已获得 WHO 专利许可



专杀癌细胞



证实对所有疑难病症的疗效值得期待

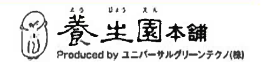
公司内部资料,严禁对外扩散。



目录

SPECIAL PERMISSION	Р3
特别许可证 (和文)	P4
采用雌性白鼠的急性口服毒性测试(和文)	P6-10
Acute Oral Toxicity Test in Female Rats	P11-14
清凉饮料水的标准测试(和文)	P15
Standards for soft drink beverage	page 16
营养成分测试/附件(和文)	P17
Test of Nutritional component (Reference values)	page 18

公司内部资料,严禁对外扩散



ORGANISATION MONDIALE DE LA SANTE A GENEVE

WORLD HEALTH ORGANIZATION AT GENEVA



GENEVA 0 1 JUL 2004

TO

: UNITED NATIONS NGO AUTHORITY INC.

2-12-1-600 TSUBOKAWA NAHA-CITY.

OKINAWA, JAPAN. 900-0025

TEL: 81-98-836-6521 FAX: 81-98-836-6531

ATTN : DR.MASAAKI IKAWA (CHAIRMAN) DR.KAZUYOSHI SATO (PRESIDENT)

REF.: N876/04

SPECIAL PERMISSION

WE WORLD HEALTH ORGANIZATION HEREBY AUTHORIZE UNITED NATIONS NGO AUTHORITY INC. BY GIVING OUR PERMISSION TO RESEARCH AND TESTING PEOPLE INFECTED BY HIV/AIDS, THE TESTING WILL BE BASED ON ORGANIC IODINE AND ALSO FOR VARIOUS TYPE OF CANCER, SARS AND OTHER INCONTROLLABLE DISEASES.

WE BELIEVE IN PROVIDING HIV/AIDS TREATMENT ALSO STRENGTHENS PREVENTIONS. WE HOPE YOUR ORGANIZATION UNITED NATIONS NGO AUTHORITY INC. CAN ACHIEVING HIS MISSION AND TARGET TO HELP MILLIONS OF PEOPLE WITH HIV/AIDS IN DEVELOPING COUNTRIES IT IS AN ENORMOUSLY SERIOUS PROBLEM.

YOURS SINCERELY,

MR.IAN COLTART

PERMISSION/LICENCE

DIRECTOR



(訳文)

2004年7月1日 GENEVA

〒900-0025 沖縄県那覇市坪川2-12-1-600 UNITED NATIONS NGO AUTHORITY INC.

(電話: 81-98-836-6521, FAX: 81-98-836-6531)

井川会長殿佐藤社長殿

整理番号: N876/04

特別許可書

弊機構"WHO"は、本許可書を交付することにより、HIV/エイズに感染している人々を研究し、臨床検査(治験)を行なう権限を、ここに UNITED NATIONS NGO AUTHORITY INC に賦与致します。

治験は<u>有機ヨード</u>に基いたものであり、又、がん、SARS その他様々な不治の疾病に対してもなされるものであります。

弊機構はHIV/エイズの治療のみならず予防をも強化するものであると信じます。 弊機構は貴 UNITED NATIONS NGO AUTHORITY INC. がこの使命及び目 的を完遂し、途方もなく深刻な問題であります開発途上国における何百万人と 言う HIV/エイズ罹病者を救済していただきたく希望致します。

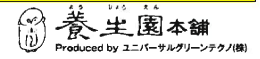
署名者 WHO 許認可担当理事 イアン コルタート



测试报告书文件

(Client) YOJOEN HONPO 2-7-41 TAINOSHIMA MINAMIKU KUMAMOTO (委托方) 養生園本鋪

公司内部资料,严禁对外扩散



社内資料



第 15079715001-0301 号 page 1/5 2015年(平成 27年)09月01日

試験報告書

依 賴 者 養生園本舗

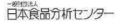


検 体 養生みねらる・よ~ど (YO,JO MINERAL IODINE)

表 題 雌ラットを用いる急性経口毒性試験

2015年(平成27年)07月23日当センターに提出された上記検体について試験した結果をご報告いたします。

本格告書を他に掲載するときは当センターの掲載規約をお守りください。







第 15079715001-0301 号 page 2/5

雌ラットを用いる急性経口毒性試験

要 約

養生みねらる・よ~ど (YOJO MINERAL IODINE)を検体として、雌ラットを用いる急性経口毒性 試験(限度試験)を行った。

2000 mg/kgの用量の検体を雌ラットに単回経口投与し、14日間観察を行った。

その結果、観察期間中に異常及び死亡例は認められなかった。以上のことから、ラットを用いる単回経口投与において、検体のLD50値は、雌では2000 mg/kgを超えるものと評価された。

- ※根据人 日本食品分析センター



社内資料



第 15079715001-0301 号 page 3/5

1 依 頼 者 養生園本舗

2 検 休

養生みねらる・よ~ど (YOJO MINERAL IODINE) 性状: 無色透明液体

3 試験実施施設

一般財団法人日本食品分析センター 多摩研究所 東京都多摩市永山6丁目11番10号

4 試験期間

2015年07月23日~2015年09月01日

5 試験目的

検体について, OECD Guideline for Testing of Chemicals 420(2001)に準拠し、雌ラットにおける急性経口毒性を調べる。

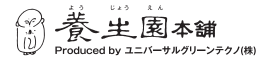
6 試験液の調製

検体を注射用水で希釈し、100 mg/mLの試験液を調製した。

7 試験動物

5週齢のWistar/ST系雌ラットを日本エスエルシー株式会社から購入し、約1週間の予備飼育を行って一般状態に異常のないことを確認した後、試験に使用した。試験動物はポリカーボネート製ケージに各5匹収容し、窒温23 ℃±2 ℃、照明時間12時間/日とした飼育室において飼育した。飼料[マウス、ラット用固型飼料;ラボMRストック、日本農産工業株式会社]及び飲料水(水道水)は自由摂取させた。

一般が長日本食品分析センター



社内資料



第 15079715001-0301 号 page 4/5

8 試験方法

検体投与用量として2000 mg/kgを投与する試験群及び溶媒対照として注射用水を投与する 対照群を設定し、各群につきそれぞれ5匹を用いた。

投与前に約17時間試験動物を絶食させた。体重を測定した後,試験群には試験液,対照群には注射用水をそれぞれ20 mL/kgの投与容量で胃ゾンデを用いて強制単回経口投与した。

観察期間は14日間とし、投与日は顔回、翌日から1日1回の観察を行った。投与後7及び14日に体重を測定し、Leveneの検定を行った。分散に差が認められなかったため、Studentのt-検定により群間の比較を行った。有意水準は5%とした。観察期間終了時に動物すべてを剖検した。

9 試験結果

1) 死亡例

いずれの投与群においても、観察期間中に死亡例は認められなかった。

2) 一般状態

いずれの投与群においても、観察期間中に異常は見られなかった。

3) 体重変化(表-1)

