

TÉCNICA MICROSCÓPICA DE QUIROLIQUICRISTAL DEL ANÁLISIS DE CONGELACIÓN DE LA ESTRUCTURA POLIMÓRFICA DE UN HOMEOPÁTICO

(La Congelación como una Técnica para el Análisis de la Estructura de Clatrato de un Homeopático de Base de Agua)

AUTORES: Dwain Wilkinson, Técnico; Denver, Colorado, EUA.

ABSTRACTO:

El agua tiene una fase de cristal líquido que parece grabar memoria. Éste es el tratado básico de la homeopatía. Los medicamentos homeopáticos parecen tener la habilidad de tomar una grabado de ciertas sustancias farmacológicas y “recordar” algún tipo de forma que se transmite a los receptores de forma en el cuerpo del paciente.

Debido a que el agua es en realidad un cristal líquido, este tipo de memoria de forma que posee podría detectarse a través de la congelación. En este estudio, los homeopáticos se congelaron a -5°C , y en ese momento se utilizó un microscopio interferómetro para analizar tanto a la superficie como a las líneas interiores del cristal que se formaron dentro del hielo.

Conforme sucede la congelación, se deben desarrollar líneas de corte a lo largo de los efectos del cristal líquido de los compuestos, para luego ser discernibles mediante el uso del microscopio. Este estudio describe el aparato básico y la técnica de análisis, así como algunos resultados preliminares del análisis de varios homeopáticos. Esto nos permite comprobar cierta diferencia en la estructura de cristal líquido de varios compuestos homeopáticos, así como utilizar esto como una técnica de control de calidad para desarrollar y producir homeopáticos.

ANTECEDENTES:

El estudio de la homeopatía nos ha guiado hacia el análisis de la estructura del clatrato del agua. La estructura del clatrato del agua explica el efecto de cristal líquido de la misma, así como de las diferentes estructuras poligonales que el agua puede duplicar y retener en su estado líquido.

La estructura bipolar del agua forma un ángulo de 104.5° entre los dos hidrógenos, en donde el oxígeno es el vértice del ángulo. Este ángulo particular permite que una molécula del agua se mezcle con otras moléculas de agua en ciertas modalidades limitadas. Así, en la estructura del agua por sí misma con este ángulo de 104.5° , las moléculas de la misma se pueden agregar para formar diferentes estructuras poligonales [Estudios:2].

Por lo que si tenemos un modelo de la molécula de H_2O y se nos pidiera que formáramos un cuadrado si hubiera moléculas suficientes, si podríamos hacerlo. También podríamos construir un cubo o cualquier polígono. Pero hay varias estructuras que no podemos hacer. De las siete grandes estructuras poligonales, únicamente podemos hacer cinco utilizando sólo agua. Al agregar alcohol y agua entonces podemos duplicar cualquiera de las siete, lo que significa que cualquier estructura que quisiéramos duplicar, se podría duplicar con una combinación de agua/alcohol [Libros:10]. Si nosotros deseáramos duplicar la estructura del ADN, por ejemplo, las moléculas del agua y del alcohol se podrían alinear en una modalidad tal que la forma del ADN se podría grabar en ellas de tal manera que las moléculas del agua y del alcohol pudieran producir una forma muy similar.

Al agregar alcohol también se podrían duplicar otras estructuras; es así que se necesita la mezcla de agua y de alcohol que se utiliza en una preparación farmacéutica homeopática. Lo que esto significa es que conforme tomamos diferentes hierbas, sarcodes, nosodes, allersodes, disodes, etc., y los potencializamos a través de la dilución serial y de la sucusión, existe una grabación de este ítem dentro del cristal líquido del agua y del alcohol.

Los cristales líquidos los descubrió un botánico austriaco llamado Frederick Reinitzer, en 1888. Él estudiaba los efectos del colesterol en las plantas. El mestrato de colesterol y otros compuestos del colesterol son de los mejores cristales líquidos que existen. Vorlander estudió a los cristales líquidos con más profundidad y a la fecha la universidad Martin Luther en Halle aún se jacta de ser un importante instituto que investiga al cristal líquido y que ha lo ha hecho desde el año 1900.

