

# SISTEMA ELETTROFISIOLOGICO UNIVERSALE MAFG 03.01, PER DIAGNOSI E TRATTAMENTO DEL TIPO BIO-ENERGO-INFORMATIVO

## A. INFORMAZIONI GENERALI

### 1. Oggetto e settore di applicazione

*Il sistema Elettrofisiologico Universale MAFG-03.01, è un dispositivo medico, brevettato dal dott. Emilian Dobrea e dall'ing. Tomescu Ion in Romania e in Israele, l'omologazione e la certificazione internazionale è stata effettuata da BUREAUVERITAS, con Certificato CE, della classe IIA (ogni persona maggiorenne può utilizzare il dispositivo dopo essere stata addestrata dal distributore), che può essere utilizzato per rilevare i microrganismi presenti nel corpo umano e il trattamento per l'annientamento degli stessi. Il dispositivo è registrato ufficialmente presso il Ministero della Salute della Romania e del Messico.*

**È notevole il fatto che il campo di frequenze scelto nella progettazione del dispositivo MAFG-03.01 copre per l'utilizzo dei microrganismi con frequenze i cui valori possono essere di milioni di Hz, ovvero oltre l'87% degli agenti patogeni (microrganismi) noti nel mondo.**

*Nel caso del corpo umano, per la localizzazione del microrganismo, viene determinata la risposta alle frequenze nei circuiti Mano sinistra-Mano destra, Mano sinistra-Gamba sinistra, Mano sinistra-Gamba destra, Mano destra-Gamba destra, Mano destra-Gamba sinistra, Gamba sinistra-Gamba destra, usando lo stesso campo di frequenze, lo stesso passo di frequenza, la stessa ampiezza e lo stesso tipo di segnale.*

*Il concetto di diagnosi e trattamento bio-energo-informativo è basato sul rilevamento dei centri o dei sistemi patologici con poli elettromagnetici anomali, l'eliminazione degli stessi, nonché il rilevamento degli elementi in grado di oscillare in armonia con le frequenze elettromagnetiche normali. In questo modo, i poli del dispositivo bio-informativo, essendo in risonanza con le particelle molecolari-atomiche e subatomiche (protoni, neutrone, altre particelle) sono in grado di trasportare e di trasmettere l'informazione necessaria per ripristinare la funzione sana dell'organismo umano.*

*La medicina bio-informativa, la vera medicina del futuro, ha lo scopo di monitorare gli scambi di segnali elettrici, essendo in grado di determinare la causa degli ammalamenti, rilevando la malattia allo stato iniziale, non ancora manifestata, e quindi di determinare un'influenza terapeutica decisiva rispetto alle misure palliative basate sui sintomi.*

*Le onde radiantissime si spostano nello spazio, trasportando grosse quantità di energia e informazioni. Tutto quello che esiste nell'universo e sulla Terra esiste sotto forma di energia informativa. Le onde energetiche di una certa frequenza ed ampiezza degli organismi vivi*

*contengono informazioni riguardanti la fonte, ovvero rappresentano l'insieme delle radiazioni dei sistemi e degli organi.*

*La terapia consiste nella correzione delle funzioni dell'organismo andando a neutralizzare le funzioni patologiche ed a ripristinare quelle fisiologiche, le modifiche avvenendo a livello cellulare. Questo metodo consente la diagnosi e la cura di moltissime malattie, senza interventi farmaco-terapeutici con farmaci invasivi.*

*Il trattamento con biofeedback non usa una stimolazione elettrica, ma riprende i segnali prodotti dall'organismo, li elabora e li normalizza, dopo di che li restituisce all'organismo interessato, realizzando in questo modo l'effetto di normalizzazione omeostatica. Il sistema Elettrofisiologico Universale MAFG-03.01 riceve l'informazione dal paziente e separa i segnali fisiologici da quelli patologici, elaborando l'informazione energetica che traduce in un grafico che attesta la presenza o meno dell'agente patogeno, dopo di che la ritrasmette al paziente, tramite terapia, fatto che comporta la regolazione della funzione disturbante.*