投与後7及び14日の体重測定において、試験群は対照群と比べ体重値に差は見られなかった。

4) 剖検所見

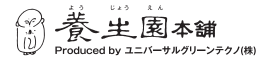
観察期間終了時の剖検では, すべての試験動物に異常は見られなかった。

10 結 論

検体について、雌ラットを用いる急性経口毒性試験(限度試験)を実施した。

その結果, 観察期間中に異常及び死亡例は認められなかった。以上のことから, ラットを用いる単回経口投与において, 検体のLD50値は, 雌では2000 mg/kgを超えるものと評価された。

日本食品分析センター





第 15079715001-0301 号 page 5/5

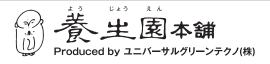
表-1 体重変化

投与群	投与前	投与後(日)		
权分群	女 子 則	7	14	
試験群	137.0±4.6 (5)	168.8±7.0 (5)	193.6±9.5 (5)	
対照群	139.1±6.2 (5)	167.1±5.6 (5)	191.8±8.0 (5)	

体重は平均値±標準偏差で表した(単位:g)。 括弧内に動物数を示した。

以上

- 映画 日本食品分析センター





Japan Food Research Laboratories

Accredited by the Japanese Government 52-1 Motoyoyogi-cho, Shibuya-ku, Tokyo 151-0062, Japan http://www.jfrl.or.jp/

No. 15079715001-0401

Page 1 of 4

Date issued: September 01, 2015

REPORT

Client: YOJOEN HONPO

2-7-41 TAINOSHIMA MINAMI-KU KUMAMOTO JAPAN ZIP CODE 862-0965

Test sample(s): YOJO MINERAL IODINE

Title: Acute Oral Toxicity Test in Female Rats

Received date of test sample(s): July 23, 2015

This report has been translated into English from Japanese report No. 15079715001-0301 (Date issued: September 01, 2015).

Signed for and on behalf of JFRL

Section of Analysis Documentation

Takeko Arai

Sep. 10, 2015





No. 15079715001-0401 Page 2 of 4

Acute Oral Toxicity Test in Female Rats

Abstract

The test sample, YOJO MINERAL IODINE, was tested for acute oral toxicity in female rats. The test sample was orally administered to the animals at a single dose of 2000 mg/kg b.w. (body weight), and they were observed for 14 days. As a result, the test sample caused neither abnormalities nor death in any of the rats during the observation period. Consequently, the LD50 value (single dose, oral administration) of the test sample is considered to be more than 2000 mg/kg b.w. in female rats.

日本食品分析センター



社内資料



No. 15079715001-0401 Page 3 of 4

1. Client

YOJOEN HONPO

2. Test sample

YOJO MINERAL IODINE Character: colorless transparent liquid

Test facility

Tama Laboratory, Japan Food Research Laboratories 6-11-10 Nagayama, Tama-shi, Tokyo 206-0025, Japan

4. Test period

From July 23, 2015 to September 01, 2015

Purpose

The acute oral toxicity in female rats of the test sample is evaluated according to OECD Guideline for Testing of Chemicals 420 (2001).

6. Preparation of test dilution

The test sample was diluted with water for injection to make 100 mg/mL test dilution.

7. Experimental animals

Female rats of Wistar/ST strain, at an age of 5 weeks, were purchased from Japan SLC, Inc. Before test, they were acclimated to laboratory conditions for about 1 week to verify that no abnormalities were shown in general conditions. They were housed in plastic cages (five animals per cage) under standard laboratory conditions (Temperature: 23 °C \pm 2 °C, Light-dark cycle: 12/12 hours). Feed (Labo MR Stock diet, Nosan Corporation) and tap water were provided ad libitum throughout the experiment.

8. Procedures

Female rats were allocated into experimental and control groups each consisting of five rats. The rats were not fed for about 17 hours before administration. After measurement of body weight, the animals in the experimental group were orally administered with the test dilution at a single dose of 20 mL/kg b.w. (at a dosage of 2000 mg/kg b.w. test sample) using a stomach tube. The animals in the control group were administered with water for injection, as vehicle control, at the same dose.

The clinical observation was carried out frequently on the day of the administration and once a day for the following 13 days. The body weight was measured after 7 and 14 days of the administration. The mean body weight values of the experimental and control groups were statistically analyzed by Student's t-test (α = 0.05), because the variance was homogeneous by Levene's test.

At the completion of the test, all of the rats were sacrificed for necropsy.

- 機能
日本食品分析センター





No. 15079715001-0401

Page 4 of 4

9. Results

1) Death of animals

None of the rats died during the experimental period.

2) Clinical observations

No abnormalities were observed in any of the rats during the experimental period.

3) Body-weight changes (Table 1)

No significant differences in body weight were detected between the experimental and control groups.

4) Necropsy

No remarkable changes were found in any of the rats.

10. Conclusion

The acute oral toxicity in female rats of the test sample was determined.

Oral administration of 2000 mg/kg b.w. of the test sample caused neither abnormalities nor death in any of the rats during the observation period.

Consequently, the LD50 value (single dose, oral administration) of the test sample is considered to be more than 2000 mg/kg b.w. in female rats.

Table 1. Body-weight changes

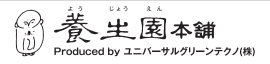
Group	Body weight (Units: g)			
	Pre-administration	7 days	14 days	
Experimental group	$137.0 \pm 4.6 (5)$	168.8 ± 7.0 (5)	193.6 ± 9.5 (5)	
Control group	139.1 ± 6.2 (5)	167.1 ± 5.6 (5)	191.8 ± 8.0 (5)	

The values are mean \pm SD.

The values in parentheses represent the number of animals.

End of Report







分析試験成績書

第 15079715001-0101 号 2015年(平成27年)08月04日

依 賴 者 養生園本舗

養生みねらる・よ~ど (YOJO MINERAL IODINE)



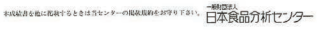
2015年(平成27年)07月23日 当センターに提出された上記検体について分析試験した結果は次のとおりです。

分析試驗結果	

分析試験項目	結 果	定量下限	注	方 法
青涼飲料水の成分規格			1	
一般規格	*******	1		
混濁	適	*****		
沈殿物又は固形の異物	適	l-one.	- 1	
大腸歯群	適	******		June 1
個別規格(ミネラルウォーター類以外の清	******	******		
凉飲料水)				
t素(As203として)	適	decine.		ジエチルジチオカルバミン酸銀
				法
鉛	適	******		原子吸光光度法

注1. 食品,添加物等の規格基準(昭和34年厚生省告示第370号)の第1食品D各条○清涼飲料水。

以上



RCA0201-05







Japan Food Research Laboratories

Accredited by the Japanese Government

52-1 Motoyoyogi-cho, Shibuya-ku, Tokyo 151-0062, Japan

http://www.jfrl.or.jp/ No. 15079715001-0201 1

Date issued: August 04, 2015

CERTIFICATE OF ANALYSIS

Client:

YOJOEN HONPO

2-7-41 TAINOSHIMA MINAMI-KU KUMAMOTO JAPAN ZIP CODE 862-0965

Sample name:

YOJO MINERAL IODINE

Received date: July 23, 2015

This is to certify that the following result(s) have been obtained from our analysis on the above-mentioned sample(s) submitted by the client.