Gran parte del trabajo desempeñado en los cristales líquidos ha dado como resultado el desarrollo de la pantalla de cristal líquido que se utiliza en muchas computadoras y relojes. Sin el análisis de cómo es que los líquidos pueden unirse a los cristales, estos descubrimientos electrónicos no se podrían haberse llevado a cabo. Gran parte de las investigaciones referentes al cristal líquido se han realizado en compuestos de mayor tamaño en la gama del colesterol y también en algunas áreas electrónicas. Sin embargo, en la industria se sabe que el agua también puede formar un cristal líquido.

Los cristales líquidos con frecuencia no tienen la organización proposicional que los cristales sólidos sí ostentan, sin embargo sí poseen componentes organizacionales o vectoriales que les permiten mantener un tipo de dimensión espacial de fase o una memoria de forma.

En el libro “Cristales Líquidos” [Libros: 11], Peter Collings reporta que en 1988, setecientos científicos de treinta y un países se reunieron en Alemania para la 12^a

Conferencia Internacional del Cristal Líquido. Esto fue el testimonio completo de la Ciencia del Análisis del Cristal Líquido.

Al analizar los efectos del cristal líquido del agua, los investigadores en Francia en los años 70 del siglo veinte descubrieron que cuando ciertas aguas eran congeladas, estas presentaban un tipo específico de efecto de cristalización que parecía orientarse a lo largo de las líneas polares magnéticas y desarrollaban ciertas estructuras cristalinas. Cuando el agua se descongelaba y volvía a congelar, estas estructuras regresarían. De hecho, los investigadores descubrieron que la única manera para destruir estas estructuras en la memoria del agua era al hervirla a su punto de ebullición. En algún punto entre la temperatura ambiente y el punto de ebullición parece haber un umbral de calor que destruiría la memoria polimórfica del agua.

Nuestra investigación descubrió que este umbral se localiza entre los 60° C o aproximadamente a los 140° F.

Las temperaturas superiores a este umbral parecen ser capaces de incrementar el movimiento brauniano y la agitación térmica del agua a tal grado que ésta perdería su efecto de memoria. Así, ésta sería una temperatura que destruiría la habilidad de comunicación de la homeopatía. Hahnemann también observó que las temperaturas elevadas a alrededor de los 60° C podrían destruir al homeopático. (ref. Libros 5).

En 1988 un importador de medicinas homeopáticas en Estados Unidos tenía una unidad de aire acondicionado en la bodega que funcionaba de manera inadecuada. Esto sucedió durante un periodo excesivamente caluroso en California. A este investigador se le pidió que revisara los medicamentos utilizando la técnica microscópica de quiroliquicristal y la unidad RAEGE [Estudios:3] para determinar si alguno de los homeopáticos había perdido su potencia o sus efectos de organización. Se identificó que un elemento había sido destruido debido a las altas temperaturas. Este era un elemento de un producto homeopático complejo que estaba en la esquina que había soportado más calor.

Los investigadores en Francia estudiaron el efecto de la memoria del agua y descubrieron que ésta también se podía destruir si pasaba a través de un inyector suficientemente pequeño. Las diminutas agujas de inyección también interferirían con la habilidad del homeopático para conservar sus formas variadas.

Es así que a partir de nuestra investigación referente a la dilución ultraalta homeopática (potencias superiores a 30x) sabemos que no se conserva ningún químico original; a pesar de todo, el homeopático parece tener una habilidad para transferir parte de la información. Un proceso se localiza en el efecto de la memoria del cristal líquido del agua. (ref. libros: 5, 11, 12).

