. Дети с синдромом Дауна отличаются от нормальных детей наличием ещё одной акроцентрической хромосомы. Нарушение структуры хромосом в мозгу ведёт к деменции. Женская половая хромосома -- метацентрическая. Именно поэтому женщина способна к деторождению. Мужская половая хромосома -- акроцентрическая. Именно поэтому мужчина неспособен к деторождению.

Очевидно, что мужская акроцентрическая половая хромосома -- это результат разрушения женской метацентрической половой хромосомы. И разрушение структуры женской метацентрической хромосомы, как утрата

стоячей волны, есть дегенерация и стерилизация. То есть, женская метацентрическая хромосома -- это регенирирующая, репродуктивная, и функциональная генная структура. Тогда как, мужская акроцентрическая хромосома -- это деградирующая, стерильная, и дисфункциональная генная структура. Это объясняет не только неспособность мужчин к деторождению, но так же тот факт, что мужчины отстают от женщин по длительности жизни, чаще и тяжелее болеют, и более подвержены деструктивным моделям поведения, чем женщины.

Итак, структурная когерентность хромосомы на 7% -- это её физическая форма, а на 93% -- это правильная волновая оптика дифракционной решётки скалярной волны с правильно отцентрированным и сфокусированным преломлением к фокусу волнового кристалла / нулевому центру, одному и тому же для галактики и для хромосомы. Регенерация зависит от правильной волновой оптики хромосомы для её доступа к квантовой нелокальности.

Скалярная / стоячая волна инициируется триггерным сигналом когерентной импульсной природы, соответствующим размеру резонатора. Подчеркну: скалярная волна аннулирует любой внешний линейный сигнал, когда пик вперёд-идущей волны аннулируется впадиной той же волны, когда эта волна отражается обратно на себя. При наличии длительного когерентного сигнала, скалярная / стоячая волна масштабируется, так что каждый сегмент стоячей волны сам становится стоячей волной -- с масштабированием одновременно в сторону макро- и микроизмерений, до бесконечности. Таким образом, формируется дифракционная решётка стоячей волны, которая представляет собой буквально волновой кристалл с преломлением к своему нулевому центру / фокусу. Преломление изменяет частоту входящего внешнего линейного сигнала, поскольку каждый сегмент масштабированной стоячей волны имеет свою собственную резонансную частоту, от галактических до субатомарных размеров.

Более того, преломление меняет характер входящего внешнего линейного сигнала. Внешний линейный сигнал определённой частоты преобразуется в голографический сигнал, имеющий внутри себя бесконечное количество частот, частиц и полей (нулевой сигнал нулевого поля). Таким образом, биоголограмма – это не изображение, а структурное качество сигнала. Именно поэтому голографический сигнал нельзя описать в терминах какой-то частоты или какой-то частицы. Этим объясняется способность дифракционной решётки стоячей волны передавать информацию дистанционно и мгновенно независимо от времени и пространства. Передача информации происходит не через конкретный линейный сигнал (с его определённой частотой), а посредством квантовой нелокальности, на расстоянии и мгновенно. Передача информации осуществляется путём преломления (волновой оптики) в волновом кристалле.

Согласно следствию голографического принципа (© д-р Ирина Цезарь, 2012 г.), если вселенная находится целиком в каждой своей матричной точке, то каждая матричная точка не просто отличается от любой другой матричной точки, но является уникальной. То есть, каждая биоголограмма / волновая матрица является одновременно нелокальной и уникальной. Данное следствие голографического принципа не поддаётся объяснению в голографической теории фракталов. Иными словами, фракталы (самотождественность частей голографического целого в теории фракталов<sup>[5]</sup>) не могут объяснить уникальность биоголограмм<sup>[6]</sup>. Иными словами, теория фракталов не может объяснить, как фракталы могут быть одновременно нелокальными и уникальными.