Test Result(s)

Test Item	Result	QL	N M
Standards for Soft Drink Beverage	Table		1
Components			
General standards	******	******	
Turbidity	Conformable	1000	
Sediment and solid foreign matter	Conformable		V Lawrence
Coliform group	Conformable	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
Specific standards <soft drink<="" td=""><td>COMM</td><td>2220</td><td></td></soft>	COMM	2220	
beverages other than mineral water>			
Arsenic (as As ₂ 0 ₃)	Conformable	*****	1
Lead	Conformable		2

QL: Quantitation limit N: Notes M: Method

Notes

1:Soft Drinks, Notification No. 370 (1959) "Specifications and Standards for Foods, Food Additives, etc.". issued by the Ministry of Health and Welfare.

1:Silver diethyldithiocarbamate method

2:Atomic absorption spectrometry

Signed for and on behalf of JFRL

Michiyo Horiuchi

Section of Analysis Documentation

RCA0217-06





分析試験成績書

第 15079715001-0501 号 2015年(平成27年)09月24日

依 頼 者 養生園本舗

養生みねらる・よ~ど (YOJO MINERAL IODINE)



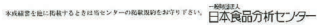
2015年(平成27年)07月23日 当センターに提出された上記検体について分析試験した結果は次のとおりです。

分析試驗結果

分析試験項目	結 果	定量下限	注	方 法
水分	99.6 g/100g			常圧加熱乾燥法
たんぱく質	0.1 g/100g未満	*******	1	ケルダール法
脂質	0.1 g/100g未満	******		エーテル抽出法
灰分	0.2 g/100g	and the same of th		直接灰化法
炭水化物	0.2 g/100g	***	2	
エネルキ。一	1 kcal/100g	******	3	
ナトリウム	15.7 mg/100g	WANTED A		原子吸光光度法
食塩相当量	0.0399 g/100g	1001101		原子吸光光度法

- 注1. 窒素・たんぱく質換算係数:6.25
- 注2. 食品表示基準(平成27年内閣府令第10号)による計算式:100-(水分+たんぱく質+脂質+灰分)
- 注3. 食品表示基準(平成27年内閣府令第10号)によるエネルギー換算係数:たんぱく質,4;脂質,9;炭水化物,4

以 .E



RCA0201-05





Japan Food Research Laboratories

Accredited by the Japanese Government

52-1 Motoyoyogi-cho, Shibuya-ku, Tokyo 151-0062, Japan /www.jfrl.or.jp/

No. 15079715001-0601

Date issued: September 24, 2015

CERTIFICATE OF ANALYSIS

Client:

YOJOEN HONPO

2-7-41 TAINOSHIMA MINAMI-KU KUMAMOTO JAPAN ZIP CODE 862-0965

Sample name:

YOJO MINERAL IODINE

Received date: July 23, 2015

This is to certify that the following result(s) have been obtained from our analysis on the above-mentioned sample(s) submitted by the client.

Test Result(s)

Test Item	Result	QL	N	M
Moisture	99.6 g/100g	*******	and water	1
Protein	Less than 0.1 g/100g	*****	1	2
Fat	Less than 0.1 g/100g	*****		3
Ash	0. 2 g/100g	******		4
Carbohydrates	0. 2 g/100g	******	2	
Energy	1 kcal/100g	*****	3	
Sodium	15.7 mg/100g	*****		5
Salt (sodium as sodium chloride)	0.0399 g/100g	*****		5

QL: Quantitation limit N: Notes M: Method

Notes

1:Nitrogen-to-protein conversion factor: 6.25.

2:The formula for carbohydrate, according to the Cabinet Office Ordinance No. 10 (2015) on Labelling Standards for Food, is: 100 - (Moisture + Protein + Fat + Ash).

3:The energy conversion factors, according to the Cabinet Office Ordinance No. 10 (2015) on Labelling

Standards for Food, are: Protein, 4: Fat, 9: Carbohydrates, 4.

Method

1: Air oven method

2:Kjeldahl method

3:Ethyl ether extraction method

4:Ashing method

5:Atomic absorption spectrometry

Signed for and on behalf of JFRL

Takeko Arai

Section of Analysis Documentation

Sep. 24, 2015

RCA0217-06



关于有机胶体碘功能的说明书

碘是被甲状腺吸收的卤族元素。

除此之外处于身体管理状态下的细胞不需要卤族元素,由尿液排出体外。 然而癌细胞等异常细胞(非身体管理状态下的细胞)则会主动吸收碘。 被吸入的碘元素在细胞体内分解,碘自身的毒性发挥作用将细胞破坏。之后再与 被破坏的细胞蛋白质等相结合,成为无毒化的碘,并最终从尿液中排出。

另外一个作用是无毒化的碘在血液中流动时,具有活化已经衰退细胞的性质。

- 1) 仅被癌细胞等异常细胞吸收, 破坏细胞
- 2) 活化来自甲状腺的各种荷尔蒙,同时由碘活化正在衰退的细胞

上述 1) 、2) 两点作用从不同于抗癌剂的概念来杀灭异常细胞, 让衰退细胞恢复活力。

注:胶体碘非医药品

碘(lodine)是元素结构。

公司内部资料,严禁对外扩散

胶体碘(Colloid Iodine)说明书

什么是碘 (lodine)



碘单体颜色 有光泽的黑紫色

碘(lodine)是元素元素周期表第53号元素,元素符号I,分子式表示为I,

碘在自然中不以游离状态存在,除作为有机物形式存在于海藻、海产动物体内,海水、地下碱水中还微量含碘。 碘在日本主要不均匀地集中在房总半岛、新泻县的地下碱水中,是一种珍贵的国产资源,对资源匮乏的日本来说,与南美的智利相同成为能提供给世界的重要家资源。

成人 的元

碘是人体必不可少的 15 种微量元素的其中之一。

组体素

共有 29 种。

人体大部分为水, 氢原子占 60.3%、氧分子占 25.5%, 碳分子占 10.5%, 氮分子占 2.4%, 这 4 种元素占了总体的 98.7%。

剩余的 25 种元素一共只有才占 1.3%, 都是微量的, 却全都是人体必不可少的元素。

其中一种必不可少的元素便是碘。

什么是胶体化学(Colloid chemistry)

要理解什么是胶体化学,首先希望理解的是人体的组织与器官是由多达 60 兆个的细胞聚集而成这一点。成为这些细胞生命力(能量)的东西就来自于包括 铁及碘、锰、铜等在内的矿物质、金属元素。人体内大约存在 32 种矿物质、金 属元素,微量矿物元素与微量金属元素基本各占一半。

所谓胶体化学就是将这些物质处理成微粒子,转化成生物细胞可利用大小的一种化学。

在自然状态下,这些物质为胶体状供与细胞。

且目前在实验室中也可生成胶体状物质。

此外, 胶体化学研究向前发展, 通过微量金属元素的胶体物质作用可以延年益寿。

另外,在自然状态下,微量矿物与微量金属元素是以胶体状存在的。

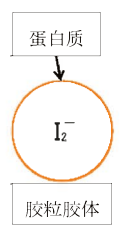
现在留给我们的唯一的巨大课题就是理解胶体金属。
胶体金属的研究将会构筑起通往人类所掌握的知识最高峰的道路。

