

Активный репринтер "Лидомед-Био" с блоком защиты оператора

1. НАЗНАЧЕНИЕ ПРИБОРА

1.1. Прибор репринтер активный «Лидомед-Био» предназначен для энергоинформационного переноса (перезаписи) лекарственных свойств различных препаратов (гомеопатических препаратов, нозодов, органопрепаратов, токсинов и т.д.) с ампул и гомеопатической крупки на различные носители. Под понятием энергоинформационного переноса свойств различных гомеопатических препаратов (нозодов, органоспецифических и классических гомеопатических средств) подразумевается процесс копирования (перезаписи) на различные инертные носители с помощью специальных технических устройств.

Перенос" или "копирование" информации с медикаментов, используемых в электропунктурной диагностике и терапии по Р.Фолю является частным вопросом более широкой научной проблемы тестирования лекарственных средств.

В качестве веществ, используемых для копирования свойств медикаментов-оригиналов, могут использоваться дистиллированная вода, физиологический раствор, 40%-ый спирт, 20%-ый раствор глицерина, гомеопатическая крупка, кровь или плазма человека, молочный сахар, воск, металлы, например, алюминий, а также коллоидные растворы и другие материалы.

Тот факт, что вода обладает памятью на различные химические и физические (энергетические) воздействия и может являться своеобразным носителем информации, в последнее время получает все большее признание в научном мире.

Возможность осуществления энергоинформационного переноса медикаментозных свойств препаратов в различных дозировках позволяет по-новому подойти к технологии приготовления гомеопатических препаратов. При этом любой препарат в любой дозировке может быть легко и быстро получен и храниться в любом виде достаточно длительное время. В связи с этим врачу нет необходимости держать большой набор препаратов, поскольку прибор активный репринтер «Лидомед-Био» позволит по исходным формам гомеопатических препаратов получить непрерывный ряд дозировок.

Огромный интерес в этом отношении представляют работы д-ра Вольфганга Людвиг (Wolfgang Ludwig), показавшего, что даже после полной химической очистки воды от содержащихся в ней вредных примесей (тяжелые металлы, нитраты, бактерии и т.д.), включающей двойную дистилляцию, в ней сохраняется информация об этих веществах в виде электромагнитных колебаний. Эти колебания могут быть зарегистрированы спектроскопически и в зависимости от частоты могут быть полезными или вредными для организма.

Наш прибор является активным репринтером. Активный репринтер от пассивного отличается тем, что пассивный переписывает 1:1, а активный с усилением от 1 до 60, что позволяет менять дозировку препарата от 1 до 8 ампул. Наш репринтер позволяет готовить *прямую* и *инверсную* копию препаратов.

Репринтер активный «Лидомед-Био» с блоком защиты оператора

Кроме того, наш репринтер является принципиально новой разработкой, так как в нём использован принцип защиты врача от электромагнитного поля, неизбежно возникающего при процессе переноса энергоинформационных свойств медикаментов и за определённый период могущего привести к возникновению «информационной болезни**» у последнего.**

То есть, наш прибор является безопасным для оператора.

1.2. Репринтер активный «Лидомед-Био» предназначен для эксплуатации в нормальных климатических условиях при температуре окружающей среды от +10 °С До +35°С и относительной влажности 80% при температуре 25°С, что соответствует приборам климатического исполнения УХЛ категории 4.2 по устойчивости и климатическим воздействиям по ГОСТ 15150-69.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ.

Режимы работы прибора- автоматический.

Виды переноса – прямой, с инверсией.

Уровень дозировок- от 1 до 60 с плавной регулировкой в указанном диапазоне.

Питание- низковольтный порт USB (+5В) компьютера.

3. КОМПЛЕКТНОСТЬ.

1. Прибор «Лидомед-Био»	1 шт.
2. Шнур питания USB	1 шт.
3. Паспорт	1 шт.
4. Гарантийный талон	1 шт.
5 Упаковочная коробка.	1шт.
6. Шнур подключения к АПДК «Лидомед Био»	1 шт.

4. КОНСТРУКЦИЯ ПРИБОРА

Конструктивно прибор выполнен в виде малогабаритного устройства в прямоугольном корпусе, внутри которого расположены электронные компоненты, позволяющие осуществлять энергоинформационный перенос.