En la década de los 60 y 70 del siglo veinte, en el hospital Hahnemannian en Filadelfia, Pensilvania, se llevaron a cabo estudios de los efectos de resonancia magnética nuclear de la homeopatía. Estos estudios demostraron que la homeopatía podía transferir una forma de

resonancia magnética dentro de una mezcla de alcohol y agua. Al hacer este estudio, se utilizó una mezcla normal de agua y alcohol que no estaba sucesada homeopáticamente. A esta mezcla se le analizó su resonancia magnética. Se descubrió que el efecto de resonancia magnética era aleatorio en el posicionamiento de las moléculas del agua. Cuando se utilizaron diferentes homeopáticos que estaban sucesados a 30x y más, de manera que no había elementos originales en ellos, se descubrió que cuando el agua y el alcohol experimentaran la resonancia magnética nuclear, ésta no produce un rastreo aleatorio. Sin embargo, estos sí producían resultados significativamente consistentes, tal vez confirmando de nueva cuenta nuestra hipótesis que se refiere a que el agua y el alcohol pueden conservar la forma de una sustancia a través de la sucesión (ref. libros:6).

Esta transferencia polimórfica del homeopático dentro del cuerpo se puede lograr a través de los receptores de forma del área faríngeonasal, de los nervios olfativos y de las papilas gustativas, así como los receptores de forma presentes en las células de todo el cuerpo. Hahnemann comenzó la homeopatía al colocar compuestos en torundas de algodón y pidiendo a los pacientes que las olieran. Lo anterior refuerza nuestra idea de la existencia de la transferencia de receptores de forma

INSTRUMENTACIÓN:

El mecanismo necesario para el análisis será un microscopio con capacidades de polarización que necesitará que su bandeja para colocar muestras se mantenga fría; es así que se necesitará el microscopio de quíroliquicristal. Este microscopio necesitará una cámara de frío en donde yacerá la preparación homeopática congelada, y se permitirá que la luz se filtre a través de la cámara fría. Así se filtrarán algunos rayos infrarrojos, de manera que el agua utilizada para el análisis no derrita las líneas que deseamos investigar. Este microscopio también necesitará filtros de luz polarizados para permitirnos cambiar e investigar los efectos de la luz polarizada en las estructuras de cristal líquido. La potencia del microscopio sólo necesita estar en el rango de 100x a 500x. El diagrama en la Figura 1 muestra el microscopio completo.

El microscopio en sí estará sobre una caja plástica. La caja plástica deberá ser hermética y tener una puerta de un lado para permitirnos poner una nueva laminilla o espécimen en el área del microscopio, y también para que podamos limpiar cualquier parte del mismo. Al cerrar la puerta se creará un área cerrada que se puede refrigerar en un refrigerador montado externamente. Los termostatos montados dentro de la caja del espécimen mantendrán el aire dentro de la caja a una temperatura de aproximadamente -5° C. El aire que circula dentro de la caja también necesitará pasar por un deshumificador para que el vapor y la cristalización se mantengan mínimas en la superficie de los lentes.

La fuente de luz para la máquina será de montaje externo y se transportará a través de espejos y filtros infrarrojos que filtrarán gran parte del calor o tipos de radiación electromagnética fuera de la luz y permitirán un efecto de polarización en el espécimen. Los filtros de polarización se comprarán a la compañía Polaroid. Los filtros de polarización necesitarán rotarse para una polarización adecuada.

Las preparaciones farmacéuticas homeopáticas están diluidas en una parte de diez, una parte de cien o una parte de mil; la dilución serial imparte cierto grado de información a la fórmula porque una vez que pasamos de 25x, a 26x estamos yendo más allá del número de Avogrado en los límites de la cantidad de masa que podría estar presente en la dilución. Aún así, la homeopatía continúa rebasando los alcances de 30x, 60x, 100x, e incluso 1000x; en parte debido a la transferencia de la forma dentro del cristal líquido del agua a través de su estructura de clatrato. Entonces esta información de forma se transfiere al cuerpo a través de los receptores de forma presentes en la estructura celular del organismo (ref. libros: 11).

El fenómeno de la transferencia de forma ha sido explicado en los trabajos de William Nelson, en el Repertorio Natural así como en el control de calidad para la homeopatía.

