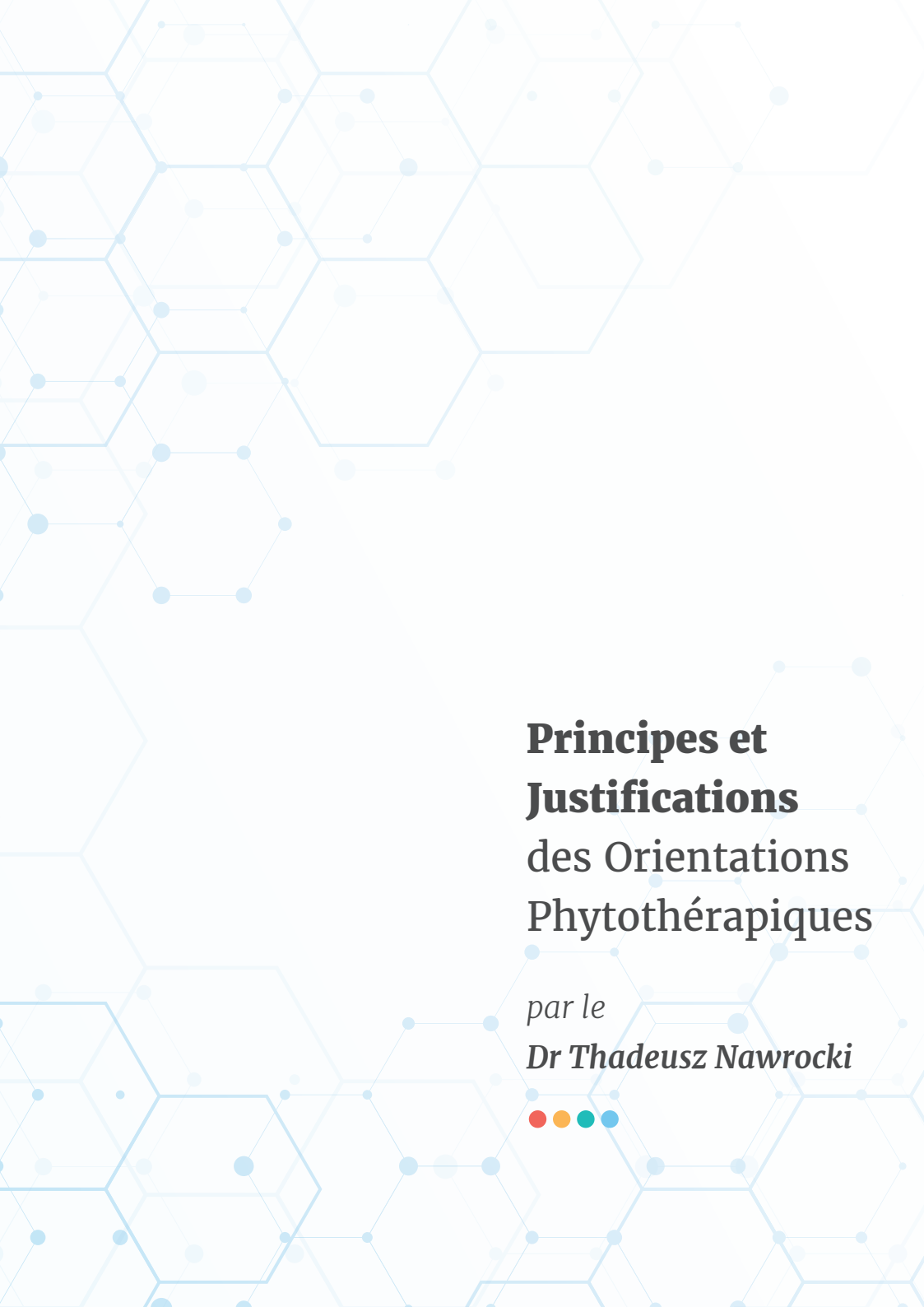


Kkena

Principes et Justifications

des Orientations
Phytothérapeutiques

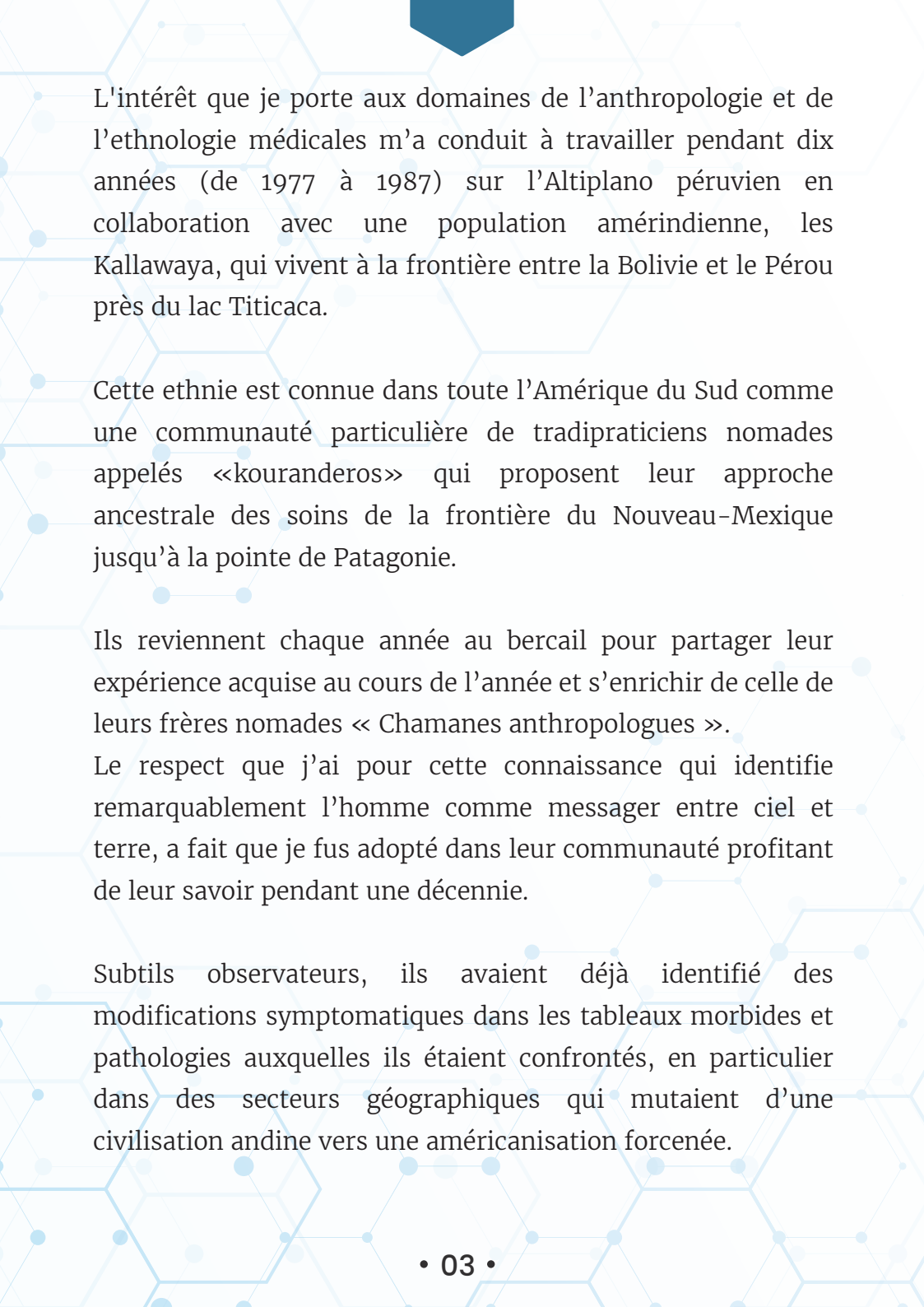




Principes et Justifications des Orientations Phytothérapeutiques

*par le
Dr Thadeusz Nawrocki*





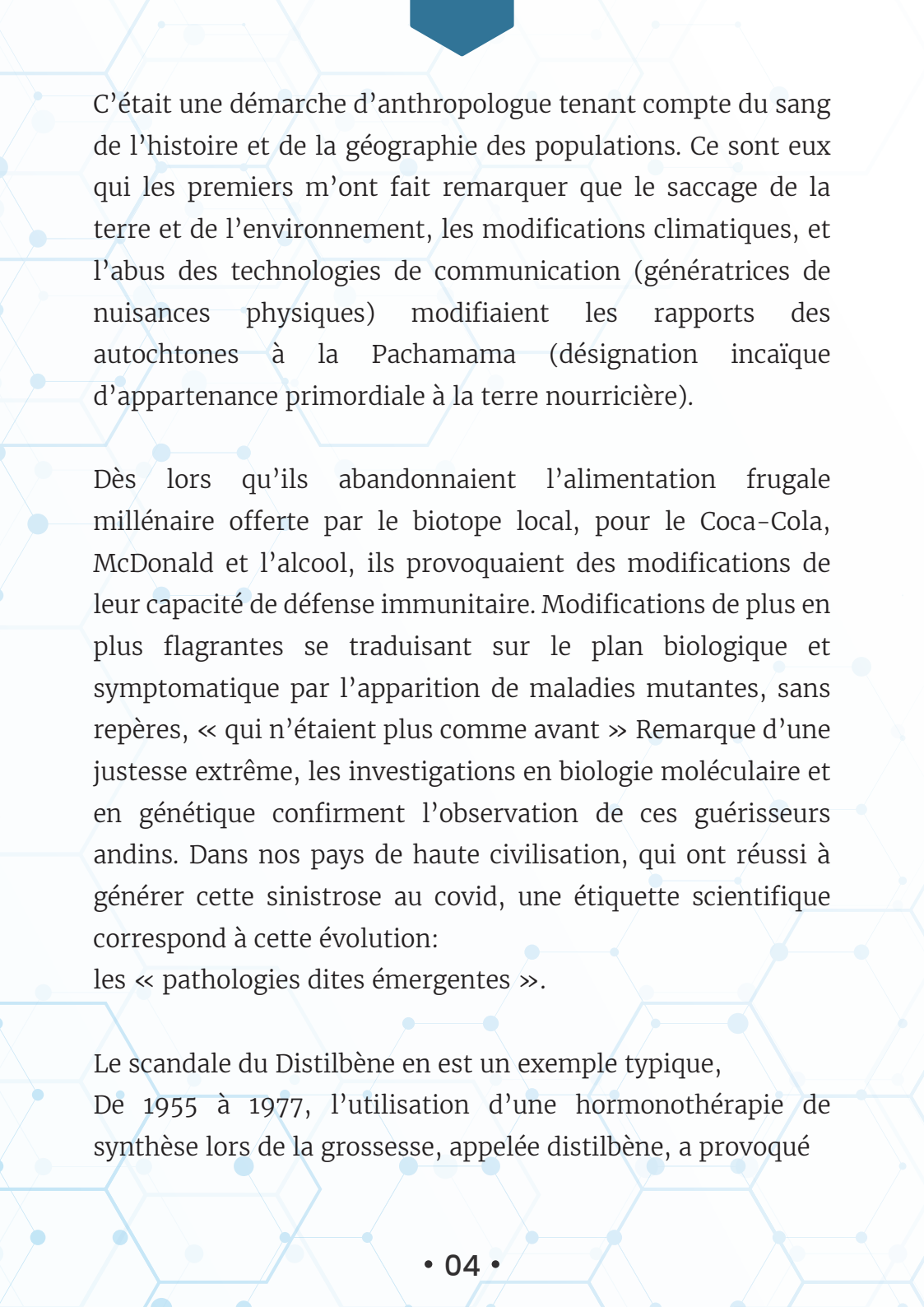
L'intérêt que je porte aux domaines de l'anthropologie et de l'ethnologie médicales m'a conduit à travailler pendant dix années (de 1977 à 1987) sur l'Altiplano péruvien en collaboration avec une population amérindienne, les Kallawaya, qui vivent à la frontière entre la Bolivie et le Pérou près du lac Titicaca.