*Lo scopo della diagnosi e del trattamento tramite biofeedback è quello di ripristinare una circolazione ottima energetica ed informativa a livello di organi e sistemi.*

*Il sistema Elettrofisiologico Universale MAFG-03.01 è destinato a generare dei segnali sinusoidali, rettangolari o triangolari, dall'ampiezza, frequenza e fase costanti o variabili, che vengono utilizzati per determinare la risposta alla frequenza di un circuito esterno, al quale viene applicato tale segnale.*

*Lo stesso dispositivo medico MAFG-03 è dotato di circuiti specializzati che consentono la lettura del valore efficiente della tensione applicata e della corrente generata nel circuito esterno al quale viene applicato tale segnale.*

*Il dispositivo medico MAFG-03 ha due canali identici ed isolati galvanicamente tra loro, nonché isolati galvanicamente dalla fonte di alimentazione e dai cavi USB che assicurano i collegamenti con un portatile esterno.*

*Per determinare la risposta alla frequenza, sotto forma di grafici corrente/frequenza o impedenza/frequenza, sono progettati ed installati dei pacchetti di programmi embeded nel microcontroller del rispettivo canale e dei pacchetti di programmi installati sul portatile che assicurano i comandi di sincronizzazione tra il segnale generato (con i parametri programmati) e i valori di tensione e corrente misurati.*

**Dal punto di vista del funzionamento, il dispositivo medico MAFG-03.01 ha bisogno, per funzionare, di un portatile dotato del sistema operativo Windows 10, hardware i7 e almeno 2 porte USB3, il pacchetto di programmi MAFG-03.01 installati e due cavi USB collegati tra il portatile e il MAFG-03.01**

*In base a quanto riportato qui sopra si possono determinare i grafici di risposta alla frequenza corrente/frequenza o impedenza/frequenza per ogni circuito esterno collegato ad uno dei due canali del dispositivo MAFG-03.*

*In caso di utilizzo del dispositivo MAFG-03.01 per determinare la risposta alla frequenza di un circuito del corpo umano, ad esempio il circuito costituito tra la mano sinistra e la mano destra, si può determinare il grafico di risposta corrente/frequenza o impedenza/frequenza per un campo di frequenza selezionato, un determinato tipo di segnale (sinusoidale o rettangolare o triangolare), un determinato passo di frequenza e un determinato valore di ampiezza del segnale.*

*Secondo la letteratura specialistica (vedi „The cure of all diseases”, Dott.ssa Hulda Clark) ogni microrganismo vivo emette su alcune frequenze di uno spettro di frequenze ben delimitato, indipendentemente se si trova nel corpo umano, animale oppure in un altro ambiente che gli consente di vivere e di svilupparsi ed ogni microrganismo la cui età sta avanzando oppure è morto, può essere localizzato con un campo di frequenze molto limitato fino al livello di un'unica frequenza che si trova all'interno del campo di emissione di quel microrganismo vivo.*

*In tal caso, se ad un circuito del corpo umano, costituito, ad esempio, dalla mano sinistra-mano destra, viene applicato un segnale con tensione fissa (non stabilizzata) e con frequenza variabile tra due valori che rientrano nel campo di emissione di un determinato microrganismo e viene misurato il valore medio della corrente generata in questo circuito per ogni valore di frequenza all'interno del campo di frequenza ricercato, allora l'esistenza di un microrganismo vivo in questo campo di frequenze comporterà l'assorbimento di energia ad ogni valore della propria frequenza di emissione all'interno del proprio campo di emissione e l'aumento della corrente consumata. Un tale comportamento equivale all'esistenza, nel circuito del corpo umano selezionato, di alcuni circuiti elettrici risonanti serie il cui schema di collegamento è specifico a tale microrganismo. Per i microrganismi morti il comportamento equivale alla presenza di uno/più circuiti risonanti in parallelo.*