公司内部资料, 严禁对外扩散

胶体(胶质)

比分子要大,但肉眼不可见。 直径 10⁻⁵~10⁻⁸cm 左右的粒子分散在气 体、液体、固体中的状态

无害的胶体碘



直径 10⁻⁵~10⁻⁸cm

这种分散粒子是 微生物及细胞可 吸收处理的大小 胶体状的碘是人体内细胞维持正常状态不可或缺的物质的 其中一种。

如果人吞下了游离状的碘 0.1-0.2g, 可能就会死亡。

美国著名细菌学者弗雷德里克.S.梅西博士的试验来对此进行说明。

梅西博士当面举起一个装有 200g 胶体状碘的杯子,说"这种胶体碘,相当于游离状 50g,即 300 人致死的剂量",然后当面吞下了该胶体碘。

胶体化学是英国的化学家大卫格拉哈姆在 50 多年前所创立,但直到近年,才在医学、农业、工业产生不可估量的巨大成效而备受瞩目。

胶体碘概论

1 碘是一种"报团元素"

碘是卤族元素的一种,别名也叫"抱团元素",和很 多元素都容易结合在一起,容易成为胶体微粒子。

- 2 胶体碘带电荷, 旋转运动很活跃
- 3 胶体粒子是最适合吸收的粒子

其他物质被吸住堆集于某种物质表面的现象叫做吸附。胶体粒子的大小是最适合分子以及离子吸附的。

- 4 被疾病侵袭的细胞以及死亡的细胞或者病毒由于电磁力被胶体碘所吸引。
- 5 胶体碘将衰退的细胞或者有害物质输送至血液循环中排出,在此期间,人体内组织将胶体状矿物质的必需物质吸入体内。

碘的元素符号

I

碘的分子式 **【**2

公司内部资料, 严禁对外扩散

胶体碘有无副作用

根据以下事由认为无副作用,长年服用情况下也没有任何副作用的报告。 我们认为它与一般的医药品不同,由于没有附带氧化物阴离子(活性氧:O²), 对于正常细胞,没有因其对细胞膜或者基因 DNA 产生的损伤而引起的副作用。

全世界首次开发出胶体碘的化学家 佐藤一善简介

1941 年 5 月 25 日出生 籍贯:新泻县

1980 年 美国 加利福利亚 在阿特金森研究所进行超微粒子金属胶体化学研究

1990 年 开始着手无机碘向有机碘转变过程的阐释研究,全世界首次成功完成完全阐释

(次年)

进而在全世界首次成功开发胶体碘剂。进一步确立起稳定的生产技术。

之后, 开始生产胶体碘剂口服剂、注射液新药

1996年 通过了小白鼠的口服毒性测试

2000 年 开发内容为眼病点眼液、特异性皮炎及皮肤病用的全身清洗液、碘化妆品等

开发成果硕果累累

2004 年 作为 WHO (世界卫生组织) 对于问题日趋严重的发展中国家成百上千万的 HIV/

艾滋病患者的一种救助,被赋予通过有机碘进行临床试验(治疗)的权限,与

泰国红十字医院同心协力在泰国进行临床检测(试验)。

2005 年 在日本国内医师指导下进行自由诊疗,通过胶体碘液的内 服与注射的方法,

对大约 700 名疑难杂症患者进行治疗。

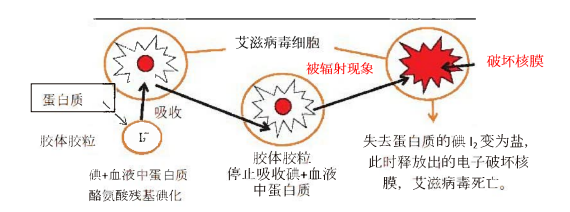
但是, 胶体碘液并非医药品, 它是一种元素 I₂, 因此在医师个人的处方基础上

继续临床试验。

<胶体碘是元素结构,并非医药品>

公司内部资料, 严禁对外扩散

胶体碘的疗效机理 艾滋病毒核被辐射的机理



- 1 艾滋细胞根据遗传细胞不停地合成蛋白质。
- 2 注入这种蛋白质内的碘剂被合成的艾滋病毒自带的蛋白质所吸收, 一段时间后封闭起来。
- 3 封闭后, 碘(I2) 进行它独有的升华升腾, 细胞核被辐射使其死亡。
- 4 碘(I₂) 失去电子,变成盐分排出体外。

癌细胞也是同样的机理

到达病毒/癌细胞与被辐射现象

※碘不是体内生成的物资而是从进食中摄取,发回作为甲状腺荷尔蒙的作用后,转化成盐分混在尿液中被排出消耗掉。

- ※胶体碘注射液注射大约 10 分钟后, 有 40%就会汇集于甲状腺。
- ※可认为胶体碘水溶液在饮用后约 20-40 分钟, 等量汇集于甲状腺。
- ※让胶体碘随时充盈于甲状腺,向血液中频繁分泌甲状腺荷尔蒙,通过使到达病毒或者癌细胞的甲状腺荷尔蒙量增多的方式,包裹于蛋白质中的碘不会在血液中产生卤化现象,直接输送至细胞内。
- ※病毒或者癌细胞吸收的主要成分是蛋白质,因此被甲状腺荷尔蒙等包裹的碘优先直接作用于细胞组织。
- ※我们认为被病毒或者癌细胞吸收的,包裹于蛋白质中的胶粒胶体碘引起针对细胞膜核的被辐射现象

公司内部资料, 严禁对外扩散

将无机碘转换为有机碘的开发历史

- 1811年 法国科学家本纳特库尔图瓦利发现了碘, 法国的盖吕萨克将其命名为碘。
- 1828年 开发碘酊,作为外伤杀菌、消毒剂来使用
- 1919年 药学大家牧野民藏、千代藏兄弟成功地阐明了有机碘的药效,并生产。
- 1921年 牧野民藏医学博士 开发无机碘的有机转换技术
- 1950年 为了救助广岛核辐射患者, 1年时间为治疗做贡献, 证明碘对核辐射有良好的疗效。
- 1953 年 通过后援团的资金援助,在大阪设立制药公司,开始碘的生产销售。 此时药效允许的种类是结核性疾病、胃肠病、心脏病、肾脏病、腹膜、黄疸、哮喘、神经痛、脑髓出血、子宫内膜炎
- 1968年 厚生省批准大阪制药公司(股份有限制)生产有机碘医药品
- 1980 年 佐藤-善在于美国加利福利亚阿特金森研究所进行超微粒子金属胶体化学研究, 研究至 82 年为期 2 年
- 1981 年以后 关注有机碘的良好疗效,十多年独立研究,为临床医学殚精竭虑的圣玛丽安娜医科大学名誉教授;饭岛登医学博士对疑难杂症患者施药,确认其疗效显著,留下了丰硕的成果。

其中尤其对高血压、动脉硬化、白血病、胃溃疡、十二指肠溃疡、哮喘、肝功能障碍、脑障碍后的恢复,癌症(1期,2期),预防癌转移,痴呆症等。其疗效获得了其他任何新药都无可比例的认可。