Cette ethnie est connue dans toute l'Amérique du Sud comme une communauté particulière de tradipraticiens nomades appelés «kouranderos» qui proposent leur approche ancestrale des soins de la frontière du Nouveau-Mexique jusqu'à la pointe de Patagonie.

Ils reviennent chaque année au bercail pour partager leur expérience acquise au cours de l'année et s'enrichir de celle de leurs frères nomades « Chamanes anthropologues ».

Le respect que j'ai pour cette connaissance qui identifie remarquablement l'homme comme messager entre ciel et terre, a fait que je fus adopté dans leur communauté profitant de leur savoir pendant une décennie.

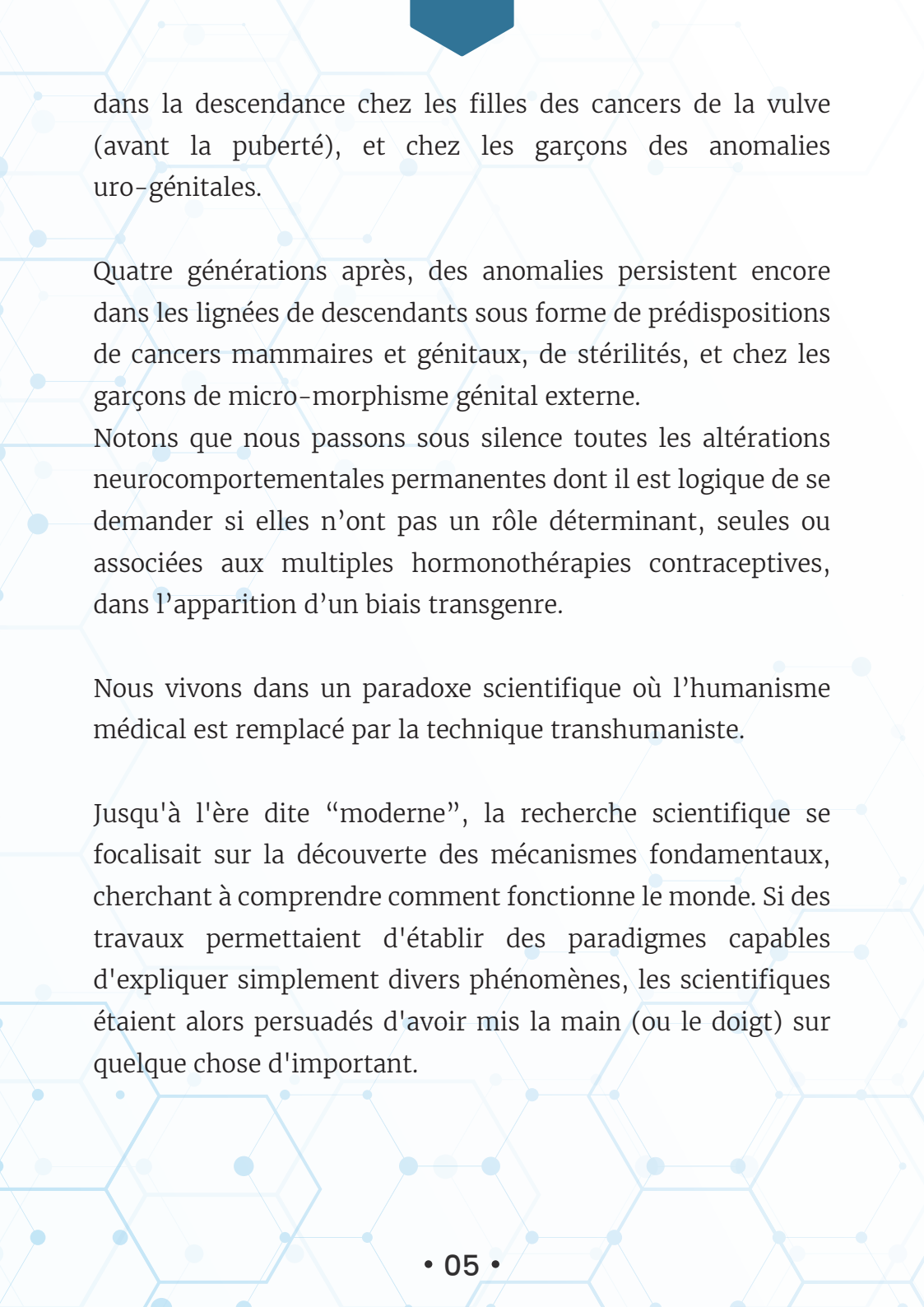
Subtils observateurs, ils avaient déjà identifié des modifications symptomatiques dans les tableaux morbides et pathologies auxquelles ils étaient confrontés, en particulier dans des secteurs géographiques qui mutaient d'une civilisation andine vers une américanisation forcenée.



C'était une démarche d'anthropologue tenant compte du sang de l'histoire et de la géographie des populations. Ce sont eux qui les premiers m'ont fait remarquer que le saccage de la terre et de l'environnement, les modifications climatiques, et l'abus des technologies de communication (génératrices de nuisances physiques) modifiaient les rapports des autochtones à la Pachamama (désignation incaïque d'appartenance primordiale à la terre nourricière).

Dès lors qu'ils abandonnaient l'alimentation frugale millénaire offerte par le biotope local, pour le Coca-Cola, McDonald et l'alcool, ils provoquaient des modifications de leur capacité de défense immunitaire. Modifications de plus en plus flagrantes se traduisant sur le plan biologique et symptomatique par l'apparition de maladies mutantes, sans repères, « qui n'étaient plus comme avant » Remarque d'une justesse extrême, les investigations en biologie moléculaire et en génétique confirment l'observation de ces guérisseurs andins. Dans nos pays de haute civilisation, qui ont réussi à générer cette sinistrose au covid, une étiquette scientifique correspond à cette évolution: les « pathologies dites émergentes ».

Le scandale du Distilbène en est un exemple typique, De 1955 à 1977, l'utilisation d'une hormonothérapie de synthèse lors de la grossesse, appelée distilbène, a provoqué



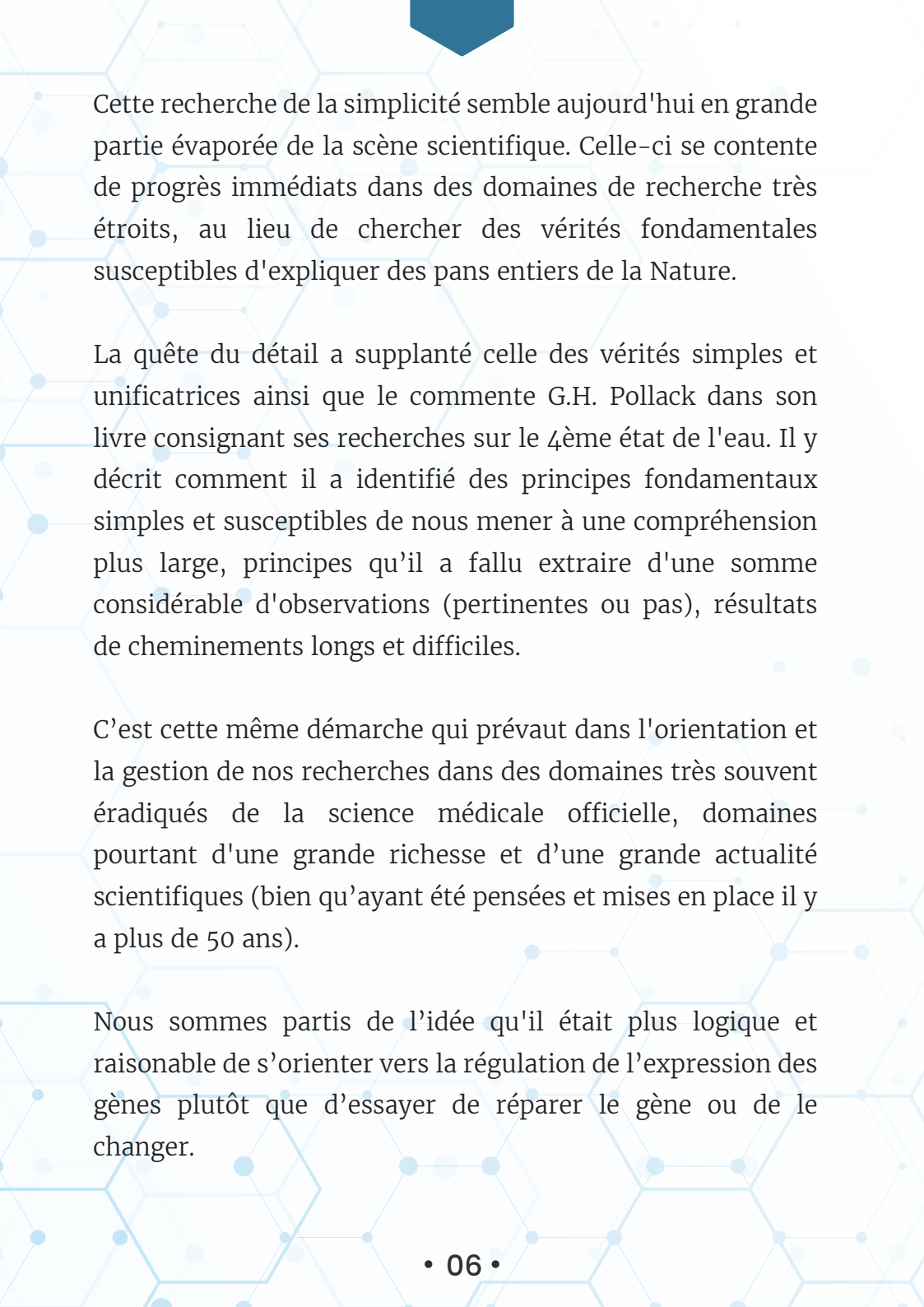
dans la descendance chez les filles des cancers de la vulve (avant la puberté), et chez les garçons des anomalies uro-génitales.

Quatre générations après, des anomalies persistent encore dans les lignées de descendants sous forme de prédispositions de cancers mammaires et génitaux, de stérilités, et chez les garçons de micro-morphisme génital externe.

Notons que nous passons sous silence toutes les altérations neurocomportementales permanentes dont il est logique de se demander si elles n'ont pas un rôle déterminant, seules ou associées aux multiples hormonothérapies contraceptives, dans l'apparition d'un biais transgenre.

Nous vivons dans un paradoxe scientifique où l'humanisme médical est remplacé par la technique transhumaniste.

Jusqu'à l'ère dite "moderne", la recherche scientifique se focalisait sur la découverte des mécanismes fondamentaux, cherchant à comprendre comment fonctionne le monde. Si des travaux permettaient d'établir des paradigmes capables d'expliquer simplement divers phénomènes, les scientifiques étaient alors persuadés d'avoir mis la main (ou le doigt) sur quelque chose d'important.



Cette recherche de la simplicité semble aujourd'hui en grande partie évaporée de la scène scientifique. Celle-ci se contente de progrès immédiats dans des domaines de recherche très étroits, au lieu de chercher des vérités fondamentales susceptibles d'expliquer des pans entiers de la Nature.

La quête du détail a supplanté celle des vérités simples et unificatrices ainsi que le commente G.H. Pollack dans son livre consignant ses recherches sur le 4^{ème} état de l'eau. Il y décrit comment il a identifié des principes fondamentaux simples et susceptibles de nous mener à une compréhension plus large, principes qu'il a fallu extraire d'une somme considérable d'observations (pertinentes ou pas), résultats de cheminements longs et difficiles.