*Durante il funzionamento il Sistema Elettrofisiologico Universale MAFG-03.01 usa le frequenze di alcuni microrganismi e del loro spettro di frequenze pubblicati dalla Dott.ssa Hulda Clark e da Grigorij Grabovoj, in seguito ad un'esperienza di oltre 40 anni nel settore. È molto rilevante il fatto che un data base molto grande e significativo comprendente frequenze di risonanza dei microrganismi e non solo, che non è soltanto pubblicato, ma è anche inserito in strumenti prodotti in serie, si ritrova nei dispositivi medici del tipo VEGA EXPERT prodotti dall'azienda tedesca VEGA.*

*La conferma del rilevamento tramite biofeedback e della cura con l'aiuto del Sistema Elettrofisiologico Universale MAFG-03.01 è avvenuta in laboratori medici specializzati utilizzando procedure di prova della medicina classica.*

## **QUALI SONO I GRUPPI DI PATOLOGIE PER I QUALI VIENE UTILIZZATO IL DISPOSITIVO E LE TIPOLOGIE DI TERAPIA.**

Il dispositivo può essere utilizzato con massimo successo per il rilevamento e la terapia tramite elettroporazione dei patogeni del tipo virus, parassiti, batteri, nanobatteri, funghi, ma anche nella terapia dei **gruppi di patologie** del tipo: Neuroborreliosi, Chagas, Dengue, Malaria, Borreliosi (malattia di Lyme), Infezioni nosocomiali, Schistosomiasi, Leishmaniosi (Leishmania Messicana, Braziliensis, Tropica, Donovanii), Micoplasmosi, Nanobatteri, Tetano, Salmonellosi, Malattia da Rotavirus, Toxoplasmosi, Colera, malattie gastriche, ma anche per altre malattie molto gravi.

## **COME AVVIENE LA DIAGNOSI DEL PAZIENTE**

La diagnosi per i pazienti per la terapia con il dispositivo può essere effettuata in due modalità:

- Sia avviene in laboratorio per la maggior parte dei pazienti, e quando si presentano per la terapia si può verificare la diagnosi effettuando il grafico con l'aiuto del dispositivo, sul gruppo patologico indicato dal laboratorio - per avere una certezza sullo stesso. La conferma della diagnosi con il grafico risulta dal fatto che l'immagine del grafico è irregolare con striature del tipo come da piramide.
- Sia direttamente con il grafico, nel caso dei pazienti le cui malattie sono generate da cause infettive con microrganismi del tipo virus, oncovirus oppure Cell Wall Deficient (microrganismi senza parete cellulare) si possono fare dei test tramite grafici applicando la frequenza adatta indicata nella letteratura specialistica.

## **QUALI SONO I MAGGIORI RISULTATI OTTENUTI NEL TRATTAMENTO DI VARIE PATOLOGIE CON L'AIUTO DEL DISPOSITIVO**

Abbiamo lavorato e continuiamo a lavorare con il dispositivo sull'intera gamma di cause e concause delle patologie a tendenza degenerativa ed abbiamo ottenuto dei risultati rilevanti in: vari tipi di sclerosi (ms associated retrovirus), encefalomielite mialgica (XMRV - Xenotropic Murine Leukemia Related Virus), Neuroborreliosi, Chagas, Dengue, Malaria, Schistosomiasi, Leishmaniosi (Leishmania Messicana, Braziliensis, Tropica, Donovanii), Micoplasmosi, Nanobatteri, Infezioni nosocomiali, Tetano, Salmonellosi, Malattia da Rotavirus, Toxoplasmosi, Colera, malattie gastriche, ma anche per altre malattie molto gravi.