1990 年 佐藤-善在开始着手无机碘向有机碘转变过程的阐释研究,一年左右全世界首次成功完成完全阐释

进而在全世界首次成功开发胶体碘剂。进一步确立起稳定的生产技术。 之后,开始生产(口服剂、注射液)新药

- 1996年 通过小白鼠的口服毒性测试证明无毒
- 2000 年 开发青光眼、白内障等眼病点眼液、特异性皮炎及皮肤病用的全身清洗液与药用 基础化妆品
- 2003 年 由于碘剂尚无公共临床试验,在海外开始临床试验。 在泰国红十字医院进行胶体碘临床试验。
- 2004 携海外临床的骄人成果,

WHO(世界卫生组织)以对 HIV、癌症等所有的疑难杂症都可期待其疗效为由,给予其全世界范围内的临床许可

根据其临床结果, 再向美国食品医药品局申请许可。

2010 年 在泰国红十字会采用胶体液口服饮用与注射液治疗的方式来治疗罹患 HIV/艾滋的 患者, 其对 HIV.艾滋病患者显著疗效, 得到认可。

公司内部资料, 严禁对外扩散

胶体碘的实际成果

胶体碘在海外得到了WHO(世界卫生组织)的临床许可,并在泰国红十字医院进行罹患 HIV/艾滋病和疑难杂症患者的临床治疗。

在日本国内, 胶体碘不是医药品, 而是作为饮用食品, 自由诊查中在 医生指导下, 进行疾病的临床治疗。

因此, 该记录是不与医师法第 20 条, 药事法第 66 条规定相抵触的

WHO 认可的基础上 在泰国红十字医院 使用胶体碘液来治 疗 HIV/艾滋病罹患者	1 WHO 认可的基础上在泰国红十字医院使用胶体碘液口服液和注射方式来针对 HIV/艾滋病罹患者进行临床试验。 2 显著认可对 HIV/艾滋病患者的治疗改善效果。 3 后续要向 WHO 通报临床诊疗结果 作为对 WHO 的 HIV/艾滋病患者的救助申请采用胶体碘。 4 通过泰国政府、泰国红十字医院来通知 HIV/艾滋病患者,采用胶体碘进行治疗。
近千例单个医师的 临床诊疗	1 自由诊疗中在医师指导下,进行各种疾病的临床诊疗 2 临床诊疗近千例 3 由于临床诊疗报告是单个医师的报告,因此胶体碘的病例报告时有可能会与医师法和药事法相抵触,故未记录在此处。

胶体碘的其他拓展

化妆品

- 1 以胶体碘为主要原料的霜膏、美容液、化妆水的碘基础化妆品的 OEM 拓展
- 2 特征是肌肤除菌、保湿、除斑纹、防皱的基础化妆品
- **3** 由于使用了具备杀菌力的胶体碘水,无需使用羟基本甲酸酯等任何防腐剂。

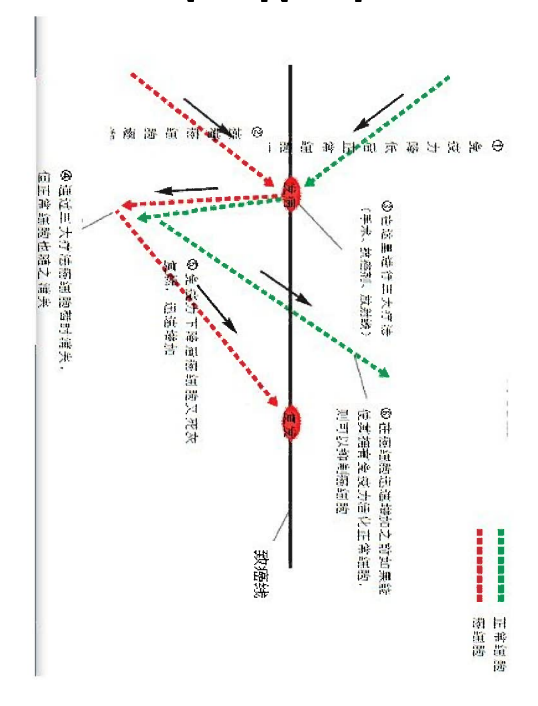
清凉饮料水

- 1 以胶体碘水为主要原料的清凉饮料水的 OEM 拓展
- 2 具备胶体碘特征的功能水等

三大治疗方式比较

优点、特征	製点、风险	副作用	治疗对象对象癌症	治疗方法
是维特了 QOL 的全身疗法,专门直接条灭癌细胞,活化正在衰退的细胞,无副作用碘在人体内只能存留 2	与三大疗法相比,病例 少	无(*有好转反应)	全身 几乎所有癌症	自家饮用
对早期癌症有效	伴有痛楚, 疗效期结束后有复发、 转移的危险性, 外科无法治疗的癌 也有很多种, 手术本身有可能使癌 细胞扩散, 大多不适合老人和小 弦, 失去脏器对身心都是巨大的打击。手术自身带有失败风险。	因侵袭脏器导致出血风险,以及正常脏器功能降低、丧失	局部 早期固体癌	外科方法 直接切除癌变部位
根据早期癌以及不同 部位, 对无法进行外科 治疗的癌症有效	很多癌无法适用,对正常细胞也会造成损伤。 常细胞也会造成损伤。 副作用强很痛苦。很大 程度上受实施治疗医 师的技术水平影响。	癌细胞周围的正常细胞也会受到振伤,有可能留下后遗症	局部 头颈部癌、子宫癌等	放射线灯法 直接照射癌细胞本身, 直接杀灭癌细胞
绒毛癌、急性骨髓性白血 病、恶性淋巴肿瘤、睾丸 肿瘤有效性强	大多会条灭正常细胞,副 作用强甚至会折寿,治疗 效果大多也没有设想的那 般理想。	对增殖块的细胞起效,连 同癌细胞和正常细胞一同 杀灭	全身 恶化癌,手术后的微小癌, 以及根据转移部位无法实 施外科疗法的癌	化学打法 施用抗癌剂抑制癌细胞

癌的[发病].[复发]的原因

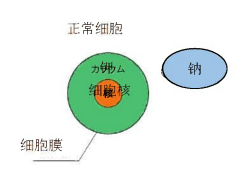


公司内部资料, 严禁对外扩散

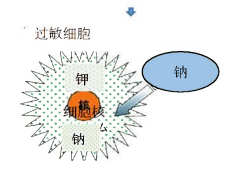
针对过敏体质改善的机理



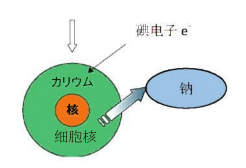
别名:正常细胞活性元素



由于正常细胞电位高,位于外侧的 钠进入不了细胞内部

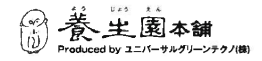


过敏细胞的电位下降,外侧的钠流入,整个细胞的电位下降,这就是 被破坏的细胞。



通过碘电子 e⁻钾的电位升高,为了将排出细胞外恢复为正常细胞

公司内部资料,严禁对外扩散



"胶态碘水"

"Colloidal Iodine Water"

胶态碘水是第一个能成功替代有机碘酒的口腔补给物。有机碘酒由碘酒和氢气组成。在可供选择的设想下,胶态碘水可以作注射用途。

Colloidal Iodine Water is the first successful oral supplement form of organiced iodine produced by iodine and Hydrogen bonding with dispersion in water in a colloidal state. In an altered formulation this Colloidal Iodine Water can also be given as an injection.