C'est cette même démarche qui prévaut dans l'orientation et la gestion de nos recherches dans des domaines très souvent éradiqués de la science médicale officielle, domaines pourtant d'une grande richesse et d'une grande actualité scientifiques (bien qu'ayant été pensées et mises en place il y a plus de 50 ans).

Nous sommes partis de l'idée qu'il était plus logique et raisonnable de s'orienter vers la régulation de l'expression des gènes plutôt que d'essayer de réparer le gène ou de le changer.

Notre recherche implique une connaissance approfondie en biologie moléculaire afin d'être en mesure de sélectionner un certain nombre de principes actifs non toxiques ayant une action au niveau de l'information sur tous les circuits qui véhiculent l'ARN cytoplasmique (indispensable au contrôle de l'ADN génomique).

La vie est aussi de nature informative, ondulatoire, portée dans la structure colloïdale de la matière vivante selon la répartition du pool ferreux / ferrique et sa disponibilité intra et extracellulaire. Il n'y a pas de vie sans fer; mais il faut des substances qui maîtrisent sa localisation dans la machinerie cellulaire et dans les liquides de l'organisme vivant. Cette prépondérance du fer est la même pour tout le vivant, qu'il soit végétal ou animal (ce qui inclut l'humain): la ferritine est une molécule inter-espèce. Le principe actif non toxique idéal est celui qui agit sans effet secondaire.

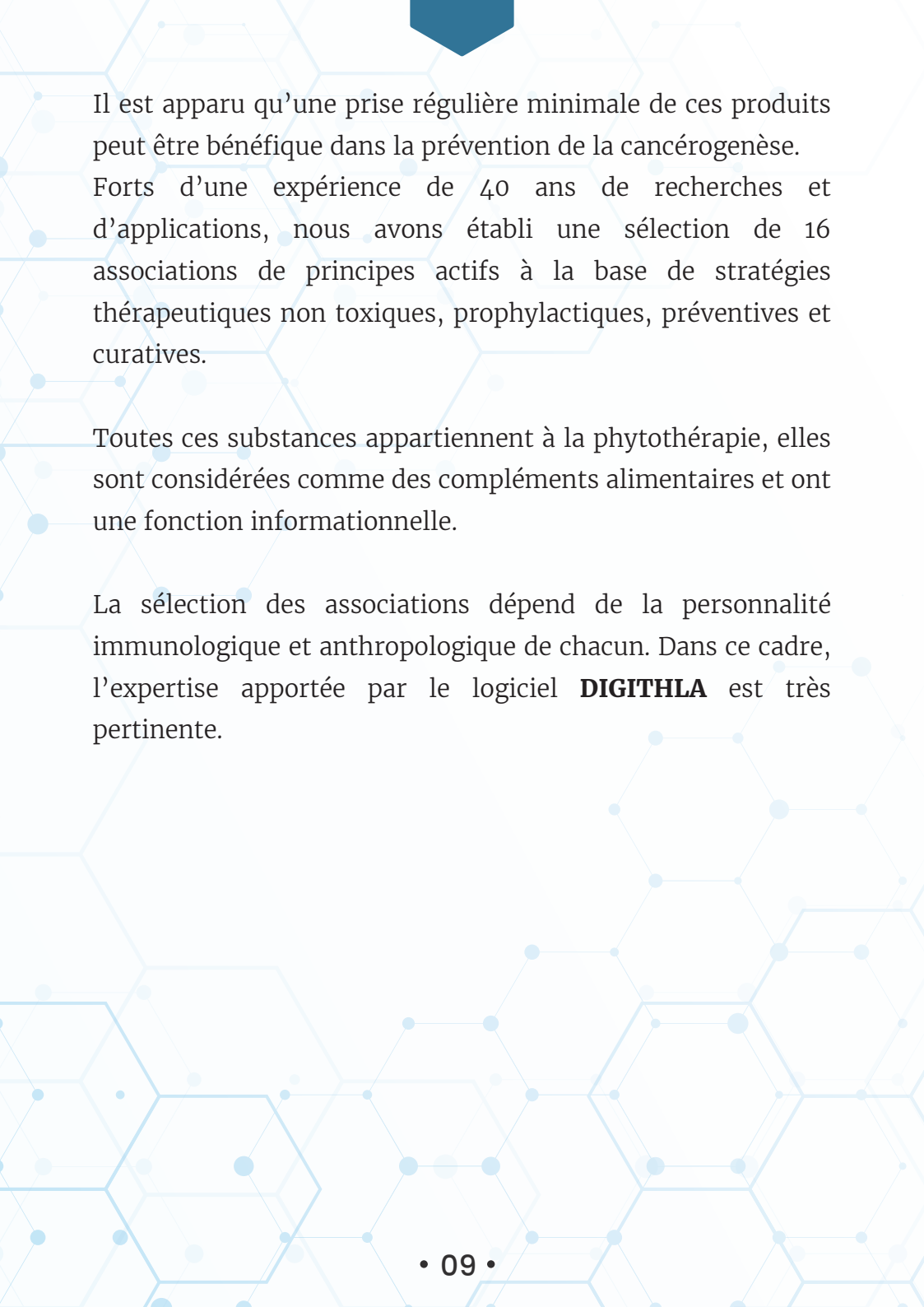
Il faut donc trouver des associations de substances non toxiques actives qui:

- Tracent et réhabilitent la réplication normale et l'activation des gènes.
- Équilibrent le rapport Fe^{++} / Fe^{+++} au niveau de la machinerie cellulaire.

- S'opposent à toute relaxation d'ADN par une fonction de molécule "verrou" (qui ramène cet ADN relaxé vers une réparation physiologique).

Dans les préparations proposées, nous avons essayé de remplir ces conditions de façon à mettre à disposition per os un certain nombre de substances qui couplées:

- Peuvent rétablir à titre prophylactique et préventif l'homéostasie, et ce avec une prise quotidienne minimale pour une santé retrouvée maximale.
- Agissent comme des matrices thérapeutiques universelles vis-à-vis des virus (une association de trois produits est une clé thérapeutique pour traiter tous les virus ADN et ARN).
- S'opposent à l'initiation primaire de la cancérogenèse qui est précisément la relaxation d'ADN. Toute agression chimique, physique, microbienne et/ou virale relaxera l'ADN de certaines cellules. Il a fallu trouver des substances qui verrouillent la relaxation de l'ADN et démontrer scientifiquement qu'une telle réparation de cet ADN était possible.



Il est apparu qu'une prise régulière minimale de ces produits peut être bénéfique dans la prévention de la cancérogenèse.

Forts d'une expérience de 40 ans de recherches et d'applications, nous avons établi une sélection de 16 associations de principes actifs à la base de stratégies thérapeutiques non toxiques, prophylactiques, préventives et curatives.

Toutes ces substances appartiennent à la phytothérapie, elles sont considérées comme des compléments alimentaires et ont une fonction informationnelle.

La sélection des associations dépend de la personnalité immunologique et anthropologique de chacun. Dans ce cadre, l'expertise apportée par le logiciel **DIGITHLA** est très pertinente.

Une Phytothérapie Personnalisée et D'avenir

Notre “trousse de secours” de produits phytothérapeutiques démontre une efficacité certaine dans les maladies virales.

Elle est même capable, dans diverses pathologies, de restaurer graduellement l'état normal des gènes et d'harmoniser leur fonctionnement. C'est le résultat de 50 années de collaboration multidisciplinaire impliquant cytogénétique, biologie moléculaire et biophysique.

1 *L'observation cytogénétique*

La morphologie des chromosomes évolue au cours des maladies. Les changements sont dictés par la fragilisation des ADNs et les échanges de matériels. Tout ceci peut être observé.

2 *En biologie moléculaire*

La collaboration avec le Pr Beljanski, qui fut le premier à étudier la multiplication et la différenciation cellulaire comme mécanismes fondamentaux de la vie, a inauguré une approche nouvelle des mécanismes qui régissent l'information biologique au niveau de la cellule.

Une nouvelle imagerie médicale holographique a vu le jour, qui fait appel à des méthodes de capture de la luminescence en rapport avec l'hyperchromicité de l'ADN (visualisé dans le noyau). Ceci est à l'origine des techniques de marquages macroscopiques et microscopiques du comportement de l'ADN.

En sus de cette collaboration multidisciplinaire, il faut absolument cité l'Oncotest développé par Mirko Beljanski qui permet d'évaluer très rapidement une substance en la testant sur un ADN normal ou cancéreux, ce qui permet de la classer selon son potentiel cancérogène, toxique, neutre, ou anticancéreux...

L'Oncotest a permis de détecter dans les extraits végétaux des substances biologiques de très grand intérêt présentant:

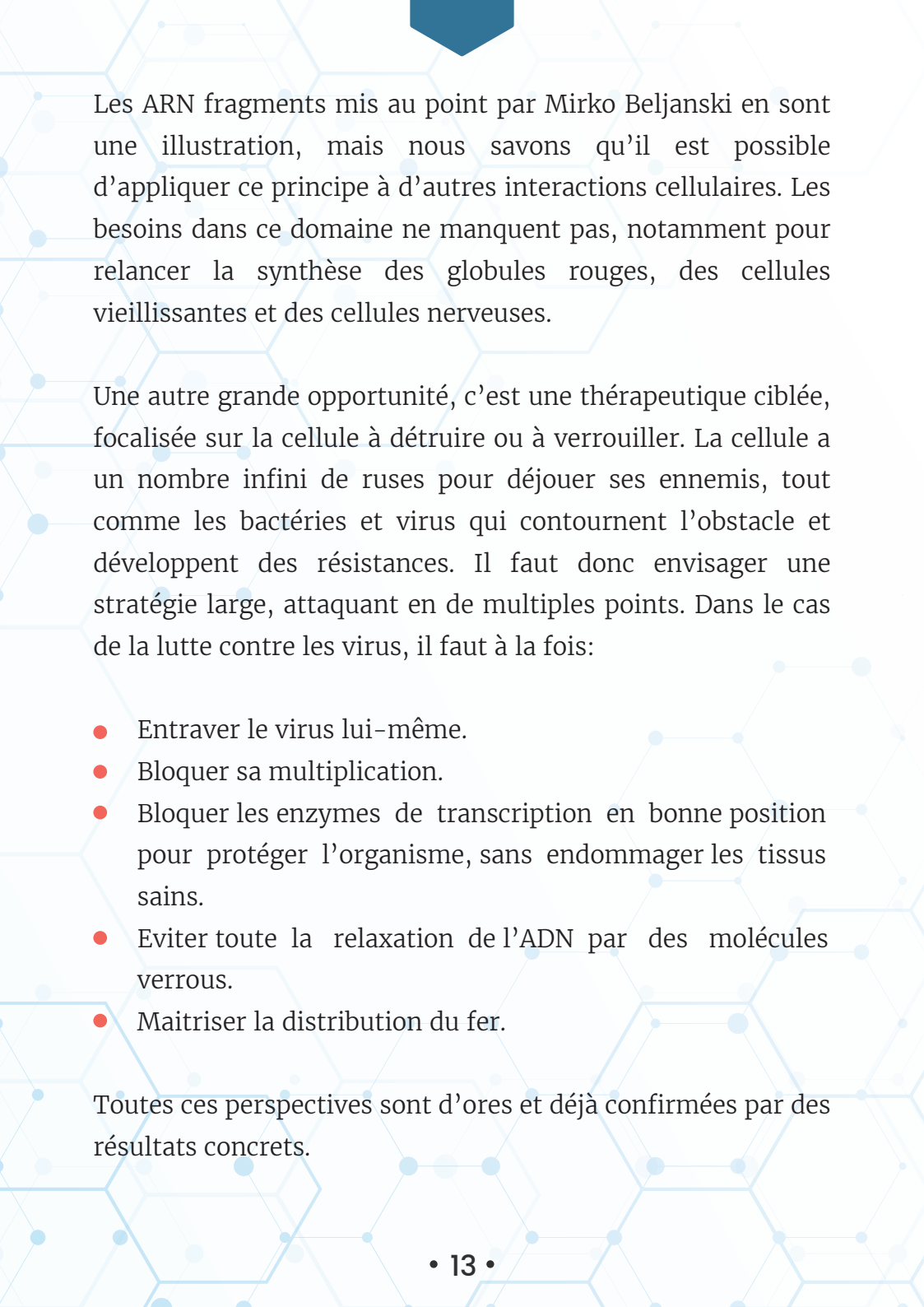
- Soit une puissante action sélective Anticancéreuse non toxique pour les cellules saines.
- Soit un potentiel régulateur pour différents circuits enzymatiques perturbés lors de certaines pathologies.