## **PARAGONE TRA QUELLO CHE FA IL DISPOSITIVO E NON FA LA MEDICINA ALLOPATICA NELLA CURA DI VARIE MALATTIE E I FATTI CHE RACCOMANDANO IL DISPOSITIVO**

L'Apparecchio lavora nei settori spettrali di frequenza del campo biologico di esistenza dei microrganismi che possono essere rilevati anche con l'aiuto di Real Time PCR (Polymerase Chain Reaction), ma per la loro particolare struttura non possono ancora essere annientati con farmaci chimici o biologici. (I virus, i microplasmii, i nanobatteri, le borrelie, le ehrlichie, la toxoplasmosi, chagas, dengue). In questi casi l'unica

possibilità è quella di agire in maniera non invasiva per effettuare la terapia specifica con il dispositivo.

## **DA DOVE VENGONO PRESE LE FREQUENZE PER LE TERAPIE**

Le frequenze vengono prese dai manuali specialistici di alcuni medici famosi nel mondo, che si sono occupati e alcuni di loro continuano ad occuparsi tuttora di questo tipo di medicina biofunzionale integrativa. Le principali fonti sono: i libri della scrittrice americana Dott.ssa Hulda Clark, dello scrittore russo, dott. Grigorij Grabovojj, nonché altre fonti. **I MANUALI DI FREQUENZE VENGONO CONSEGNATI ALL'ACQUIRENTE INSIEME AL DISPOSITIVO MEDICO.**

Per coloro che vogliono verificare la veridicità del valore delle frequenze nel caso delle malattie diagnosticate, si può confermare tramite biofeedback con l'aiuto del soft creato in Germania sul dispositivo Vegatest Expert dove sono localizzati gli organi del corpo umano in codice di frequenza. **LE PROCEDURE OPERATIVE SONO SEMIAUTOMATICHE, PREINSTALLATE NEL DISPOSITIVO.**

## **COME VENGONO STABILITE LA TIPOLOGIA E LA DURATA DELLA TERAPIA**

La tipologia e la durata della terapia vengono stabilite in automatico, a seconda della grandezza del range presente sul grafico.

## **QUALI SONO LE RESTRIZIONI E I PERICOLI AI QUALI SONO SOTTOPOSTI I PAZIENTI PRIMA E DOPO LA TERAPIA**

Le restrizioni consistono nel fatto che la terapia non può essere effettuata nel caso delle persone con Pace Maker, stent, by-pass coronarico, aste metalliche nel corpo, ferite aperte, donne incinte e bambini fino ai 5 anni. Nelle altre persone non abbiamo notato o costatato alcun tipo di effetto negativo. Non ci sono altri pericoli per i pazienti, il dispositivo assicurando una protezione totale, confermata con le Relazioni di prove elaborate da enti specializzati e riconosciuti nel settore.

## **SE IL PAZIENTE SENTE UN DISTURBO DURANTE LA TERAPIA OPPURE SUBITO DOPO, COSA SI DEVE FARE NEL CASO IN CUI LA TERAPIA VIENE EFFETTUATA DA UN MEDICO SPECIALISTA OPPURE DA UNA PERSONA NON SPECIALIZZATA**

Se i pazienti, per motivi ignoti, sentono vertigini o intorpidimenti (essendo elettrosensibili) la terapia verrà interrotta e dopo qualche giorno di riposo verrà ripresa.

In caso di un piccolo arrossamento accidentale (di un eritema) del area di contatto tra gli elettrodi e il corpo, viene applicato alla fine della terapia un leggero massaggio dell'area con una crema emolliente per il corpo.

