

BLOODROOT-SANGUINARIA POTENCIADO CON FRECUENCIAS POR L.H.B.:

Formulación especialmente diseñada para ayudar a paciente con enfermedades degenerativas. Los abajo referenciados estudios resaltan que este producto sirve como apoyo en los siguientes casos:

Infecciones microbianas, antioxidante, anti-inflamatorio, patologías prostáticas, inducción a la apoptosis en carcinoma epidermoide humano A431, cáncer de piel, alteraciones intestinales, tumores hepáticos, cáncer de mama, activación de NK, colitis ulcerosa, efecto citotóxico, linfomas

INGREDIENTES: 60 pastillas. Extracto seco sanguinaria 60 mg (13-methyl 1,3; benzodioxolo 5,6-c; 1,3-dioxolo 4,5-i; phenanthridinium), extracto seco de Sauce (Salix alba) 15 mg. Vitamina E (Acetato de DL-alfa Tocoferol) 25 mg.

La potenciación con frecuencias utilizada por nuestro laboratorio para potenciar sus características consigue, mediante el uso de frecuencias preseleccionadas utilizando varios cabezales de laser programado por nuestros expertos, para activar molecularmente cada uno de nuestros productos y así conseguir elevar la biodisponibilidad al 100% además de darle al producto un doble uso añadiendo a sus características una cualidad vibracional convirtiendolo en una nueva homeopatía que según los ensayos clínicos ayudan a conseguir resultados en menos tiempo.

Referencias Contrastadas:

1. 1. Jemal, A., Thomas, A., Murray, T., and Thun, M. Cancer statistics, 2002. CA - Cancer J. Clin., 52: 23–47, 2002.
2. 2. Walterova, D., Ulrichova, J., Valka, I., Vicar, J., Vavreckova, C., Taborska, E., Harjrader, R. J., Meyer, D. L., Cerna, H., and Simanek, V. Benzo[*e*]phenanthridine alkaloids sanguinarine and chelerythrine: bio- logical activities and dental care applications. Acta Univ. Palacki. Olo- muc. Fac. Med., 139: 7–16, 1995.
3. 3. Mandel, I. D. Chemotherapeutic agents for controlling plaque and gingivitis. J. Clin. Periodontol., 15: 488–498, 1988.
4. 4. Mandel, I. D. Antimicrobial mouthrinses: overview and update. J. Am. Dent. Assoc., 125 (Suppl. 2): 2S–10S, 1994.
5. 5. Ahmad, N., Gupta, S., Husain, M. M., Heiskanen, K. M., and Mukhtar, H. Differential antiproliferative and apoptotic response of sanguinarine for cancer cells *versus* normal cells. Clin. Cancer Res., 6: 1524–1528, 2000.
6. 6. Makin, G. Targeting apoptosis in cancer chemotherapy. Expert. Opin. Ther. Targets, 6: 73–84, 2002.
7. 7. Johnstone, R. W., Ruefli, A. A., and Lowe, S. W. Apoptosis: a link between cancer genetics and chemotherapy. Cell, 108: 153–164, 2002.
8. 8. Ehlert, J. E., and Kubbutat, M. H. Apoptosis and its relevance in cancer therapy. Onkologie, 24: 433–440, 2001.
9. 9. Penn, L. Z. Apoptosis modulators as cancer therapeutics. Curr. Opin. Investig. Drugs, 2: 684–692, 2001.
10. 10. Sjoström, J., and Bergh, J. How apoptosis is regulated, and what goes wrong in cancer. BMJ, 322: 1538–1539, 2001.
11. 11. Herr, I., and Debatin, K. M. Cellular stress response and apoptosis in cancer therapy. Blood, 98: 2603–2614, 2001.
12. 12. Petak, I., and Houghton, J. A. Shared pathways: death receptors and cytotoxic drugs in cancer therapy. Pathol. Oncol. Res., 7: 95–106, 2001.
13. 13. Daniel, P. T. Dissecting the pathways to death. Leukemia (Balti- more), 14: 2035–2044, 2000.
14. 14. Biomed Pap Med Fac Univ Palacky Olomouc Czech Repub. 2006, 150(1):5–12. 5 © J. Malikova, A. Zdarilova, A. Hlobilkova

CONTRAINDICACIONES: No se han documentado ninguna contraindicación en el uso de

este suplemento (excepto a partir del 3er mes de embarazo). De todas maneras recomendamos que sigan las indicaciones de un profesional de la salud.

POSOLOGIA: Tomar 1 pastilla con el desayuno. Consérvese en lugar fresco y seco.