Il devient possible d'utiliser des molécules pour leur spécificité d'action au niveau de gènes donnés. Chaque gène ayant son propre programme, l'objectif est d'accélérer, ou de freiner, l'accomplissement de ce programme. Le principe de base reste le même: agir physiologiquement et sélectivement sur l'expression de certains gènes (bien choisis).

Cette approche s'étend bien sûr jusqu'aux virus, qu'il s'agisse des virus à ARN (virus du sida, de l'hépatite C, du coronavirus, etc.), ou des virus à ADN (hépatite B, CMV, EBV, herpès, etc.), la clé du problème est de:

- Freiner le contrôle et la réplication de l'ADN en ADN (qui assure la multiplication des adénovirus).
- D'inhiber la transcription de l'ARN viral en ADN avec intégration du transcrit dans le génome de la cellule hôte.

De fait, on peut affirmer qu'une voie nouvelle existe pour le traitement sélectif non agressif des maladies de type cancer, mais aussi virales. Ces traitements ont des applications immédiates également dans d'autres domaines comme, par exemple, les domaines vétérinaire et agricole, par l'intermédiaire de petites molécules biologiques naturelles, les oligoribonucléotides (RNO), il est possible de palier, protéger et favoriser les synthèses souhaitables dans le cadre d'un bon équilibre biologique.

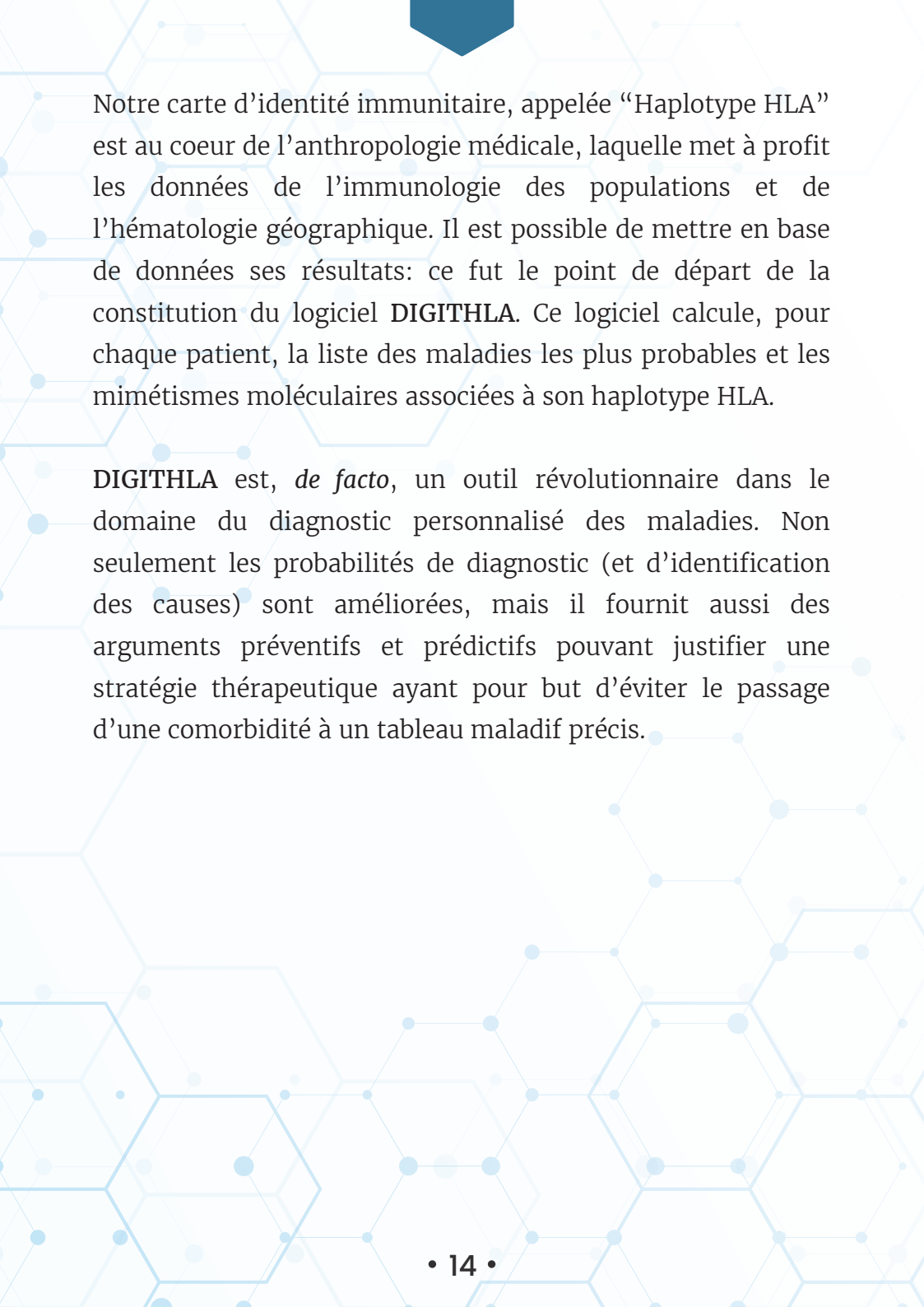


Les ARN fragments mis au point par Mirko Beljanski en sont une illustration, mais nous savons qu'il est possible d'appliquer ce principe à d'autres interactions cellulaires. Les besoins dans ce domaine ne manquent pas, notamment pour relancer la synthèse des globules rouges, des cellules vieillissantes et des cellules nerveuses.

Une autre grande opportunité, c'est une thérapie ciblée, focalisée sur la cellule à détruire ou à verrouiller. La cellule a un nombre infini de ruses pour déjouer ses ennemis, tout comme les bactéries et virus qui contournent l'obstacle et développent des résistances. Il faut donc envisager une stratégie large, attaquant en de multiples points. Dans le cas de la lutte contre les virus, il faut à la fois:

- Entraver le virus lui-même.
- Bloquer sa multiplication.
- Bloquer les enzymes de transcription en bonne position pour protéger l'organisme, sans endommager les tissus sains.
- Eviter toute la relaxation de l'ADN par des molécules verrous.
- Maitriser la distribution du fer.

Toutes ces perspectives sont d'ores et déjà confirmées par des résultats concrets.



Notre carte d'identité immunitaire, appelée "Haplotype HLA" est au coeur de l'anthropologie médicale, laquelle met à profit les données de l'immunologie des populations et de l'hématologie géographique. Il est possible de mettre en base de données ses résultats: ce fut le point de départ de la constitution du logiciel DIGITHLA. Ce logiciel calcule, pour chaque patient, la liste des maladies les plus probables et les mimétismes moléculaires associées à son haplotype HLA.

DIGITHLA est, *de facto*, un outil révolutionnaire dans le domaine du diagnostic personnalisé des maladies. Non seulement les probabilités de diagnostic (et d'identification des causes) sont améliorées, mais il fournit aussi des arguments préventifs et prédictifs pouvant justifier une stratégie thérapeutique ayant pour but d'éviter le passage d'une comorbidité à un tableau maladif précis.

Conclusions

Les substances que nous avons identifiées et proposons sont le premier pas d'une stratégie curative, mais interviennent également, du fait de leur simplicité et d'une efficacité remarquable, dans la prophylaxie et la prévention.

Au final, il s'agit d'une sélection de molécules verrous qui sont capables d'intervenir au niveau de l'ADN, d'arrêter le désordre pour permettre une consolidation de cet ADN anormalement relaxé, évitant ainsi la mise en place d'un processus morbide auto-immun, dégénératif ou cancéreux.

L'expression des gènes peut également être restaurée et gardée au meilleur niveau d'homéostasie grâce à des substances spécifiques et non toxiques optimisant (entre autres) la fonction pancréatique. Le pancréas est fondamental dans la fabrication et régulation des oligoribonucléotides et pour leur expression (depuis le cytoplasme vers le génome).

PHYTOTHERAPIE* gamme *Kkena

Nos extraits hydroalcooliques sont composés du totum de la plante standardisée sur un ou plusieurs principes actifs. Ils sont 100% biodisponibles et le produit final ne contient ni eau ni alcool et peut être utilisé par tous.

Présentés sur microbilles, ils ont une libération progressive ce qui double leur temps de présence dans l'organisme. Produit 100% naturel garanti sans gluten, sans lactose, sans sucre ajouté, sans sel, sans aspartame, sans soja, sans alcool et sans conservateur.

Principes Généraux À Propos des Compléments Alimentaires

Un complément alimentaire ne se substitue pas à un régime alimentaire varié et à un mode de vie sain.

- Ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée.
- Tenir hors de portée des enfants.
- Déconseillé aux femmes enceintes et allaitantes.
- Informez votre médecin ou thérapeute en cas de prise simultanée de médicaments.

Biophysique de L'information

Les recherches et applications, que nous avons faites en matière de transferts d'ondes à partir du poids moléculaire de certaines substances biologiques actives, ont trouvé leur application en biologie animale et dans l'alimentation depuis plus de cinq ans.

Nous avons réussi à appliquer une technologie identique dans le conditionnement de nos produits. Elle offre ainsi la possibilité de renforcer le biotope intestinal et la fonction pancréatique exocrine qui produit et recycle à l'aide des ribonucléases les petits ARNs nécessaires à la pérennité cellulaire.

Le biotope intestinal rééquilibré peut alors optimiser au niveau du cerveau antéral tout le métabolisme des neuromédiateurs chimiques nécessaires au fonctionnement du système nerveux central, ce qui se traduit par le retour d'une homéostasie comportementale.

Environnement Électromagnétique et Géophysique

L'environnement électromagnétique et géophysique peut être extrêmement agressif, générant des informations vibratoires délétères qui peuvent être transmises aux substances végétales, lesquelles ont une très grande affinité pour ce type de pollution.

Ces nuisances sont de plus en plus nombreuses, variées, complexes. Elles sont engendrées par la géophysique des lieux de production, fabrication et conditionnement des produits, ainsi que par l'ensemble des technologies modernes (informatiques, bureautiques, connectiques), auxquelles s'ajoutent la diversité des nanomatériaux.

L'état informationnel des produits Kkena est vérifié, de même que le lieu de stockage. Manipulation et expédition sont protégées afin de conserver l'équilibre énergétique de nos produits. Ceux-ci sont élaborés pour garder un niveau informationnel et vibratoire élevés augmentant ainsi leur efficacité dans le cadre d'un traitement ciblé et favorisant *de facto* le retour à une homéostasie biologique et énergétique.

Stimulation de L'immunité

MT40

Gélules à 350mg

Écorce du Poirier du Brésil (plus connue sous le nom de Pao pereira ou PAO) contient de très nombreux alcaloïdes et flavopereirine.

Propriétés

- ◆ Molécule “verrou” qui inhibe l'ARN polymérase ADN dépendante (transcriptase reverse) lors de l'infection par les virus ARN, y compris le VIH.
- ◆ Molécule “verrou” qui verrouille l'ADN polymérase ADN dépendante lors de la relaxation anormale de l'ADN au cours des agressions chimiques, hormonales, médicamenteuses, physiques (rayonnements), virales et microbiennes.
- ◆ Bloque la réplication de l'ADN relaxé des cellules tumorales
- ◆ Passe dans le plasma en 4h, puis dans le rein et dans les urines.
- ◆ Séjourne 10 min dans le cerveau: fixation si présence de cellules cancéreuses.