**B. DOCUMENTI UFFICIALI RILASCIATI DALLE AUTORITÀ COMPETENTI PER L'OMOLOGAZIONE, L'APPROVAZIONE E L'INSERIMENTO SUL MERCATO DEL SISTEMA ELETTROFISIOLOGICO UNIVERSALE MAFG 03.01 .**

- 1- L'ATTO INTERNAZIONALE DI RICONOSCIMENTO ED OMOLOGAZIONE DEL DISPOSITIVO MEDICO MAFG 30.01, RILASCIATO DA BUREAUVERITAS , È UN CERTIFICATO CE. IL DISPOSITIVO MEDICO MAFG 03.01 VIENE CHIAMATO IN QUESTO CERTIFICATO, IN BASE ALLE PROCEDURE INTERNAZIONALI, "SISTEMA ELETTROFISIOLOGICO UNIVERSALE MAFG 03.01".**
- 2- IL CERTIFICATO ISO DEL COSTRUTTORE SC EES SRL CON IL QUALE È STATO AUTORIZZATO A PRODURRE IL DISPOSITIVO MAFG 03.01 IN BASE ALLE NORME INTERNAZIONALI.**
- 3- IL NULLA OSTA RILASCIATO DAL MINISTERO DELLA SALUTE DELLA ROMANIA ALLA SOCIETÀ PROFESSIONAL MEDICAL DEVICES SRL, CHE HA L'ESCLUSIVA DI VENDITA SU TUTTI GLI APPARECCHI E I DISPOSITIVI MEDICI DI OGNI TIPO (ANCHE PER IL DISPOSITIVO MAFG 03.01) PRODOTTI DALLA SC ECHIPAMENTE ELECTRONICE EES SRL (l'azienda che produce anche il dispositivo MAFG 03.01. ) L'azienda PROFESSIONAL MEDICAL DEVICES SRL è quella che vende il dispositivo MAFG 03.01 in tutto il mondo.**
- 4- LA DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ E IL CERTIFICATO DI GARANZIA, che rilascia il venditore per ogni dispositivo.**
- 5- IL MANUALE D'USO del dispositivo MAFG 03.01., rilasciato dal costruttore.**
- 6- IL BREVETTO D'INVENZIONE DEL DOTT. DOBREA EMILIAN E DELL'ING. TOMESSCU ION RILASCIATO DA OSIM ROMANIA PER IL DISPOSITIVO MAFG 03.01.**

## 7- IL RICONOSCIMENTO DEL BREVETTO D'INVENZIONE DI CUI SOPRA IN ISRAELE

### C. INFORMAZIONI SULL'ISTALLAZIONE E L'USO DEL DISPOSITIVO MAFG 03.01.

**Per poter installare e mettere in funzione il dispositivo MAFG 03-01, avete bisogno di un computer portatile, di qualsiasi marca - HP, ASSUS, ACER, DELL, con hardware i7, soft Windows 10 installato ed almeno 2 porte USB3, un cavo elettrico con presa multipla e una stampante di piccole dimensioni, preferibilmente a colori, con la quale vengono stampati i grafici delle analisi e delle terapie. Per il resto non avere bisogno di altri accessori per installare ed utilizzare il dispositivo.**

**Per quanto riguarda la stanza dove vengono effettuate le terapie con questi dispositivi, questa non ha una configurazione architettonica particolare per poter svolgere un'attività regolare. Avete bisogno di un posto per installare una scrivania di piccole dimensioni - sulla quale andrete a mettere il dispositivo, il computer portatile e la stampante, una poltrona (sedia con schienale per il paziente) e una sedia per il terapeuta. Non è consigliato che nella stanza, nelle immediate vicinanze del paziente, ci siano degli apparecchi che non abbiamo a che fare con la terapia (tv in funzione, telefoni cellulari accesi) che potrebbero creare dei campi magnetici o elettrici e potrebbero disturbare le terapie.**

**Si possono installare più dispositivi in una sola stanza, però si dovrebbero montare delle pareti divisorie tra i punti operativi, per motivi di tutela dell'intimità del paziente e della riservatezza delle discussioni tra questo e il terapeuta. Un'eventuale sala d'attesa, per il ricevimento dei pazienti e un bagno potrebbero servire tutta la clinica. Non si richiede espressamente una sala d'attesa per ogni singolo ambulatorio.**