Каждая биоголограмма отличается от любой другой биоголограммы своим уникальным кодом преломления по направлению к единому нулевому центру / фокусу [нулевого поля или квантовой нелокальности], одному и тому же для хромосомы и галактики. Если у нас есть две копии одной и той же нелокальной уникальной волновой матрицы, мы можем передавать информацию дистанционно и мгновенно между этими двумя копиями, потому

что, в квантовой нелокальности, они составляют единое систематическое целое. Это -- квантовый биоинтернет первой степени.

Биоинтернет второй степени происходит между двумя уникальными биоголограммами / волновыми матрицами, как, например, передача морфологической информации между двумя биологическими видами. Поскольку каждая уникальная биоголограмма / волновая матрица имеет свой уникальный код преломления, они защищены от спонтанного нарушения их волновой оптики, и их гомеостаз стабилен. Чтобы перезаписать этот уникальный код преломления (рефракции), биоинтернет второй степени использует код структурной перезаписи. Код структурной перезаписи -- это генератор формы как таковой. Один генератор формы будет передавать информацию удалённо и мгновенно другому генератору формы, если они структурно идентичны. То есть, чтобы передать информацию между двумя уникальными биоголограммами / волновыми матрицами, нам необходимо использовать один и тот же код структурной перезаписи на обеих из них. Структурный код перезаписи — это стоячая волна как таковая, которая охватывает обе эти уникальные волновые матрицы / биоголограммы. Код структурной перезаписи является базовым / основополагающим кодом. Любой уникальный код рефракции является модуляцией базового кода рефракции.

### **Часть вторая: Приборы биоголографии для восстановления волновой оптики хромосом как биогенетическая безопасность**

Моя компания Wave Genome LLC является пионером выведения так называемых "медицинских кроватей" (Medbed) на мировой рынок, и пионером создания "медицинских кроватей" на основе биоголографии, то есть, волновой оптики стоячих волн. На данный момент, медицинская кровать Саркофаг РА является единственным прибором на мировом рынке, работающим на основе биоголографии.

Базовая модель Саркофага РА – это Генератор Формы, состоящий из двух одинаковых вогнутых линз с зеркальной поверхностью, для создания скалярной / стоячей волны посредством когерентного сигнала зелёного лазера. Полная модель Саркофага РА предоставляет так же биологическую аптеку, то есть, добавляет биологические модуляции к дифракционной решётке скалярной волны базового Саркофага РА. Саркофаг РА создаёт определённую волновую оптику с преломлением к нулевому центру / фокусу в дифракционной решётке скалярной волны (волновая кристаллическая среда или волновой кристалл, © доктор Ирина Цезарь, 1985) с целью восстановления когерентности жидкокристаллической среды хромосом, как следствия восстановления когерентности волновой кристаллической среды хромосом. То есть, в результате процедуры на Саркофаге РА, исправляются структурные нарушения хромосом клиента, основываясь на фундаментальной теории волновой оптики в хромосомах Ирины Цезарь. Биологическое лечение в Саркофаге РА заключается, в начале, создании волнового кристалла, а, затем, в калибровке / модуляции его рефракции / преломления.

Скалярная волна инициируется триггерным сигналом когерентной импульсной природы (лазер, способный к расширению), соответствующим размеру резонатора, то есть, размеру двух вогнутых линз Саркофага РА. Индивидуальная биологическая модуляция проводится поэтапно. Первый этап обеспечивается самим присутствием клиента в Саркофаге РА. Вторым этапом обеспечивается (1) использованием детской биолограммы клиента, записанной лазером с детской фотографии клиента (биолограмма-парадигма), и (2) использованием биологической аптеки, которая вводится в Саркофаг РА через аудио и видео файлы, а также с помощью электретных аппликаторов (также известных как «пси-генераторы»). Всё это -- модуляторы кода рефракции / биологические модуляторы. Биологическая аптека включает в себя биолограммы стволовых клеток, биологические

модуляторы иммунной системы и различные другие модули биологографической аптеки.