- ◆ N'attaque pas les cellules normales: il est sélectif et mis en évidence par luminescence UV.
- ◆ Passe la barrière méningée.

Son action de protection au niveau des cellules germinales des mammifères augmente naturellement la proliféricité.

Indications

- ◆ Infections virales VIH inhibiteur de la transcriptase inverse.
- ◆ Immunodéficiencie intolérance où échec aux trithérapies Antivirales.
- ◆ Synergie avec la chimio ou la radiothérapie Cancers, sarcome, leucémies.

Composition

1 gélule contient:

275 mg Geissospermum laeve + 75 mg Aspidosperma subincanum. Sans excipient.

Présentation Boite de 120 gélules.

Posologie

Une gélule pour 15 kilos de poids.

À prendre 10 min avant les repas.

Prendre conseil auprès de votre praticien de santé.

Toxicologie

Une dose équivalente à 120 fois la dose normalement administrée à des humains a été parfaitement tolérée chez la souris après 7 jours consécutifs d'administration par voie orale (pas de mortalité, pas de toxicité, pas de lésion observable après autopsie).

Non toxique aux doses physiologiques.

Précaution

- ◆ Éviter les gels d'alumine et protection gastrique.
- ◆ En support avec la chimiothérapie, associer Vinca rosea et Orange amère.
- ◆ En support avec la radiothérapie, associer avec Ginkgo biloba.

Si difficultés de déglutition, il est possible d'ouvrir les gélules et de mélanger la poudre ou les microgranules à du miel ou de la confiture car le Pao est très amer.

MT41

Gélules à 350mg

Vinca rosea (Pervenche de Madagascar ou Catharanthus roseus) appartient à la famille des apocynacées.

- Les parties aériennes renferment des alcaloïdes et des flavonoïdes, notamment l'alstonine.
- La racine sèche contient des alcaloïdes tels que la raubasine qui permet la régulation du pool martial et la chélation des excès de fer, et aussi des propriétés vasculo-cérébrales.

Ces propriétés sont retrouvées dans le totum utilisé en médecines chinoise et ayurvédique.

Indications

Propriété de molécule “verrou” qui agit à tous les niveaux de l'ADN relaxé (première étape de la cancérogène).

C'est une médication adjuvante dans tous les traitements de chimiothérapie et radiothérapie des cancers et hémopathies malignes, et un outil préventif lors des consolidations.

Propriété de chélation du fer: au niveau mitochondrial, elle contrôlera la ferroptose pour éviter l'immortalisation lors des cancers et des hémopathies malignes.

Effets tampons des modifications ferro-fluides magnétiques pathologiques engendrées par les nanoparticules thérapeutiques.

C'est un excellent régulateur préventif dans le cadre des susceptibilités de maladies dysimmunitaires, neurodégénératives et cancéreuses, **en fonction de l'haplotype HLA (évalué à l'aide du logiciel digitHLA).**

L'association avec le PAO détermine une thérapeutique prophylactique et préventive.

C'est une véritable matrice universelle s'opposant au développement des maladies microbiennes et virales à ADN ou à ARN (35 ans d'expérience depuis les premières publications sur le traitement du VIH).

Pharmacodynamie

◆ Feuilles **Alstonine**: la molécule verrou se fixe sur les 2 brins des liaisons secondaires de l'ADN relaxé par :

- Agressions chimiques, xénobiotiques porphyriques, hormones, environnementales, métaux lourds.
- Physiques : effet clastogène des agents physiques: RA, rayons gamma, UV, ultrasons, REM, nanomatériaux.

- Luminescence aux UV : marquage macroscopique et microscopique des molécules “verrou” sur l’ADN cellulaire.

- ◆ Racine séchée **Raubasine**:

Brevet INPI Dr Nawrocki 1994

- Chélation des excès de fer ferrique au niveau des cellules (première étape de la cancérogenèse et des pathologies dysimmunitaires et neurodégénératives).
- L’effet chélateur du fer stoppe l’activité de la TI virale, arrête la réplication des virus ARN, des adénovirus et des microbes en contrôlant la télomérase et l’ADN polymérase ADN dépendante.

La raubasine contrôle la fonction macrophagique, que ce soit les monocytes et les macrophages libres, dans le cadre de la présentation de l’antigène au lymphocyte et également dans tous les macrophages liés à des spécificités tissulaires tels que la névroglie, les cellules endothéliales vasculaires, les cellules de Kuipfer hépatiques, les ostéoclastes et les grandes cellules pulmonaires.

Pharmacocinétique

Le Vinca rosea est stable à 37°, administré par voie orale, il se retrouve dans le plasma pendant 4h, s’élimine par le foie, les reins et les urines jusqu’à 7h après son administration ce qui facilite la voie orale.

Composition

1 gélule contient : 350 mg d'extraits de *Catharanthus roseus*.

Sans excipient.

Présentation

Boîte de 120 gélules.

Posologie

Une à 3 gélules 10 min avant les repas suivant le conseil du praticien de santé.

Toxicologie

Ne se fixe pas au génome des cellules normales. Absence de toxicité aux posologies habituelles.

120 fois la dose normale administrée chez la souris âgée de 7 jours sans effets secondaires.

Précaution

En cas de troubles digestifs réduire la dose journalière.

MT42

Gélule à 350 mg

Pao pareira **PAO** et Catharanthus roseus **Vinca rosea** ou **VR**.

Association de ces deux principes actifs en raison de propriétés complémentaires spécifiques :

PAO :

- ◆ Molécule verrou qui évite relaxation de l'ADN.
- ◆ Inhibition de la transcriptase reverse.

VR :

- ◆ Molécule verrou qui évite la relaxation de l'ADN.
- ◆ Régulation du pool martial par inhibition du fer disponible pour de la réplication des ARNs viraux, adénovirus et cellules cancéreuses.

Indications

L'association produit une matrice universelle prophylactique vis-à-vis des épidémies virales (avec un recul de 30 ans vis à vis du VIH). La pharmacodynamie naturelle de ces deux produits s'oppose au premier stade de la cancérogénèse (*i.e.*, la relaxation de l'ADN).

Cette association inhibe l'activation des comorbidités présentes au niveau des allèles HLA en présence des mimétismes moléculaires viraux, microbiens, xénobiotiques et métaux lourds.

Prévention du vieillissement cellulaire.

Composition

1 gélule contient : 175 mg de Geissopermum laeve + 175 mg de Catharanthus roseus. Sans excipient.

Présentation

Boîte de 120 gélules.

Posologie

- ◆ À titre prophylactique et à long terme : 2 gélules par jour.
- ◆ En cas d'agressions virales : 4 gélules par jour (selon les conseils du praticien de santé)

Précaution

- ◆ Éviter la prise de gel d'alumine et les pansements gastriques.
- ◆ Éviter la prise de compléments avec du silicium et éviter les hautes doses de vitamine C.

MT43

Gélule à 350 mg

L'extrait de Ginkgo biloba est isolé et purifié à partir des feuilles dorées selon un procédé qui respecte la présence des principes actifs bénéfiques essentiels.

Ce procédé démarque fortement notre produit des productions courantes standardisées. Le Ginkgo biloba contient des alcaloïdes et des flavonoïdes.

Propriétés

Le Ginkgo biloba en totum purifié ne possède pas d'effets hypotenseurs, mais de puissantes propriétés régulatrices biologiques au niveau de certains enzymes qui commandent l'expression des gènes actifs sur la rénovation des épithéliums de recouvrement et glandulaires, et des tissus conjonctifs.

Il inhibe diverses **ribonucléases** qui jouent un rôle important dans la multiplication de certains cancers.

Les flavonoïdes contenus dans le Ginkgo biloba sont en outre des **puissants Antioxydants** qui préviennent par exemple l'oxydation du cholestérol et qui sont donc un adjuvant

précieux pour combattre les maladies associées au **vieillessement cellulaire**.

Parmi les flavonoïdes, on note la présence des flavones **acacétine et apigénine** qui inhibent l'expression du virus HIV dans les cellules infectées de façon latente *in vitro*.

Sans effets toxiques aigus et à long terme, l'extrait de ginkgo biloba agit per os.

Son action est rapide, non seulement dans la régulation des enzymes, mais aussi sur les structures lésées par un état pathologique, **son action est nulle sur l'activité des enzymes normalement régulée**.

Il protège de l'action de certains métaux qui dérèglent puissamment certains enzymes.

Ces propriétés en font un principe actif phytothérapeutique de choix dans le cadre des maladies dysimmunitaires.

Le degré de prédisposition aux réactions fibrosantes est directement dépendant de certains allèles HLA, principalement HLA-A3, B7, B14, DR2 et DR6 qui codent pour la ferritine. En conséquence, la relation ferritine / fibrose est importante.

Pharmacologie

Les principes actifs contenus dans l'extrait contrôlent et régularisent la synthèse et le fonctionnement de certains enzymes en particulier des ribonucléases ils ne s'intègrent pas au génome des cellules que celles-ci soient normales où transformées.

Cette capacité de régulation est précieuse lorsque ces enzymes échappent au contrôle normal de l'organisme, deviennent hyperactives et favorisent les réactions cellulaires et immunologiques à l'origine de maladies auto-immunes et connectivites.

Les propriétés régulatrices de notre extrait sont sans effet hypotenseur et ne se retrouvent pas dans les préparations standardisées de Ginko biloba.

Les principes actifs, sont utiles dans la régulation enzymatique de certaines ribonucléases qui conduisent à la multiplication de certains types cellulaires tels que les fibroblastes, et agissent contre la fibrose produite par les radiations ou la chimiothérapie.

Administré oralement les principes actifs se retrouvent dans le plasma où ils séjournent environ 8h.

Ils passent dans les reins et se retrouvent dans l'urine.

Indications

Les processus de fibrose radique, ou post chimiothérapique.

Les pathologies fibrosantes pulmonaires idiopathiques ou acquises.

Il est recommandé en association avec les chimiothérapies et radiothérapies.

Dans les différents états cliniques dysimmunitaires évolutifs et l'immunodéficience.

Dans les maladies dégénératives bénignes et malignes, dans les préventions des fibroses chirurgicales (notamment dans les traitements des hernies discales) et plus généralement dans les effets secondaires de la chirurgie osseuse et arthropathies dégénératives.

Il est légitime dans un protocole de lutte contre la myélofibrose.

Neurofibromatose de type II

Lors de l'inspection de la peau, la découverte d'une ou de plusieurs tâches café-au-lait est indicatrice d'un probable processus de neurofibromatose de type 2 (NF2) dont les complications sont les neurinomes, les schwannomes et les épédydomes. Il y a un intérêt majeur à la prescription de MT43 à titre préventif, et de consolidation après traitement chirurgical.

Composition

1 gélule contient: 275 mg Ginkgo biloba (feuille dorée d'automne) + 75 mg de flavonoïdes (Ginkgo). Sans excipient.

Présentation

Boite de 120 gélules.

Posologie

- ◆ Variable, jusqu'à 6 gélules par jour.
- ◆ Proscrire la vitamine C et toute prise de gel d'alumine.
- ◆ Effets secondaires où indésirables inexistantes. Pas de toxicité observée en surdosage.
- ◆ Une gélule matin, midi et soir et suivant les conseils de votre praticien santé.

Précaution

- ◆ Possibilité de diarrhée immédiatement régressive à l'arrêt de la prise du produit. Diminuer la dose pour récupérer une bonne tolérance et garder les effets bénéfiques.
- ◆ Ne pas associer à d'autres plantes fluidifiant du sang : Ail, Arnica, Ginseng, Soja, Fèves, Tonka, Mélilot.
- ◆ Ne pas associer à des médicaments anticoagulants où antiagrégants comme l'aspirine ou AINS.