效果如何?

What are the effects?

尽管碘是一种存在于自然界中的物质并且具有消毒的性质,由于它的双价分子较大而不能被身体安全吸收,它的使用范围仍然只限于体表消毒。碘分子的高度差异性可消除我们体内的有害物质。

Although iodine is an element that exists in nature and has disinfectant properties, its usage was limited to disinfection of body surface because the diatomic molecule size is so large that it is unable to be taken into our body in a safe manner. Our ultra-high molecular differentiation of iodine molecules makes it possible to eradicate malignant substances in our body.

与身体生产的正常细胞相比,有害细胞(癌细胞、恶性淋巴球细胞、病毒和细菌)在氧化压力的环境下产生,并饥渴地寻找营养,消耗掉糖分和蛋白质,只允许自身增长。因此,正常细胞变得营养不良,并造成免疫力和体重下降。这将鼓励恶性细胞增长并导致恶性循环。

Compared to normal cells produced in the body, malignant cells (caner cells, malignant lymphocyte cells, viruses and bacteria) are produced under conditions of oxidative stress and ravenously search for nutrition, using up

sugars and proteins, allowing only themselves to grow. Thus normal cells become malnourished, weakened immunity and lost body weight may result. This may cause a vicious cycle of promoting malignant cell increase.

通过口服,胶态碘水可以被人体安全吸收(包括甲状腺)。恶性细胞吸收这种碘的密度和速度是正常细胞的 20 多倍。吸收如此高密度的碘导致恶性细胞产生卤化,从而使它们在体内悄然消灭。

Taken orally, Colloidal Iodine Water is absorbed in our body safely (including the thyroid gland), as a stable form bound to protein that travels in blood vessels. Malignant cells absorb this form of iodine at more than 20 times the concentration and speed of normal cells. This high concentration of absorbed iodine causes halogenations in malignant cells, quietly destroying them from the inside.

胶态碘水包含小量的钾离子,钾离子在正常细胞中会增加湿度,保证细胞供给和碘的抗氧化行为,增加细胞抗衰老能力。

胶态碘水促进健康, 并且是中药的补充品。

Colloidal Iodine Water contains a small amount of Potassium Ion, which in normal cells will increase the moisture level, making the cells supple, and along with iodine's antioxidant action, increases cells' resistance to aging.

Colloidal Iodine Water promotes health and is a supplement in Chinese medicine.

Electric Section 1

无机胶体碘

处方笺

- 1用法
- a)饮用 除艾滋、白血病以外基本上仅饮用就会发挥疗效。
- b)注射 除艾滋、白血病之外,晚期癌症中结合口服效果更加

注: (仅持有医师执照者可注射)

b)注射液目前正在探讨中

- 2 用量
- a)饮用 每 2 小时饮用原液 30cc1 次, 1 日 8 次 (晚期症状时)
- b)注射 1 日 1 次, 30cc 注: (仅持有医师执照者可注射)
- b)注射液目前正在探讨中

饮用碘时,饮用的碘 30 分钟被胃肠吸收汇集于甲状腺。然而在甲状腺中最多只能存留 2 各小时,极端地讲<u>重定患者</u>每隔 2 个小时饮用碘是理想的。在这种意义上不是单次大量饮用,而是尽量精确推算<u>空腹时间</u>,多次少量服用疗效好。

关于过去大约 10 年间的饮用中病情改善及好转反应

1 癌症(治疗病例几乎都是晚期第 4 阶段)
种类 胃癌、肺癌、前列腺癌、淋巴腺癌、脑肿瘤、胃硬化癌、乳癌
胆囊癌、肝癌、脾脏癌、白血病、喉头癌、皮肤癌、骨肉肿瘤癌、大肠癌、直肠癌

对于上述癌症、无机胶体碘有着众多的治疗成果

- 2 时间上的考察(经验)
- A 胃癌、淋巴腺癌、脑肿瘤、胃硬化癌、乳癌、胆囊癌 相对经验丰富改善病例多。1-3 月左右痊愈率 70-80%, 痊愈率 20-30%的部分

患者视个体差异而定,也有的需要 5-6 个月才能痊愈。

- B 肝癌、脾脏癌、大肠癌、直肠癌、皮肤癌、骨肉肿瘤癌 则需要 3-8 个月时间。 建议病情改善后也要继续饮用进行预防。
- C白血病、喉头癌、

与注射液(碘)及放射线治疗相结合时,有 1-2 个月左右就接近痊愈状态的恢复成果。(注射液目前正在探讨中)

3 关于好转反应 开始饮用时会出现以下症状,这是病症改善的过度反应(好转反应),因此敬请放心。这些好转反应都是临时的,过一段时间会减轻、消失

A 发热

服用碘后 20-30 分钟汇集于甲状腺,约 2 个小时被消耗以尿液排出体外。在此过程中碘与癌细胞相结合,破坏癌细胞隔膜时会发热。几乎所有的情况中 2-3 天发热就会消失,但根据癌症的状况,也有的要持续 1-2 周时间。

B 皮肤湿疹及疹子

饮用碘 3-7 日后出现该症状的患者很多,其中有的 1-2 日就有发疹。一般来讲,症状 3-5 日左右就可消散,也有发现反复的情况。尤其是长期服药的人多见该症状。

C 腹泻

饮用碘 1-2 日左右, 10 个患者中会有 3-4 人出现腹泻。

D 淋巴肿大

淋巴类的癌症(含乳癌)饮用碘后淋巴会出现肿大。部分还伴有疼痛和发热,但都是人体能够承受的范围,无需担心。该症状在饮用碘之后马上就会出现,有的会持续 1-2 周时间。

E 检查值升高

肿瘤标志物数值急剧升高是肿瘤细胞被瞬间全部破坏,癌细胞具有的的肿瘤标志物瞬间全部释放,进入血液中而产生的状况,有时数值会升高 3-5 倍。癌症患者开始饮用碘 1 周左右进行检查时,癌症的肿瘤标志物数值大多都会升高,这种临时性的标志物值升高正是药物起效的证据,无须担心。

4 其他症状改善例

A 血管障碍

脑梗塞、心血管障碍也有很多改善例,尤其是发生脑梗塞、脑出血之后马上 服用碘时,后遗症会明显减弱、缓解,有时甚至还会完全不留下后遗症。

B 风湿

作为好转反应,有时会反复出现比一般痛楚程度要重一些的关节疼痛。症状程度、病情发展存在个体差异。

C痛风

反应现象大体与风湿相同。

D 糖尿病

E 神经症

除上述所列几类之外还有很多有改善的症状,然而目前数据不充足,具体的治愈例就不再这里罗列了,目前要继续以医师个人、医院处方为基础的临床试验。

F 注意事项(重要)

通过类固醇剂治疗的疾病、肝病(肾硬变)、甲状腺病、甲状腺机能亢进病的患者,服用碘时要小心谨慎。碘会与类固醇剂相结合排出体外,因此类固醇剂的疗效会显著降低。

6 关于白血病、艾滋(HIV)