Лазером для Саркофага РА является одночастотный импульсный лазер DPSS ISLI (Diode Pumped Solid State Impulse Single Line Illuminator), который предназначен для создания замкнутой монохроматической световой среды между концентраторами стоячей волны, замкнутыми в фокусе на оси капсулы. Капсула Саркофага РА состоит из двух точно и идентично откалиброванных вогнутых линз, покрытых сегментированным зеркалом. Клиент лежит на медицинской кровати между этими двумя вогнутыми линзами. Фокус головы клиента находится в фокусе линзы-реципиента. Фокус линзы-донора является фокусом дифракционной решётки стоячей волны, генерируемой лазером.

В Саркофаге РА код преломления используется для дистанционной и мгновенной передачи биологографической фармацевтики между нулевыми центрами / фокусами двух вогнутых линз Саркофага РА, поскольку обе линзы (линза-донор и линза-реципиент) откалиброваны идентично друг с другом. Подчеркну, биоинтернет второй степени обеспечивается интернетом первой степени, поскольку биологографическая аптека строго индивидуализирована, то есть, модулируется детской биолограммой клиента (биолограммой-парадигмой). Итак, компонентами лечения являются: (1) дифракционная решётка скалярной / стоячей волны; (2) уникальная биолограмма-парадигма клиента; (3) цифровая биологографическая аптека.

Таким образом, клиент не подвергается непосредственному воздействию лазера. Помимо соображений безопасности, основной причиной является получение как можно более плотной дифракционной решётки стоячей волны, что достигается за счет последовательных этапов инволюции в Саркофаге РА. Инволюция идет поэтапно. Первым шагом инволюции является создание дифракционной решётки скалярной волны в линзе-доноре. Вторым шагом инволюции является передача дифракционной решётки скалярных волн от линзы-донора к линзе-реципиенту. Передача происходит потому, что линза-

донор и линза-реципиент идентичны. Передачу облегчает тот факт, что вогнутые линзы имеют зеркальные поверхности. Третий шаг инволюции — концентрированное воссоздание дифракционной решётки стоячей волны в линзе-реципиенте. Четвёртая стадия инволюции — это передача концентрированной дифракционной решётки стоячей волны обратно от линзы-реципиента к линзе-донору, до бесконечности. Таким образом, инволюция — это увеличение плотности (масштабирования) дифракционной решётки стоячей волны с последующим увеличением точности преломления.

#### СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

---

[1] *Siri S.O., Martino J., Gottifredi V.* Structural Chromosome Instability: Types, Origins, Consequences, and Therapeutic Opportunities. *Cancers (Basel)*. 2021 Jun; 13(12). P. 3056.

[2] *Fire A., Xu S., Montgomery M., Kostas S., Driver S., Mello C.* Potent and specific genetic interference by double-stranded RNA in *Caenorhabditis elegans* (англ.). *Nature : journal*. 1998. Vol. 391, no. 6669. P. 806-811. doi:10.1038/35888. PMID 9486653.

[3] *Miller R.A., Webb B., Dickson D.* A Holographic Concept of Reality. *Psychoenergetic Systems Journal* Vol. 1, 1975. P. 55-62. Gordon & Breach Science Publishers Ltd., 1975, Great Britain.

[4] *Gariaev P.P.* Wave Genome. Public Profit, Moscow, 1994, 279 PP. [in Russian].

[5] *Maslov M.U., Gariaev P.P.* Fractal Presentation of Natural Language Texts and Genetic Code. 2nd Intl Conference on Quantitative Linguistics, Sept. 20-24, Moscow State University, Philological Faculty, 1994, P. 193-19.

[6] *King C.* Fractal Neurodynamics and Quantum Chaos: Resolving the Mind-Brain Paradox Through Novel Biophysics. *Fractals of Brain; Fractals of Mind, Advances in Consciousness Research* 7, 1999. Online at <http://www.dhushara.com/book/paps/consc/brcons1.htm#anchor217145>