MT44

Gélule à 350 mg

Association d'extrait d'Orange Amère (O.A) et d'extraits de Chelidonium Majus (CME).

Extraits d'O.A.

Notre extraction se différencie fortement des méthodes standardisées axées sur l'obtention de la vitamine C. Nos extraits sont riches en flavonones.

L'extrait de Citrus aurantium est riche en principes actifs notamment en naringine et naringénine.

L'extrait ne comporte ni lipides ni vitamine C.

Extraits de Chelidonium majus

Ukrain (NSC-631570) a démontré une capacité exceptionnelle d'inducteur d'apoptose et sa non toxicité dans de nombreuses études scientifiques réalisées dans différents pays, au total sur 16 lignées cellulaires cancéreuses et 9 lignées cellulaires normales.

Indications

- ◆ Une action Antitumorale par effet de molécule “verrou” lors de la relaxation de l’ADN.
- ◆ Une action d'inhibition de la TI et TDT des cellules tumorales qui donne des:
 - Réponses spécifiques dans les cancers résistants à la chimio / radiothérapie.
 - Propriétés Antivirales pour les virus ARN et Adénovirus.
- ◆ Propriétés anti-inflammatoires articulaires, digestives, hépato-protectrices, Analgésiques.
- ◆ Anti-ostéoporotiques, Antisécrétoires, Cryoprotectrices.
- ◆ Antimicrobiennes.

Composition

1 gélule contient : 175 mg d’Extraits d'orange amère (O.A.)
+ 175 mg de d’extraits de Chelidonium majus (CME).
Sans excipient.

Présentation

Boite de 120 gélules.

Posologie

- ◆ Possibilité per os jusqu'à 6 gélules par jour en accompagnement des cancers.
- ◆ Normalement 3 gélules par jour.

Précaution

- ◆ Déconseillé aux enfants de moins de 7 ans et pendant la grossesse ou en période d'allaitement.
Contre-indiqué en cas de dépression, diabète, migraines, prostatite, trouble cardiaque où coronarien, hypertension artérielle.
- ◆ Contre-indiqué avec la cyclosporine.
- ◆ Pendant le traitement, évitez la caféine.

MT45 (RNX)

Les Ribonucléotides sont de petits ARNs composés d'acides ribonucléiques monobrans extraits de la levure de boulanger, purifiés, qui stimulent la réplication de l'ADN des cellules normales.

Ils se présentent, après découpage par des ribonucléases pancréatiques, comme de petits amorces indispensables à la duplication par la télomérase de la seconde branche de l'ADN répliqué.

Propriétés

- ◆ Agit principalement sur l'initiation et la réplication de l'ADN de la moelle osseuse et de la rate.
- ◆ Protection vis à vis de l'effet clastogène et de la fragilisation chromosomique induit par la chimiothérapie et la radiothérapie (pouvant amener une aplasie médullaire).
- ◆ Stimulation immunitaire des lymphocytes.
- ◆ Régulation du rapport polynucléaire Neutrophile/Lymphocyte par réplication de l'ADN exclusivement sein des globules blancs et plaquettes.
- ◆ N'entrave pas l'effet antimitotique lors du traitement des cellules cancéreuses.
- ◆ N'a aucune action sur les blastes.

Indications

- ◆ Protection des globules blancs et plaquettes normales.
- ◆ Protecteur du myocarde et du tissu musculaire.
- ◆ Corrige la myelotoxicité médicamenteuse.
- ◆ Stimule le système immunitaire et les défenses naturelles.

Composition

20 mg de poudre de fragments monobrins d'acide ribonucléique extraits de la levure de boulanger (insérée dans des cônes en plastique).

Faire fondre la poudre contenue dans le cône sous la langue.

Posologie

Chimiothérapie :

1 cône (20 mg) sous la langue, la veille et le jour de la chimiothérapie, et ensuite 2 fois par semaine. Possibilité de prises quotidiennes en fonction du degré d'aplasie.

Radiothérapie :

2 cônes par semaine, à commencer une semaine avant et poursuivre pendant toute la durée de la radiothérapie et encore un mois après.

Peut être donné en pédiatrie.

Selon votre praticien de santé, 2 à 3 fois par semaine en accompagnement de certains protocoles.



Conservation

Garder à l'abri de la lumière, de la chaleur et de l'humidité.
Éloigner de la pollution électromagnétique.

Protection Neurosensorielle

MT50

Gélule à 350 mg

Sulphoraphane / Myrosinase

Extrait de Brocolis

La conversion de la glucoraphanine / sulforaphane nécessite une enzyme, la myrosinase, sécrétée par le biotope intestinal. En fonction du degré de dysbiose intestinale, cette sécrétion est aléatoire et demande un apport de cette enzyme de façon à sécuriser la conversion totale quel que soit la pathologie du patient.

Propriétés

- ◆ Anticancéreux
 - Cancer de la prostate
 - Cancer intracrânien
 - Cancer de la thyroïde
 - Cancer du pancréas et du foie
 - Cancer digestif
 - Papillomavirus génitaux

- ◆ Activité Antithrombotique, Anticoagulant
- ◆ Hormono-régulation Anti Oestrogénique. Traitement de la ménopause et de l'endométriose.
- ◆ Hormono-régulation de la testostérone, évite le cancer de la prostate.
- ◆ Antifibrosant dans la neurofibromatose de type II et les maladies neurodégénératives.
- ◆ Antifibrosant de l'épithélium tégumentaire, psoriasis.
- ◆ Actif dans les maladies auto-immunes systémiques et sclérodermie.

Composition

Extraits de brocolis standardisés en glucoraphanine et myrostinase soit 3-4 μM par gélule. Sans excipient.

Présentation

Boite de 120 gélules

Posologie

Commencer par une gélule par jour, pour augmenter à deux gélules par jour notamment dans le cadre des affections ophtalmiques, dégénératives et neurodégénératives, et aussi anti *Helicobacter pilori*.

Précaution

- ◆ Vérifier l'absence de saignement préalable à toute utilisation.
- ◆ Vérifier l'absence de tout traitement Anticoagulant et Anti agrégant.

MT51

Gélule à 350 mg

Association des produits :

Apigénine

- ◆ Anti cancéreux : prostate, thyroïde, poumons, pancréas, peau.
- ◆ Action Anti-Dégénérative (désordres neuroinflammatoires).
- ◆ Fibromyalgie.
- ◆ Inhibition de la substance P.

Scutellaria baicalensis

- ◆ Activité Anticancéreuse.
- ◆ Activité Anti-virale et Anti-bactérienne.
- ◆ Activité Anti-inflammatoire.
- ◆ Activité neuroprotectrice.
- ◆ Activité Anti-angiogénique (Anti VEGF).
- ◆ Régulation du système immunitaire.
- ◆ Effet protecteur sur les ischémies cérébrales.
- ◆ Effet Anti-hypertenseur et Anti-artériosclérose.

Resvératrol

- ◆ Contrôle de la fibrose vasculaire et cardiaque.
- ◆ Traitement de la ménopause.
- ◆ Anti neurodégénératif (maladie de Parkinson).
- ◆ Anti-tumoral : molécule “verrou”.
- ◆ Diabète : freine l'évolution rénale et ophtalmique.

L'association dans une même gélule de 350mg de ces trois substances actives, et non toxiques, détermine une synergie d'action vis-à-vis des pathologies neurodégénératives, cancéreuses, et le vieillissement.

Composition

1 gélule contient: 125 mg Apigénine + 125 mg Scutellaria baicalensis + 100 mg Resvératrol. Sans excipient.

Présentation

Boîte de 120 gélules.

Posologie

Une gélule matin et soir.

Précaution

Éviter le gel d'alumine et les pansements gastriques.

MT52

Gélule à 350 mg

Association des produits:

Astagerols

Haematococcus pluvialis (micro-algue) : Astaxhantine

- ◆ Anti-oxydant, anti-inflammatoire
- ◆ Anti-osteoarthrite (collagène)
- ◆ Accroît l'action immunitaire
 - Augmente IL-2
 - Diminue INF-gamma
- ◆ Protège yeux et téguments
- ◆ Antidiabétique pour rein et œil

Zingiber officinale (Rhizome de Gingembre)

- ◆ Anti-inflammatoire
- ◆ Anti-cancéreux
- ◆ Restaure fonction neuro-musculaire
- ◆ Restaure système vasculaire et parodonte
- ◆ Prévention ulcères gastriques
- ◆ Prévention du stress
- ◆ Action Anti-microbienne (Helicobacter)

Vaccinium myrtillus

- ◆ Anti-inflammatoire, Anti-infectieux
- ◆ Freine l'hypertrophie prostatique
- ◆ Stimulation corticosurrénalienne

Camellia sinensis (thé vert)

Epigallocatechine Gallate (EGCG)

- ◆ Anti-tumoral, Anti-viral
- ◆ Protection conjonctive cardiovasculaire /os

Composition

1 gélule contient: 150 mg Astagerols + 100 mg Vaccinium myrtillus + 100 mg Camellia sinensis.

Sans excipient.

Présentation

Boite de 120 gélules.

Posologie

Une gélule matin et soir, 10 minutes avant les repas.

Précaution

Éviter les gels d'alumine, les pansements gastriques.

Immunité et Inflammation

MT30

Gélule à 350 mg

Extraits de pin maritime (*Pinus pinaster*) qui contiennent un mélange de bêta-sitostérol et sitostérolines.

Ils font partie des stérols d'origine végétale ce qui les différencie du cholestérol.

Action

Ils ont une action qui est identique à celle du cholestérol chez l'homme en maintenant la structure et le fonctionnement des sphingolipides de la membrane cellulaire et des sphingolipides cérébraux.

- ◆ C'est un régulateur immunitaire général (mésenchyme), du tissu nerveux et de la peau (Ectoderme).
 - Propriétés modulatrices et rééquilibrage sur les lymphocytes TH1 et TH2.
 - Régulation du fonctionnement immunitaire qu'il soit excessif ou insuffisant.

- Agissent dans les infections virales et allergies (action sur IL-4 et IL-6 : normalisation des éosinophiles).
- Stimulent la sécrétion du cortisol.

◆ **Cancer.**

- Ils freinent l'HBP: régulation du cholestérol avec une baisse de LDL de 20%.
- Prévention du passage au cancer de la prostate des hypertrophies prostatiques.
- Action Anticancéreuse intéressant la prolifération des cellules NK.
- Agissent sur l'angiogénèse, l'apoptose et les métastases.
- Remarquable dans le cancer du côlon.

Composition

Extraits de Pinus pinaster (350mg) : 10% de bêta-sitostérol glucoside. Sans excipient.

Présentation

Boite de 120 gélules.

Posologie

Variable: 1 à 3 gélules chez les adultes.

La dose peut être doublée lors de pathologies aiguës.

Chez les enfants de plus de 5 ans une gélule matin et soir.

Peut convenir aux femmes enceintes sous avis médical.

Toxicité

Il n'existe pas de toxicité relative des sitostérols.

Aucun effet secondaire n'a été signalé.

Seule restriction: à éviter chez les patients sous immunosuppresseur à la suite de greffes.

MT31

Gélule à 350 mg

Phytothérapie associant:

Capsaïcine

Alcaloïde provenant du piment, il agit sur les récepteurs de la chaleur. L'effet initial est l'augmentation de la douleur nociceptive avec une sécrétion de la substance P pour l'épuiser et diminuer jusqu'à négativer son effet vis-à-vis de la douleur en donnant une sensation de chaleur et d'anesthésie.