El objetivo del microscopio de quiroliquicristal es que una persona utilice solamente cualquier microscopio típico de bajo alcance. El microscopio entonces debe estar equipado con filtros polarizados simples como por ejemplo los filtros de polaridad Kodak. Alrededor de la mesa de exploración se debe construir una caja fría de plástico transparente de aproximadamente 5"x5". Este cubo necesita una puerta delantera para que los especímenes entren y salgan de la caja fría. En la parte trasera de la caja fría, sin que se vean, se colocarán dos puertos; uno de ingreso y otro de salida. Estos se conectarán a una unidad típica de refrigeración como por ejemplo los filtros de polaridad Kodak. Esta unidad de refrigeración hará que el aire frío circule a través de la caja. Esto mantendrá los -5° C necesarios para mantener congelado el líquido homeopático mientras se le observe; el líquido homeopático está congelado en un plato circular de dos centímetros y de un milímetro de profundidad. Esta congelación sigue los patrones del cristal líquido de la estructura polimórfica del homeopático.

RESULTADOS

El microscopio de quiroliquicristal sirve para el control de calidad de los farmacéuticos homeopáticos. Está diseñado para detectar los patrones de los homeopáticos en las preparaciones de agua y alcohol. Estos patrones en el cristal líquido del agua nos ayudarán a discernir aspectos del control de calidad homeopático (observe las mismas cifras en el apéndice).

Al analizar miles de homeopáticos en lo que respecta a sus estructuras de forma, hemos visto que el microscopio de quiroliquicristal nos permite ver las estructuras organizacionales de los componentes vectoriales del clatrato del agua. La congelación no afecta a la homeopatía; cuando un homeopático congelado es descongelado, éste regresa a su forma original. Lo que sí concluimos es que la agitación térmica del calor tiene un efecto destructivo en el homeopático (ref. estudios: 8).

También podemos ver que el proceso para elaborar un homeopático de dilución alta es muy vacilante debido a que el efecto del cristal líquido del agua es muy sutil y con frecuencia inestable. Se descubrió que en el proceso normal de fabricación de homeopáticos con agua

y alcohol normal, hubo una oportunidad del 65% de que el producto final con dilución ultraalta en la gama de 30x, mantuviera su forma comunicativa. En otras palabras, solo el 65% de los homeopáticos analizados pudieron revelar las similitudes en la estructura cristalina.

Cuando se utilizó el proceso de agua patentado por el Dr. Nelson, hubo un aumento en el índice del éxito. Este proceso permitió el desarrollo de una activación eléctrica del agua, misma que incrementó el efecto Z y por tal razón en teoría debería permitir una habilidad más grande de la estructura polimórfica del agua y del efecto de cristal líquido del agua, para imprimir su forma. Después hubo un aumento de más del 10% en la consistencia de los homeopáticos a partir del uso del agua patentada. Es así que podemos ver cómo es que es estadísticamente improbable que la homeopatía que se fabrica sin estándares estrictos de control de calidad logre mantener su estructura polimórfica cuando las moléculas del agua y del alcohol sean sucusadas más allá de 30x.

La homeopatía ofrece una habilidad dramática para la sociedad en el sentido de que ofrece una forma de medicina segura y efectiva. La acción de la homeopatía en los receptores de forma en la faringe nasal explicaría en definitiva gran parte del fenómeno de la homeopatía, en el sentido de que un veneno o un nosode ocasionaría que los receptores de forma activen procesos en el cerebro que se prepararían para la intrusión del veneno o nosode. Un sarcode, sin embargo, puede alertar al cerebro a que ayude a estabilizar los procesos. Un alersode se podría utilizar para la desusceptibilización y un isode se podría usar para un efecto de inversión. Así, gran parte de la homeopatía se puede comprender en esta estructura polimórfica (ref. estudios: 2).

También sabemos que Hahnemann primero comenzó ofreciendo sus homeopáticos al colocar los compuestos en torundas de algodón y así permitir que sus clientes inhalaran los gases. Al colocar las torundas de algodón debajo de la nariz de sus pacientes él pudo activar los receptores de forma. Esta fue la primera forma de la homeopatía. Posteriormente cambió a líquidos y después a píldoras por cuestiones de conveniencia.

Podemos ver la razón por la cual los olores fuertes bloquearían a la homeopatía; estos ocuparían y llenarían a los receptores de forma, prohibiendo así la administración de la forma de los cristales líquidos del agua y del alcohol dentro de los receptores de forma. Así, nuestra teoría de la estructura polimórfica se ajusta también en la experiencia clínica.