**Il personale che utilizza il dispositivo non deve avere studi di medicina, però deve essere addestrato direttamente e personalmente dal distributore del dispositivo, che rilascerà un Certificato di formazione che conferisce al titolare il diritto di utilizzare il dispositivo anche per terapie destinate ai pazienti.**

**L'uso del dispositivo ha dimostrato pubblicamente che sono stati ottenuti dei risultati rilevanti nella cura di patologie generate da agenti patogeni e microrganismi sui quali la medicina classica ha dichiarato che "non ci sono cure per le stesse".**

**Non ci sono altre norme tecniche particolari, da rispettare, per quanto riguarda il posto dove collocare il dispositivo.**

**Il vostro interesse per l'acquisto di un tale dispositivo adesso, oppure di più dispositivi in futuro, è ben gradito e vi convincerete facilmente delle qualità particolari di questo investimento medico.**

**Il dispositivo viene venduto con un soft automatico, dove le procedure sono preinstallate, dovete soltanto inserire la frequenza di terapia e il resto delle procedure sono del tutto automatiche.**

**D. LE MODIFICHE APPOSTATE AL DISPOSITIVO CON UN SOFT CLASSICO, CON L'INSERIMENTO DI UN NUOVO SOFT, IN MATERIA DI RILEVAMENTO, PROCEDURE E TERAPIE.**

A partire dal mese di gennaio 2018, il dispositivo lavora con un nuovo soft, che ha le procedure di terapia automatiche.

**IL NUOVO SOFT per il dispositivo assicura:**

- Un programma automatico di terapia sulle frequenze del tipo Grabovoj; il terapeuta dovrà inserire soltanto la frequenza per la quale fa la terapia, e il resto delle informazioni sono elaborate in automatico dal dispositivo, con l'aiuto del nuovo soft.

- Un programma automatico di terapia sulle frequenze della dott.ssa Hulda Clark, che riprende il range di lavoro direttamente dal grafico di diagnosi. Il programma assicura dei tempi di lavoro sei volte inferiori (da 5,30 ore per una terapia su un range di 50 khz, a soli 38 minuti!!!!).

Subito dopo aver effettuato il grafico (la diagnosi) il terapeuta può trasferire, in automatico dal grafico, l'informazione riguardante il range di terapia sul soft e la terapia verrà effettuata in automatico, senza dover inserire nessun'altra informazione nel programma, tutto viene elaborato in automatico con l'aiuto del nuovo soft.

Si può fare terapia anche direttamente con le frequenze della dott.ssa Hulda Clark, viene inserita soltanto la frequenza d'inizio e quella di arresto, il resto è del tutto automatico. Il grafico nel nuovo soft, viene effettuato facilmente tramite il cursore e non tramite vari step di modifica della frequenza di arresto.

**INSIEME AL NUOVO SOFT SONO STATI INSERITI ANCHE GLI STANDARD DI RIFERIMENTO PER METALLI PESANTI CANCEROGENI (65 pezzi) e i COLORANTI CANCEROGENI (7 pezzi).** Tali standard di riferimento sono fondamentali per le terapie di eliminazione dei metalli pesanti e dei coloranti dall'organismo umano, entrambe le categorie essendo generatrici di tumori.

Il dispositivo MAFG 03.01 è l'unico che assicura l'eliminazione di tali elementi estremamente pericolosi per la salute. Utilizzando gli standard di riferimento, **NON AVETE PIÙ BISOGNO DEL DISPOSITIVO TEDESCO VEGATEST PER ELIMINARE I METALLI PESANTI E I COLORANTI CANCEROGENI.** Nel nuovo soft ci sono 2 procedure speciali per l'eliminazione dei metalli, i tempi per l'eliminazione di un metallo pesante o di un colorante dal corpo umano è di 20 minuti al massimo.

Il kit di standard di riferimento viene conservato in una cartella speciale in cuoio, facile da trasportare e da utilizzare.

**SC PROFESSIONAL MEDICAL DEVICES SRL**

Bucarest,  
Ottobre, 2018