Питание осуществляется от компьютера через порт USB.

Габаритные размеры комплекса должны быть не более , мм Д x Ш x В 205x140x75

Масса должна быть не более, кг : 0.6

Прибор имеет следующие разъемы, индикаторы и органы управления представлены на рис. 1:



Рис.1

Передняя панель:

1. Светодиод сигнализации окончания режима переноса информации.
2. Кнопка сброса информации, хранимой в приборе о предыдущем препарате.
3. Ручка плавной регулировки дозировки потенции.
4. Дисплей индикации режимов, уровня потенции и работы таймера.
5. Регулятор времени процесса перезаписи.
6. Светодиод включение питания "ВКЛ".

Верхняя панель.

7. Контейнер для размещения препарата и гнездо для подключения "источника/передатчика" информации без инверсии информационных свойств.
8. Контейнер для размещения препарата и гнездо для подключения "источника/передатчика" информации с инверсией информационных свойств.
9. Контейнер для размещения препарата и гнездо для подключения "приемника" для записи потенцированной информации.

Задняя панель.

10. Гнездо USB для подключения к компьютеру.
11. Кнопка включения /выключения питания и запуска программы.

5. ПОДГОТОВКА К РАБОТЕ

Извлечь прибор из транспортной тары и внешним осмотром убедиться в отсутствии механических повреждений. Проверить комплектность.

После транспортирования или хранения при отрицательных температурах прибор необходимо выдержать в нормальных условиях в течение 2 ч.

Дезинфекция наружных поверхностей прибора производится согласно ОСТ42-21-2 раствором перекиси водорода по ГОСТ 177-71.

Подготовить рабочее место, обеспечив максимальную чистоту: убрать посторонние приборы и возмущающие вещества, которые могут привести к искажению процесса перезаписи и тестирования источника электромагнитного излучения и магнитного поля, активные растворители, эфиры, ацетоны, бензины и т.д.

6. ПОРЯДОК РАБОТЫ С ПРИБОРОМ.

1. Поместить средство с которого осуществляется перенос информации (медикаменты, ампула, гомеопатические препараты и т.д.) в контейнер для размещения препарата или подключить к гнезду для подключения "источника/передатчика" информации без инверсии информационных свойств.

2. Поместить носитель (среду), на которой осуществляется перенос информации (сахар, гомеопатическая крупка и т.д.) в контейнер для размещения препарата или подключить к гнезду подключения "приемника" для записи потенцированной информации.

При использовании в качестве носителя гомеопатической крупки или сахара их желательно смочить 30% спиртовым раствором или водкой.

При использовании в качестве носителя воды, ее желательно подготовить специальным образом для записи при помощи облучения лазерным излучением, ультрафиолетовым светом и т.д.

При перезаписи на жидкости, размещенные в больших (до 100 мл) сосудах, последние подсоединяются с помощью специального электрода к гнезду подключения "приемника" для записи потенцированной информации.

Чтобы получить инверсный вариант препарата, необходимо использовать контейнер для размещения препарата (для сахара, гомеопатической крупки и т.д.) или гнездо для жидкостных носителей подключения "источника/передатчика" информации с инверсией информационных свойств.

3. Установить необходимое время процесса перезаписи регулятором времени процесса перезаписи и уровень дозировки соответствующим регулятором.

4. Для получения копии препарата из базы АПДК (аппаратно-программного комплекса “Лидомед-Био”) подключить соответствующий шнур к выходному гнезду с правой боковой стороны АПДК к входному гнезду репринтера № 7 или 8 (рис.1).

5. Включить прибор кнопкой на задней стенке прибора. На лицевой панели засветится индикатор включения питания и на дисплее появится надпись “Лидомед-Био”. По истечении 15 секунд (время задержки) начнется процесс перезаписи. Время задержки позволяет избежать воздействия процесса перезаписи на пользователя.

6. После истечения времени записи прибор отключит канал и подаст звуковой сигнал. Вместе со звуковым сигналом будет засвечиваться индикатор окончания перезаписи.