En la actualidad se realizan investigaciones homeopáticas que tratan acerca de los compuestos de confirmación de los efectos de los enlaces de hidrógeno. [Estudios: 4,5]. Estos estudios revelan que los homeopáticos también poseen la habilidad de mejorar y afectar los efectos del enlace del hidrógeno del agua. Esto nos permite comprender algunos efectos del enlace de conformación que generan así una mejor comprensión de la dinámica del cristal líquido.

Las investigaciones realizadas por Olga Zhalki-Titarenko también fueron relevantes porque mostraron cómo es que el agua patentada homeopática tenía un efecto organizacional

incrementado en lo que respecta a la proposición de la unión conformacional del hidrógeno para el homeopático. Los homeopáticos que se fabricaron con el proceso patentado tienen una estructura organizacional superior como ha sido determinado por el enlace del hidrógeno y la maquinaria de resonancia magnética (ref. estudios: 4,5).

Al comprender el efecto de cristal líquido de un homeopático, también podemos ver cómo es que al calentar un homeopático a altas temperaturas, se ocasionará una acción destructiva debido a la agitación térmica. Así, los homeopáticos expuestos a la radiación y a las altas temperaturas tienen a su material organizacional comprometido y posiblemente alterado. Esto también se puede medir por medio del microscopio de quiroliquicristal, el equipo REGAE, el efecto de enlace del hidrógeno y similares. Las compañías que venden la mayoría de los homeopáticos inyectables, podrían desear reconsiderar este método y hacer analizar a sus homeopáticos mediante el proceso de control de calidad en el sentido de que todas sus ampollitas de homeopáticos inyectables están expuestas a temperaturas de más de 160° F. Lo anterior se da por motivos de esterilización, los cuales son buenos para controlar cultivos, pero que son malos para los cristales líquidos organizacionales.

Se descubrió en nuestra investigación que este es un medio que se debe evitar para tratar a los homeopáticos porque destruye cierto contexto informacional. Los ítems de menor potencia (por debajo de 12x) con frecuencia no se destruyen con esta técnica a pesar de que algunos otros sí se destruyen. Las formas de energía alta de los homeopáticos son las que se destruyen con más frecuencias a temperaturas superiores a 60° C.

Otro componente difícil y perturbador de esta investigación es que las píldoras de lactosa o la lactosa son medios de cristal líquido muy deficientes y no tienen la habilidad específica de memoria que el agua y el alcohol sí poseen. Así se puede demostrar que algunas píldoras homeopáticas de lactosa tienen una habilidad baja para producir la comunicación de la estructura polimórfica que se ha determinado de una manera excelente en el medio de agua y alcohol de la homeopatía.

CONCLUSIÓN:

En conclusión, la homeopatía es una profesión que cada vez más se dirige hacia el control de calidad en los análisis científicos y estadísticos en los cuales se debe cumplir con un criterio muy rígido y enfrentarse a ciertas situaciones que ponen a prueba a algunos de los preceptos antiguos de la homeopatía que pueden haber sentado las bases para la clasificación de la medicina moderna de la homeopatía como un placebo. Tal vez gran parte de esto sea cierto. Casi toda la homeopatía aún se hace con píldoras de lactosa a diluciones ultraaltas en donde parece no existir la evidencia documental de la transferencia del efecto de energía del homeopático. En el medio del agua y del alcohol de la homeopatía, simplemente parece que existe un proceso en el cual el efecto del cristal líquido y la estructura polimórfica aparentemente activan a varios receptores de forma.

Cabe destacar que nos referimos a los eventos de dilución ultraaltos de la homeopatía (más allá de 23x), en donde ya no hay mucha probabilidad de que esté involucrada cierta masa

real. Cuando hacemos esto en la homeopatía, estamos hablando más acerca de información que de química en sí. Los homeopáticos pueden existir a una baja potencia, en donde aún existe acción farmacológica de la hierba u otro medicamento. Pero para poder explicar el fenómeno de la homeopatía al pasar la barrera 23x del número de Avogrado, necesitamos un análisis matemático topológico del efecto del cristal líquido de la homeopatía.