Propriétés :

- Sans effets secondaires.
- Anti-inflammatoire, Analgésique, Anti-arthrosique et
- Anti-arthritique.
- Diminue la douleur des neuropathies (fibromyalgies) libère les endocannabinoïdes.
- Actif sur le psoriasis articulaire et, par voie générale, action sur les dermatoses.
- Régulateur du métabolisme digestif, notamment lors de dyspepsie gastrites
- Stimule la fonction pancréatique exocrine.

Éviter l'inhalation de la poudre qui peut provoquer une bronco-constriction.

Ashwaganda (*Withania Somnifera*)

- Utilisation ancestrale en médecine ayurvédique.
- Lutte efficacement contre la sarcopénie.
- Favorise le sommeil, le bien-être intellectuel et physique.

Propriétés :

- Réduit le stress, rétablit l'énergie physique.
- Augmente le sommeil paradoxal.
- Stimulation hormonale, principalement au niveau corticosurrénal.

Boswellia

- Utilisation ancestrale en médecine ayurvédique.
- Fournit l'encens qui, par son pouvoir aromatique dans les cérémonies religieuses, favorise la méditation.
- Embaument des morts en Egypte sous le nom d'oliban.

Propriétés :

- Anti-inflammatoire vis-à-vis des systèmes articulaires, digestifs, génitaux, cutanés.
- Il a une action relaxante sur le système nerveux et favorise, sur le plan psychique la méditation.
- Rôle antiseptique et analgésique.

- Propriétés de réhabilitation immunitaire, notamment par l'intermédiaire de ses composants (incluant l'acide boswellique) qui interviennent par différentes voies:
 - Inhibe l'activation des NF-kappa produit par les granulocytes neutrophiles.
 - Régulation à la baisse de la TNF alpha.
 - Réduction des cytokines de l'inflammation IL-1, IL-2, IL-4 et INF-gamma augmentées dans les infections chroniques inflammatoires incluant l'arthrite rhumatoïde, l'asthme bronchique, l'ostéoarthrite et la colique ulcéreuse du type maladie de Crohn.

Hypericum Perforatum

Millepertuis (aussi appelé Herbe de la Saint-Jean) contient de l'Hyperforine, de l'Hypericine et des Flavonoïdes.

Propriétés :

- Utilisé pour un large spectre de santé: Anti-oxydant, Anti-diabétique, Anti-épileptique, Anti-infectieux, Anti-microbien et Anti-malaria.
- Anti-inflammatoire et analgésique particulièrement contre les ostéopathies douloureuses.
- Effet sur l'arthrite.
- Inhibition de CPLA2alphacytosolic-phosphorylase, cible potentielle dans les médicaments Anti-inflammatoires.
- Protection des chondrocytes humains.

- Atténuation du stress d'oxydation systémique impliquée dans la pathogenèse ostéo-arthritique.
- Anti-mutagénique envers un hydrocarbure aromatique d'échappement des moteurs diesels.
- Il a une action sur la dépression légère, le stress et plus généralement sur les troubles psychosomatiques, mais il est contre indiqué dans les états psychotiques et en association avec la pharmacologie des antidépresseurs et antipsychotiques chimiques.

Indication: Action sur la douleur au niveau de ses composantes inflammatoires, immunitaires, neurologiques et comportementales.

Composition

1 gélule contient: 100 mg Capsaïcine + 75 mg Ashwaganda + 75 mg Boswellia + 100 mg Hypericum perforatum.
Sans excipient.

Présentation Boite de 120 gélules.

Posologie 1 à 4 gélules par jour.

Éviter l'interférence avec les médicaments chimiques.

Toxicité Absence de toxicité. Éviter d'ouvrir la gélule.

MT32

Gélule à 350 mg

Phytothérapie associant:

Curcuma longa

Plantes herbacées vivaces originaires du Sud-Est asiatique, les rhizomes fournissent l'extrait c'est-à-dire l'épice que l'on appelle le curry.

C'est une plante exceptionnelle qui singularise au quotidien, dans l'alimentation, tout le continent indien et le Sud-Est asiatique, et ceci depuis l'Antiquité.

Son activité est décuplée par la piperine du poivre qui augmente la biodisponibilité.

Les constituants principaux sont nombreux: curcuminoides (curcumine de couleur jaune), les quinoïdes, les terpènes (le caryophyllène donne le gout épicé et les propriétés anti-inflammatoires), des stéroïdes (cholestérol campesterol, stigmastérols); des lignanes, des benzenoides, des alcaloïdes.

Propriétés : C'est un alicament.

Les effets du curcuma sont multiples :

- ◆ Dans le diabète de type II et dans tous les mécanismes immunitaires, en dermatologie dans les maladies de peau et dans les maladies neurodégénératives.
- ◆ Effet Antidépresseur combiné avec la piperine qui augmente sa biodisponibilité pharmacologique:
 - Inhibe l'activité des cytokines pro inflammatoires INF-gamma, TNF alpha et IL-6.
 - Les effets sur la dépression et le déclin cognitif dû à l'âge pourrait être lié à un certain nombre de facteurs qui incluent l'activité de l'axe AHP et les effets de la neurotransmission augmentant la plasticité et la survie neuronale y compris la neurogenèse dans l'hippocampe.
 - Le curcuma semble avantageux pour la dépression gériatrique, pour empêcher les comportements dépressifs chronique induits par le stress.
- ◆ Les curcumoides sont des polyphénols naturels avec une forte capacité Anti-oxydante dans le traitement des ostéopathies.
- ◆ Le curcuma protège les chondrocytes humaines des actions cataboliques d'IL-1 incluant la régulation des métallo protéinases, l'inhibition du collagène de type II et la baisse de la régulation de l'expression des bêta 1-intégrines.

- ◆ Le curcuma bloque la dégradation induite des protéoglycanes, l'apoptose des chondrocytes et l'activation des caspases. Le stress oxydatif est impliqué dans la pathogenèse ostéoarthritique.

Piper nigrum

L'utilisation conjointe du poivre noir avec le curcuma permet d'augmenter la biodisponibilité de celui-ci.

Ribes nigrum

- Le cassissier (groseiller noir, un arbuste de la famille des grossulariacées) cultivé pour ses baies noires produit beaucoup de vitamine C.
- Il a une action Anti-rhumatismale, Vasculotrope et Hypotensive.
- Effets diurétiques, avec une action combinée sur la goutte.
- C'est un Antibactérien.

Propriétés :

Du fait des flavonoïdes et des tanins qui se trouvent dans ses feuilles et ses baies, il fournit un certain nombre d'acides linoléiques, Alpha-linoléiques, gamma-linoléiques, et stéariques.

La phospholipase cytotolique A2 alpha (cPLA(2)-alpha) est l'une des cibles potentielles pour les médicaments inflammatoires.

Cette enzyme a un rôle prépondérant dans les processus

d'inflammation, dans les désordres de la santé comme dans les réactions allergiques, l'arthrite et les maladies neuronales. Dans une étude sur l'inhibition de cette enzyme, des preuves que celle-ci est susceptible d'être une cible pour des extraits de *Ribes nigrum* a été démontrée.

Harpagophytum Procumbens

Large spectre d'utilisation.

La dyspepsie, la fièvre, les problèmes sanguins.

Les études scientifiques ont révélé que *Harpagophytum* à des activités analgésiques, Anti-oxydante, s Anti-diabétiques et Anti-épileptiques.

L'infection du tractus urinaire lors du post-partum.

Anti-microbiennes, plaies, ulcères et furoncles et Anti malaria.

Harpagophytum est souvent utilisé pour supporter le traitement des maladies inflammatoires et dégénératives articulaires.

L'extrait standardisé inhibe l'induction du gène d'expression inflammatoire vraisemblablement en bloquant la voie de l'AP-1.

Antimutagénique envers un 1-NPY Hydro carbone aromatique d'échappement des moteurs diesels et très répandu dans l'atmosphère.

Indications

L'association de ces 4 produits permet d'avoir une prise en charge importante, globale sur tous les problèmes inflammatoires et d'induction Auto-immune, qu'ils soient articulaires, viscéraux ou neurodégénératifs.

Composition

1 gélule contient:

150 mg Curcuma + 50 mg Piper nigrum + 50 mg Ribes nigrum + 100 mg Harpagophytum procumbens.

Sans excipient.

Présentation

Boite de 120 gélules.

Posologie

Pathologie articulaire, digestive, vieillissement: une à trois gélules par jour. On peut, en cas d'un tableau aigu, doubler la dose.

À éviter chez la femme enceinte et chez l'enfant de moins de cinq ans.

MT33

Gélule à 350 mg

Palmitoylethanolamide (PEA)

Composé naturel d'acides gras produits normalement par notre organisme et que l'on retrouve dans certains aliments tels que les jaunes d'œufs, les arachides, le soja, le lait et les produits laitiers.

- Entre dans la synthèse des phospholipides membranaires et des sphingolipides cérébraux.
- Messager cellulaire qui véhicule des informations.
- Solution rapide aux besoins cellulaires pour le système nerveux central et périphérique.
- Empêche la dégradation, la dégranulation des mastocytes et la libération de L-histamine.
- Diminue l'hypertension artérielle.
- Il a un effet cannabinoïde qui renforce les effets des phyto endocannabinoïdes exogènes.
- Puissant effet analgésique, dans les douleurs chroniques, l'absorption du PEA se fait par le système lymphatique.
- Action de prévention antivirale.
- Activité anti inflammatoires.
- Dégranulation des mastocytes.

- Inhibition de l'histamine.
- Inhibition des cytokines inflammatoires.
- Régulation des chimiokines, tryptases, protéases.
- Diminution de la douleur endométriale.

Avec un taux 3 fois plus important que ceux des endocannabinoïdes, le PEA permet une survie neuronale par son rôle sur les mastocytes et le tissu névrogial.

La diminution du taux de PEA prédispose à la démence, la maladie d'Alzheimer, la dépression, l'autisme, la migraine, les anomalies motrices, la SEP, la SLA, la maladie de Parkinson.

- ◆ C'est un Antioxydant et un Anti-allergique.
- ◆ Rôle clé du PEA dans l'axe cerveau / intestin.
Régulation fonctionnelle des troubles digestifs lors des dysbioses intestinales liées aux iléites de Crohn, à la RCH, au syndrome du côlon irritable, au diabète de type II. Il régule l'action des bactériophages.
- ◆ Action favorable au niveau cardiovasculaire notamment pour la récupération après AVC.
- ◆ Action sur les tissus à sécrétions glandulaires exocrines agminées: le syndrome sec, parotidites, mastites thyroïdites, pancréatites et hypertrophie prostatique.
Sans toxicité, ni effets secondaires.

Composition

1 gélule contient: 350 mg PEA d'origine végétale (Opti PEA)

Présentation

Boîte de 120 gélules.

Posologie

Une gélule matin, midi et soir au début des repas.

La dose peut être doublée dans les pathologies aiguës.

Chez les enfants de plus de 5 ans, une gélule matin et soir

Toxicité

Absence de toxicité et d'effets secondaires.

Métabolisme et Endocrinologie

MT20

Gélule à 350 mg

L-Tyrosine

C'est un acide aminé précurseur de l'adrénaline, de la dopamine et des hormones de la satiété.

Il est précurseur des hormones thyroïdiennes: thyroxine et thyronine.

Fucus vesiculosus (Algue)

Les constituants connus sont:

L'iode, le brome, le fer, le calcium, le magnésium, le potassium, le cuivre, l'argent, l'or et l'acide alginique.

C'est un reminéralisant

- Assure la stimulation thyroïdienne.
- Accélère les échanges tissulaires.
- Stimule la dégradation des triglycérides.

Gugull

Oléorésine indienne ayurvédique (appelée aussi Myrrhe des Indes) se présente sous la forme de résine venant du balsamier (encens).

Réduit les excès de cholestérol et les adipocytes essentiellement composé d'acides aminés, (gugulsterone) qui ont une action d'oleolyse agissant sur les membranes cellulaires et le cytosquelette.