虽然已知与碘注射液结合使用疗效更佳,但由于治疗病例还很少, 注射液的使用方法正成为今后的探讨课题。

关于胶体矿物碘

什么是胶体矿物碘

作为用于治疗疾病的高浓度的有机碘"碘与氢相结合使其有机化,以胶体状存在于水溶液中,可体内吸收的一种碘",它是化学家佐藤一善教授世界首例成功研发出的碘。 WHO 认可其功效性,获取了在全世界范围内的临床许可。

【为何有效? 医学博士 香取文隆】

碘元素是具有消毒作用的天然元素,但其分子太大,人体无法安全吸收,因而 仅用于体表的灭菌消毒。其分子实现胶体化,胶体矿物碘使得杀灭体内恶性物质成 为可能。

和组成我们人类身体的正常细胞相比,氧化作用的结果是出现的所有恶性细胞 (癌细胞、恶性淋巴球细胞、病毒及细菌)具有贪婪地索取营养,吸收糖、蛋白质,只让恶性细胞自身生长的性质。因此无法向正常细胞传递营养,造成免疫力低下、体重减轻、产生恶性肿瘤加速增加的恶性循环。

胶体碘在体内(甲状腺)被安全吸收,与蛋白质结合后的形态稳定,在血管内流动,以正常细胞 20 倍以上的浓度及速度被恶性细胞所吸收。被吸收的碘可持续在恶性细胞体内慢慢地通过高浓度条件下才会产生的卤化物质的破坏作用来杀灭恶性细胞。

对于正常细胞,通过胶体矿物碘中包含的微量钾离子作用,增加细胞内的保水量,碘通过原本具有的抗氧化作用促进细胞的抗老化作用。体现出相当于中药补剂的作用,增进健康。

【适应病症】

癌症(肿瘤) 胃癌、肺癌、前列腺癌、淋巴腺癌、脑肿瘤、胃硬化癌、乳癌、卵 巢癌、子宫癌、胆囊癌、肝癌、脾脏癌、白血病、喉头癌、皮肤癌、骨肉肿瘤癌、 大肠癌、直肠癌

溃疡 胃溃疡、十二指肠溃疡

血管梗阻 脑梗塞、脑溢血、脑血栓、心血管梗阻、血管硬化、高血压、高脂血症 风湿、哮喘、肾硬变、肝炎、放射线辐射损伤、黄疸、肉肿瘤。肝功能障碍、肝硬 化

肾脏疾病 子宫内膜炎、神经痛

过敏疾病

皮肤病(涂抹) 异位性皮炎

眼病(点眼) 青光眼、白内障

痴呆症、阿尔茨海默病

病毒性疾病 艾滋、结核、汉森病(麻风病)、SARS

癫痫、痛风、糖尿病、神经症、自律神经失调症、酒精中毒、贫血

疾病预防(细胞活性、免疫活性、抗氧化作用、SOD 火星作用、胆固醇分解、去除肠内细菌的坏死细胞)其他

(注意事项)由于会降低类固醇的功效,通过类固醇剂治疗的疾病、通过饮用有机碘来治疗肝病、甲状腺障碍、甲状腺机能亢进病时需要小心谨慎。

【治疗中的反应】

发热 湿疹 腹泻 淋巴结肿大 癌变部位疼痛

肿瘤标志物急速上升 → 因癌细胞死灭临时性出现的代谢反应

无机胶体碘使用结果使用报告

概要:针对无机胶体碘水溶液口服及静脉注射副作用和对恶性肿瘤治疗效果实施临床试验。

对象:罹患恶性肿瘤男女10人

实施地点:青森县八户市石堂 1-14-14

(医) 丰仁会 八户城北医院

主治医师:缓和课 香取文隆 医学博士

Fumitaka Katori MD.Ph.D

临床试验内容:空腹时口服上述无机胶体碘溶液 10ml(2 倍稀释液 20ml)*4次/日,进行下列检查。

口服开始前:血液检查(甲状腺功能、肝功能、肾功能)甲状腺超声波检查、 恶性肿瘤部位 CT 检查

口服开始 2 周后:进行除 CT 之外的各项检查

口服开始3周后;血液检查及各病例2种肿瘤标志物检查

口服开始 4 周后:血液检查

口服开始 5 周后:血液检查、肿瘤标志物检查、CT 检查

各检查项目内用:甲状腺功能(T3、T4、TSH)

肝功能(AST、ALT、γ-GTP)

肾功能 (尿素氮、肌酸酐)

无机胶体碘病例

病例 1 K.T 68 岁 男性

#1 前列腺癌

#2 并发第4腰椎转移

因腰痛发现患前列腺癌,无法手术。认定第四腰椎发生成骨性病变。

PSA 值 687, 在其他医院开始进行荷尔蒙平衡疗法的同时, 开始饮用无机胶体碘。 决定只口服(每 2 小时 1 次, 1 次 30ml, 1 日 8-10 次), 未结合注射无机胶体 碘。

28 日后 PSA 值降为 12(在该时间点患者本人决定中止荷尔蒙平衡疗法) 60 日后 PSA 值降为 4.8

90 日后 由于 PSA 值小于 1,遂决定中止服用无机胶体碘,进行定期复查,3 年后也未见复发, 且第 4 腰椎在 MRI 上也未见异常。

病例 2 M.S 56 岁 男性

#1 胃癌(幽门癌)

#2 并发肝转移

因体重减轻发现患幽门癌,用内视镜认定幽门部部分堵塞且该部位出血。CEA 值 253。由于患者拒绝化疗等一般疗法,开始服用无机胶体碘。

口服(每2小时1次,1次30ml,1日8次),结合注射无机胶体碘。(1次30ml)

45 日后在内视镜上未见胃部异常,超声波检查中也未见肝脏异常。CEA 值 3.8

病例 3 S.U 63 岁 男性

#1 肺癌 (腺癌)

因右侧胸水发现患腺癌。病情为(阶段 4)不适合手术,实施化疗后浑身乏力、 犯恶心

剧烈呕吐、遂放弃。

开始每周注射 5 次无机胶体碘。(1 次 30ml)3 周后,胸部平片可见显著改善,由于劳作时呼吸困难状况减轻,患者本人要求降为每周注射 2 次,主要服用无机胶体碘。(每 2 小时 1 次,1 次 30ml,1 日 8 次),共 7 周,在胸部 CT 上未见异常。

病例 4 M.A 48 岁 女性

- #1 乳癌术后
- #2 并发卵巢转移
- #3 并发脾脏转移

右乳癌手术 3 年后,发现左卵巢转移、脾脏转移。实施化疗无效,故开始服用无机胶体碘。(每 2 小时服用 1 次, 1 次 30ml, 1 日 8 次)原本考虑结合注射进行治疗,由于患者家住很远、仅口服。

3 个月后, CT 上发现卵巢、脾脏转移消失。

CA125 439→24 CA19-9 68→20

病例 5 M.S 53 岁 男性

#1 肾癌

左肾癌、直径 7cm。因拒绝手术,服用无机胶体碘(每 2 小时服用 1 次, 1 次 30ml, 1 日 8 次),并结合每周注射 2 次的疗法,2 个月后诊断为痊愈。