La omisión modificada del traslape diferencial. Esta es una técnica estadística que se utiliza para proporcionar una explicación de la diferencia en la superposición de un cálculo molecular cuántico de la estructura de un sistema. Éste es un método químico cuántico semi empírico, un sistema estándar del análisis mecánico para los sistemas químicos estructurados.

Los espectros NIR se obtienen al utilizar el espectrómetro COMPSCAN 7000 (Pascific Scientific, E.U.A). Se fabricó un envase especial de laboratorio para las dependencias de temperatura de características espectrales.



Belladonna 12x, líneas de corte que se desarrollan en la congelación



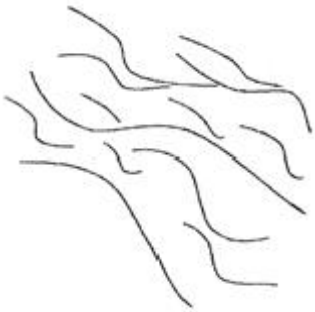
Belladonna 30x, líneas en la congelación



Belladonna 100x, líneas de corte en muestra congelada



Adrenalina 12 x, líneas de corte



Adrenalina 100x, líneas de corte



Naja Trio, líneas de corte

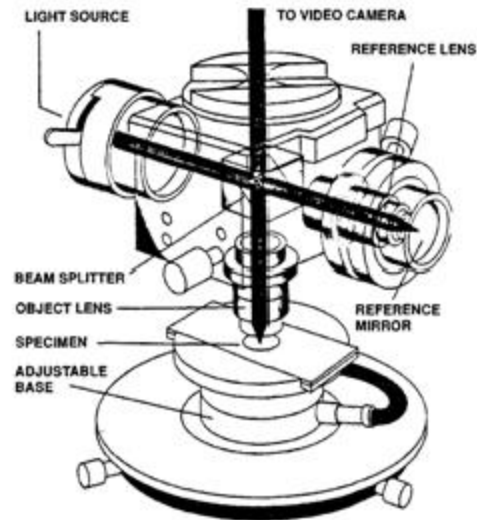


Naja Trip 30x, líneas de corte



Naja Trip 100x, líneas de corte

Interferómetro Microscópico

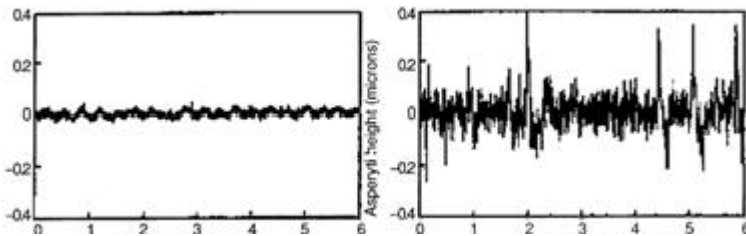


El Interferómetro Microscópico básicamente es un interferómetro Michelson que incorpora lentes de aumento y una charola ajustable de muestras. Una cámara de video graba los patrones de interferencia de tres posiciones muestra y convierte los patrones en datos digitales. Los programas computacionales reconstruyen esta información en una imagen tridimensional de la superficie del espécimen.

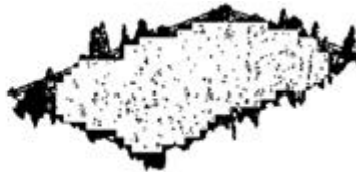
Fase de Microscopio Térmico



Mantiene al espécimen a cualquier temperatura entre -20°C y 100°C . Se ajusta a la mayoría de los microscopios. El control de temperatura es automático.