Action de régulation de l'axe hypophysio-thyroïdo/pancréatico-gonadique.

Laminaria Digitata (Algue)

Extrait à 0,1 % d'iode indispensable au métabolisme des hormones thyroïdiennes.

Ashwagandha

C'est le ginseng indien utilisé en médecine ayurvédique à partir de ses racines.

- Augmente l'utilisation de l'iode et stimule la fonction thyroïdienne, stimule T₄ et T₃.
 - Active les hormones lipolytiques.
 - Réduit le stress et l'anxiété.
 - Riche en fer et autres Anti oxydants.
- Présence importante d'alcaloïdes de type stéroïdes et flavonoïdes.

- Augmente la masse musculaire en limitant la réplication des adipocytes au profit des cellules musculaires et des ostéoblastes.
- Active la fonction hormonale.

Coleus Forskohlii

Plante vivace des indes, Contient deux associations d'acides aminés qui stimulent l'action:

- Lipolytique du pancréas exocrine sur le contrôle de la fonction adipocyte.
- Régulatrice du fer au niveau des myofibrilles et de l'actine des cellules musculaires.

La synergie d'action de l'ensemble de ces produits permet une utilisation et assimilation majeure de l'iode dans la fonction thyroïdienne et assure aussi un rétrocontrôle pancréatico-thyroïdien de l'insuline et du glucagon.

Composition

1 gélule contient:

50 mg L-Tyrosine + 80 mg Laminaria digitata + 70 mg Fucus vesiculosus + 70 mg Gugull + 50 mg Ashwagandha + 30 mg Coleus forskohlii.

Sans excipient.

Présentation

Boîte de 120 gélules.

Posologie

Selon les résultats de la iodurie sur 24h, 2 à 4 gélules selon l'avis du praticien de santé.

Précaution

Éviter dans l'alimentation l'adjonction de fluor.

Éviter les pâtes dentifrices fluorées et contenant de l'oxyde de titane.

MT21

Gélule à 350 mg

Association ayant une action Oestro-Progestérone like naturelle.

Achillea Millefolium

Plante herbacée vivace du genre Asténacée.

Utilisation dans la pharmacopée traditionnelle, elle est aussi comestible.

Composée de :

- Flavonoïdes tel que l'apigénine, la lutéoline, la rutine.
- Alcaloïdes, terpènes, tanins, Antioxydants.
- Bases choline (bétaine), dicoumarines.
- Graisses: acide aspartique, acide glutamique, alanine histidine, leucine, lysine, proline, valine.
- Acide gras: linoléique, myristique, oléique, palmitique, stéarique.
- Vitamine C, acide caféique, acide salicylique, acide succinique.

Indications :

- Cicatrisant des plaies, des ulcères anciens, Anti-inflammatoire, Analgésique, Antipyrétique.
- Action au niveau du tractus intestinal et rénal.
- Actif dans les dysménorrhées, Anti-fibrosant endométrial.
- Antimicrobien, notamment dans les babésioses.
- Anti-parasitaire.

Alchemilla Vulgaris (*pied de lion*)

Dans la pharmacopée traditionnelle, considérée comme active sur les maux des femmes, elle est diurétique et hémostatique.

Smilax (Sarsepareille)

A partir des racines, l'extraction de la saponine sert à la confection de boissons gazeuses. Action très peu différente du houblon, actif sur les bouffées de chaleur, diurétique.

Maca

Plante péruvienne andine.

Connue depuis 4000 ans.

Utilisée pour la stimulation de :

L'érythropoïèse Anti-anémique.

Hypophysaire et Hypothalamique, ovaires, testicules, thyroïde, pancréas.

Cimicifuga Racemosa

Phytoœstrogène.

Indications de l'association Phytothérapique MT 21

Tout trouble observé et accompagnant la ménopause.

Composition

1 gélule contient: 100 mg Achillea millefolium + 25 mg Alchemilla vulgaris + 25 mg Smilax + 125 mg Maca + 75 mg Cimicifuga racemosa.

Sans excipient.

Présentation

Boîte de 120 gélules.

Posologie

À titre curatif : trois gélules par jour.

Après disparition des symptômes: une gélule par jour.

Précaution

Proscrit chez la femme enceinte et allaitante.

Gélule à 350 mg

Association phytothérapique ayant une action globale Anti-gastrique, Anti-allergique, Antiseptique sur les muqueuses digestives et intestinales. Elle est également régulatrice de la fonction pancréatique endocrine et exocrine avec un contrôle rétrograde sur la fonction thyroïdienne, non toxique.

Extraits de Matricaria Chamomilla

Utilisée depuis l'Antiquité, herbacée annuelle.

L'analyse des composés extraits des huiles essentielles: oxydes de bisabolol et des flavonoïdes.

Anti-inflammatoire digestif, tonique stomachique, Antispasmodique et Analgésique. Antibactérien et Antifongique.

Chrysanthellum Americanum

Herbacée de la famille des astéracées.

Plante originaire des régions montagneuses d'Amérique du Sud et des hauts plateaux d'Afrique.

Contient: flavonoïdes, flavonnes, flavonones, des polyphénols et des saponines, Antioxydant.

Cicatrisant digestif, effet antitoxique pour le foie, agit sur les enzymes hépatiques notamment sur le cytochrome P-455. Effet sur la fragilité vasculaire capillaire: action très importante et rapide sur les surrénales.

Ononis Spinosa (Bugrane épineuse)

Appelée « arrête bœuf », cette plante vivace contient: isoflavones, stérols bêta-sitostérol stigma-sitostérol, tanins, acide citrique, spinonine glucoside qui est un Antibactérien. La saponine et isoflavones sont diurétiques. Antibactérienne, Anti-inflammatoire, Antalgique. Les propriétés Anti-inflammatoires sont liées à l'inhibition de la 5 lipoxygénase par la médicarpine.

Solidago Virgaurea

Appelée verge d'or, plante vivace de la famille des Asteraceae (utilisation des parties aériennes). Contient: flavonoïdes, saponosides, tanins, phénols, Antioxydants, Anti inflammatoires et Anti-infection des fonctions digestive, intestinale, rénale, diurétique et vasculaire.

Propriétés de la formulation: lutte contre la malabsorption intestinale, action sur l'iléon, régulation de l'ensemble pancréatique (Endocrine et Exocrine) sur les fonctions protéases ribonucléases et lipases.

Composition

1 gélule contient: 125 mg Matricaria chamomilla + 125 mg Chrysanthellum americanum + 50 mg Ononis spinosa + 50 mg Solidago virgaurea.
Sans excipient.

Présentation

Boîte de 120 gélules.

Posologie

1 gélule 3 fois par jour au début des repas.

Précaution

Eviter les gels d'alumine et pansements gastriques.

1 Oncologie

Association avec

Fibrome

Physiatrons (Kimicor)
Mycobacterium chelonae

MT40 / MT41 / MT43

Carcinome

MT40 / MT41 / MT43 / MT44

Épithélioma

MT40 / MT41 / MT43 / MT44

Sarcome

Osseux • Fibreux
Musculaire • Adipeux

MT40 / MT41 / MT43 / MT44

Peau

Mélanome • Spinocellulaire
Basocellulaire

Observation de l'évolution néoplasique
macroscopique par technique
de luminescence UV sous-traitement

Mycobacterium chelonae

MT40 / MT41 / MT43 / MT44

Pendant Chimio / Radiothérapie
MT45 une dose 2 fois par semaine

Système nerveux

Neurofibromatose type II

Physiatrons (Kimicor)
Prevention / consolidation:

MT42 / MT43 / MT33 / MT50 / MT51

Dégénérée : neurinome,
schwannome, épendyome,
ménigiomes

**MT40 / MT41 / MT43 / MT33
MT50 / MT51**

Glioblastome

**MT40 / MT41 / MT43 / MT33
MT50 / MT51**

2 Topographie

Association avec

Stomatologie : Langue, parotides

ORL : Pharynx, larynx, sinus

Poumons

Physiatrons (Kimicor)

MT40 / MT41 / MT43 / MT44

Consolidation

MT42 / MT44 pendant 3 mois
puis **MT42** à vie

Pendant Chimio / Radiothérapie
MT45 une dose 2 fois par semaine

Hormonal et génital

Hypophyse, thyroïde

Mycobacterium Chelonae

MT40 / MT41 / MT43 / MT44 / MT50

Consolidation **MT42 / MT50**

Pendant Chimio / Radiothérapie
MT45 une dose 2 fois par semaine

Seins, ovaires, utérus,
prostate, testicules,
reins, vessie

Mycobacterium chelonae

MT40 / MT41 / MT43 / MT44 / MT50

Consolidation **MT42 / MT50**

Pendant chimio / Radiothérapie **MT45**
une dose 2 fois par semaine

Homéopathie korsakovienne béryllium

Digestif

Œsophage
Vésicule biliaire
Foie
Intestin
Pancréas

Bactériophages

MT40 / MT41 / MT43 / MT44
MT50 / MT23

Consolidation **MT42 / MT50**

Pendant Chimio / Radiothérapie
MT45 une dose 2 fois par semaine

3 Hémopathie

Association avec

Leucémies
Syndrome lymphoprolifératif
Syndrome myéloprolifératif
Myélofibrose
Polyglobulie splénomégalie
Thrombocytémie essentielle
Lymphomes
Lymphomes Hodgkiniens
Lymphomes non hodgkiniens
Dysglobulinemies
Maladie de Kaller
Maladie de Waldenstrom

Traitement commun

MT40 / MT41 / MT43 / MT44

Consolidation

MT42 / MT44 pendant 6 mois
puis **MT42**

Lors de la Chimiothérapie et Radiothérapie
MT45 2 doses par semaine

Association thérapeutique personnalisée avec
Kimicor et en fonction des mimétisme moléculaires
avec *Mycobacterium chelonae* et les bactériophages

Association avec

Antimicrobiens

Bactériophages

MT42 / MT43

Fibrose post BCG

Mycobacterium chelonae

MT42 / MT33

Endométriose

Mycobacterium chelonae

MT42 / MT43 / MT33

Maladie de Lyme

MT42 / MT33 / MT50*Pour les spirochètes et rickettsies*Cryptolepis sanguinolena. **(teinture mère)***Helicobacter pylori**Estomac**Thyroïde**Neuropathie de Guillain et Barré***MT42 / MT50 / MT22**

Homéopathie korsakovienne

Helicobacter pylori

5

Virologie

Association avec

Adénovirus
Virus ARN

Physiatrons (Kimicor)
Mycobacterium chelonae
Bactériophages
MT40 / MT41 / MT30

6

Douleurs

Association avec

MT31 / MT32 / MT33

7

Menopause

Association avec

Ostéoporose
Dysthyroïdie

Mycobacterium chelonae
MT50 / MT21 / MT22 / MT33
MT20 / MT43

8

Maladies Auto-Immunes

Association avec

Systémique
Articulaire
Digestive
Vasculaire
Dermatologique /psoriasis

Physiatrons (Kimicor)
Bactériophages
MT42 / MT43 / MT50 / MT51
MT30 / MT31 / MT32 / MT33

9

Maladies Neurodégénératives

Association avec

SEP
Maladie de Parkinson
SLA
Neuropathies périphériques
Neuropathies et atteinte
comportementale

MT42 / MT30 / MT32 / MT33

DMLA

Physiatrons (Kimicor)
Bactériophages
Mycobacterium chelonae

MT42 / MT50 / MT51 / MT52

10 Maladies Respiratoires

Association avec

Asthme
Emphysème fibrose
Tuberculisme

Mycobacterium chelonae
MT42 / MT43 / MT30

The logo for Kkena, featuring a stylized 'K' in a dark blue color followed by the word 'kena' in a lighter blue, lowercase sans-serif font.

Kkena

**13 Via Nosellare
36028. ROSSANO VENETO
ITALIE**