Сначала убирается “копия” из контейнера с “приемником”, а затем “оригинал” из контейнера “передатчика”.

Для стирания нажать кнопку сброса информации.

7. ТЕХНИКА ИНВЕРТИРОВАНИЯ ПРИ ЭНЕРГОПЕРЕНОСЕ

Под понятием инверсия понимается возможность преобразования вредного действия вещества (напр. определенное синтетическое вещество) в противоположное действие, которое переходит в гомеопатическую крупку, находящуюся в контейнере “приемнике” или на жидкий носитель находящийся на внешнем электроде, подключенным к гнезду “приемника”.

1. Подключить препарат к электроду, соединенному проводником с гнездом “передатчика с инверсией” или поместить препарат в “контейнер” (передатчика с инверсией). Включить прибор и установить потенцию согласно п.5.

Поместить стаканчик с чистой гомеопатической крупкой в контейнер “приемник” или подключить к гнезду “приемника” внешний электрод с носителем, на который будет записана энергоинформация. Через 3 минуты снять стаканчик с записанной информацией из контейнера или с электрода соединенного проводником с гнездом “приемника”. Выключить прибор.

8. ИСПОЛЬЗОВАНИЕ ВСТРОЕННОГО ТАЙМЕРА.

В Репринтер встроен таймер для определения длительности энергопереноса. Таймер настроен на длительность 3-10 мин., этого времени достаточно для энергопереноса (перезаписи) медикаментов. Запуск таймера осуществляется автоматически через 15 сек. После включения прибора на задней панели. После запуска таймера появляется сообщение «ЗАПИСЬ» сигнализирующее о включении таймера. По истечении установленного времени после запуска таймера, раздается прерывистый сигнал и на дисплее появляется сообщение «КОНЕЦ ЗАПИСИ». Таймер осуществляет только функцию времени и не отключает репринтер.

9. МЕРЫ БЕЗОПАСНОСТИ.

Перед началом работы с прибором ознакомьтесь с инструкцией по применению.

Не разбирайте прибор, техническое обслуживание и ремонт производится только предприятием –изготовителем.

Не протирайте поверхность прибора спиртом и другими органическими растворителями, загрязнения удаляйте мягкой кистью или увлажненной водой ваткой.

Изготовитель гарантирует эксплуатационные характеристики прибора в течение 12 месяцев при соблюдении правил эксплуатации.

10. ДЕЗИНФЕКЦИЯ КОНТЕЙНЕРОВ ПРИБОРА.

Дезинфекцию электродной части прибора произвести салфеткой, смоченной трехпроцентным раствором перекиси водорода.

11. ТРАНСПОРТИРОВКА И ХРАНЕНИЕ.

Транспортирование приборов «Лидомед-Био» можно производить любым видом транспорта и крытых транспортных средствах при температуре от 0 до 30°C. Хранение в отапливаемых помещениях при относительной влажности не более 80%.

Прибор «Лидомед-Био» признан годным к эксплуатации.

Дата выпуска _____.

Свидетельство о приемке прибора

АКТИВНЫЙ РЕПРИНТЕР "ЛИДОМЕД-БИО" С БЛОКОМ ЗАЩИТЫ ОПЕРАТОРА изготовлен и принят в соответствии с обязательными требованиями стандартов, действующей нормативной документации и признан годным к эксплуатации. Прибор произведен на основании ТУ У 33.1-32913189-004:2007 Место производства: Украина, г.Харьков, ул. Харьковских дивизий, 17

Паспорт медицинского прибора АБРТ «Лидомед-Био»

Наименование изделия:	АКТИВНЫЙ РЕПРИНТЕР "ЛИДОМЕД-БИО"
Название НТД:	ТУ У 33.1-32030298-004:2008
Серийный номер:	
Дата выпуска (месяц, год):	
Производитель:	ООО «НПП «Лидомед-Био»
Адрес производителя:	Украина, г.Харьков, Ул. Харьковских дивизий, 17
Телефон/факс:	+38 067 570 40 80
E-mail:	mail@lidomedbio.com
Дата продажи	« ____ » _____ 20 ____ года
Подпись продавца	
Дата ввода в эксплуатацию	« ____ » _____ 20 ____ года