Agua y Alcohol Congelados
(Control)



Homeopático Congelado (Belladonna 30x)

1. **An Advanced Treatise in Quantum Biology.** (*Tratado Avanzado en Biología Cuántica.*) El personal de Maitreya, Ltd. Editorial Acad. Press, 1989.
2. **Towards a Bio-Quantum Matrix.** (*Hacia una Matriz Biocuántica*) El personal de Maitreya, Ltd. Editorial Acad. Press, 1992.
3. **Quantum Biophysics.** (*Biofísica Cuántica*) El personal de Maitreya, Ltd. Editorial Acad. Press, 1993.
4. **Quantum Vibrational Medicine.** (*Medicina Vibracional Cuántica*) El personal de Maitreya, Ltd. Editorial Acad. Press, 1993.
5. **Quantum Quality Control.** (*Control de Calidad Cuántico*) El personal de Maitreya, Ltd. Editorial Acad. Press, 1993.
6. **Experimental Evidence for Homeopathy.** (*Evidencia Experimental para la Homeopatía*) El personal de Maitreya, Ltd. Editorial Acad. Press, 1992.
7. **Experimental Evidence for Homeopathy II.** (*Evidencia Experimental para la Homeopatía II*) El personal de Maitreya, Ltd. Editorial Acad. Press, 1992.
8. **Homeopathy for Acupuncturists, Chiropractors and Naturopaths.** (*Homeopatía para Acupunturistas, Quiroprácticos y Naturopatas*) El personal de Maitreya, Ltd. Editorial Acad. Press, 1993.
9. **Homeopathy for Nutritionists.** (*Homeopatía para Nutriólogos*) El personal de Maitreya, Ltd. Editorial Acad. Press, 1993.
10. **Complementary in Biology;** (*La Complomentariedad en Biología*); *Cuantización del Movimiento Molécula.* James P. Isaacs. Editorial Johns Hopkins Press, Baltimore, 1969.

11. **Liquid Crystal: Nature's Delicate Phase of Matter.** (*Cristal Líquido: La Fase Delicada de la Materia de la Naturaleza*) Peter J. Collings. Princeton Science Library, 1990.
12. **Introduction to Crystallography.** (*Introducción a la Cristalografía*) Donald E. Sands. Dober Publications, Inc., New York, 1975.
13. **Computing Methods in Crystallography.** (*Métodos de Cómputo en la Cristalografía*) Rollett. Editorial Pergamon Press, N.Y., 1965.

ARTÍCULOS Y ESTUDIOS

1. **A practical Definition of Homeopathy.** (*Definición Práctica de Homeopatía*) Maitreya; Limerick, Irlanda; 1993.
2. **The Polymorphic Shape Structure of Water.** (*La Estructura Polimórfica del Agua*) Maitreya; Limerick, Irlanda; 1995.
3. **The Rare Electron Gas A-Allopathic Evaluation (REGAE).** (*Evaluación A-Alópata del Gas Raro de Electrón*) Maitreya; Limerick Irlanda, 1994.
4. **Near Infrared and NMR Relaxation Study of Some Homeopathic Drug Solutions (Hydrogen Bonding Effects of Homeopathics at High Potency).** (*Estudio Infrarrojo Cercano y de Relajación NMR de Algunas Soluciones Homeopáticas de Drogas*)(*Efectos del Enlace de Hidrógeno de Homeopáticos a una Alta Potencia*) Olga Yhalki-Titarenko; Ukraine Institute, Kiev.
5. **The Influence of an External Electric Field on the Structure of Water and Solvation Spheres of Biolons and Biomacromolecules (Hydrogen Bonding Groups in Homeopathy).** (*La Influencia de un Campo Eléctrico Externo en la Estructura del Agua en las Esferas de Solvatación de Bioiones y Biomacromoléculas*)(*Grupos de Enlaces de Hidrógeno en la Homeopatía*) Olga Yhalki-Titarenko; Ukraine Institute, Kiev.
6. **Magnetic Analysis of Homeopathics.** (*Análisis Magnético de Homeopáticos*) Noelle White, Denver, Colorado, E.U.A., 1992.
7. **Increasing the Energy Effects of a Homeopathic.** (*Efectos Aumentados de Energía de un Homeopático*) Noelle White; Denver, Colorado, U.S.A., 1994.
8. **Thermal Stability of Homeopathics,** (*Estabilidad Termal de los Homeopáticos*) 1992, Documento de New Vistas QQC.