病例 6 T.T 81 岁 女性

#1 骨髓增生异常综合征

因出现贫血症状以输血进行应对,但输血次数从每月1次增至2次,且由于末梢血中出现了芽球,探讨过进行化疗,由于年龄大开始服用无机胶体碘。(1次30ml,1日服用4次)并结合每周注射1次的疗法,2个月后不输血Hb维持在9左右,末梢血中芽球也消失了。

病例 7 K.O 69 岁 男性

#1 喉头癌

处于喉头癌第 3 阶段, 因患者本人拒绝手术、化疗, 开始服用无机胶体碘。(1 次 30ml, 每 2 个小时 1 次, 1 日服用 8 次)采用吸引用雾化器, 1 次 7-10 分钟吸入无机胶体碘, 1 天进行 3-5 次。

2周后复查时发现肿瘤缩小,6周后认定所有肿瘤消失。

病例 8 M.N 36 岁 女性

#1 恶性淋巴肿瘤

为第三 b 阶段的恶性淋巴肿瘤,右颈部发现直径 2cm 左右的淋巴结肿胀,遂决定推迟化疗,以无机胶体碘进行治疗。每周注射 6 次(1 次 30ml),连续 2 周。此时颈部的淋巴结肿胀消失。之后决定每周注射 3 次,同时服用无机胶体碘(1 次 30ml,每 2 个小时 1 次,1 日服用 8 次),大约 2 个月诊断为痊愈,中止化疗,转为定期复查,时隔 3 年也未复发。

病例 9 R.T 64 岁 女性

#1 原发不明癌

因体重减少,仔细检查后发现骨盆内的巨大肿瘤。未见肠闭塞症状,穿刺少量存积的腹水,进行细胞诊察,结果发现了腺癌细胞,但依然未查明病因。遂以注射无机胶体碘为主开始进行治疗。首先是1日注射30ml,连续7天。食欲改善,全身乏力感也有缓解,又继续注射2天。之后每周注射3次,MRI检查中发现肿瘤显著缩小,总共3个月后消失。治疗中发现体力明显得到改善。

病例 10 Y.S 53 岁 男性

#1 S 状结肠癌术后

#2 并发腹膜种植性转移

3# 并发肝转移

已确诊 S 状结肠癌为腹膜种植性转移、肝转移,以切除来应对肠梗阻。如果施行一般疗法则必须化疗,但由于缓则拒绝,转为无机胶体碘疗法,决定 1 次 30ml,每 2 个小时 1 次,1 日服用 8 次,但因为患者本人基本没有表现出病症,因此未积极配合,推测其每日服用次数为 2-4 次。1 个月后,手术后的 CEA 由原来的 89 反而升至 126,病情加重,逐渐出现食欲不振的症状后严格遵守 1 日服用 8 次无机胶体碘,并结合每周注射 3 次的疗法(1 次 30ml)。又过了一个月后,CEA 回落至 46,发现食欲及身体状况显著改善,再过 2 个月后 CEA 降至 3.6,图像上诊断为痊愈。

病例 11 M.O 48 岁 女性

- #1 乳癌术后
- #2 并发肺转移
- #3 并发肝转移
- #4 并发骨转移

乳癌术后转移复发,抗癌剂、荷尔蒙剂均无效多发,肺、肝转移、骨转移为第 3-4 腰椎,右侧第 9-10 肋骨,左肋骨。入院时体力显著降低,食欲不振。就诊的 医院建议申请住院缓和疗护。

决定 1 次服用无机胶体碘 30ml, 每 2 个小时 1 次, 1 日服用 8 次, 但由于食欲不振, 未能按时足量服用, 1 天勉强服用 4-5 次。

但是 3 天后有了食欲, 1 天便可服用 8 次无机胶体碘(夜间苏醒状态时也有服用, 1 天 8-10 次), 另外还使用吸入用雾化器 1 次 7-10 分钟吸入无机胶体碘, 1 天进行 3-5 次。

2 周时间体力明显恢复,因此结合每周注射 2-3 次无机胶体碘的疗法 自开始治疗起约 2 个月时间,MRI 图像上检测肺、肝转移消失,但骨转移尚未得 到有效抑制,继续无机胶体碘疗法。

治疗开始后 3 个月, 在 PET 图像上检测不再出现骨转移在内转移病灶

病例 12 K.I 49 岁 女性

#1 食道癌

下部食道开始梗阻的第4阶段食道癌。虽考虑过化疗+放疗,但由于无治愈可能性,患者要求进行无机胶体碘疗法。

患者可饮水,决定 1 次服用无机胶体碘 30ml,每 2 个小时 1 次,1 日服用 8 次,并结合每周注射 5 次无机胶体碘的疗法。2 周后勉强可进食固质食物,4 周后可完全摄取固质食物。开始无机胶体碘疗法 3 个月内在内视镜上食道癌消失,CT图像上纵隔淋巴结肿胀亦消失。

病例 13 S.T 58 岁 男性

- #1 食道癌术后
- #2 并发纵隔淋巴结转移
- #3 肺转移

食道癌在切除(胸骨重建后)后再度复发。吻合部未复发。

由于#2、#3 并发症,原计划化疗,但由于痊愈无望患者要求使用无机胶体碘疗法。患者遂决定每 2 小时服用 1 次无机胶体碘, 1 次 30ml, 1 天 8 次。

1 个月后复查时病情未见加重, 2 个月后肿瘤缩小一半, 3 个月后检测到肿瘤消失。PET 图像上也未见异常。

摄取方法 (用法、含量)

口服 全部适用 饮用碘 500ml

(10 瓶基本为一个疗程)

(水、碘化氢、氢氧化钠、其他矿物质)

饮用碘通过添加矿物成分、口服摄入提高吸收性

预防、细胞活性 将原液用矿物质水(自然水不可)稀释 3-5 倍,在早餐、午餐和晚餐前 30 分钟分别饮用 30cc 该溶液,就寝前饮用 40cc

治疗疾病的目的 早餐、午餐、晚餐 30 分钟前(空腹时)各饮用 30cc, 就寝前饮用 40cc。晚期症状时每隔 2 各小时摄取 30cc, 1 天 8 次。

(碘最多只能在人体内存留 2 个小时, 尽量精确推算, 在空腹期饮用发挥其功效) 以上为体重约 70kg 的饮用示例

右表药品目前未销售

注射…艾滋、白血病、晚期癌症 **30cc** 注射 注: (仅持有医师执照者可注射) (蒸馏水、碘化氢、氢氧化钠)

吸入 肺癌 支气管哮喘 注射用碘 **60cc** 注: (仅持有医师执照者可注射) (蒸馏水、碘化氢、氢氧化钠)

(注射用碘使用吸入用的碘)

※注射液的使用方法正成为今后的探讨课题。

点眼药 青光眼、白内障、其他眼部疾病 点眼用碘 30cc

(蒸馏水、碘化氢、氢氧化钠)

利用活性元素碘的特征,点眼药对青光眼的疗效也得到认可。

(青光眼是眼部后侧的肌肉衰弱的一种状态。)由于碘是活性元素,利用肌肉恢复的结构。 点眼方法 适度点眼(1日3次)

注意事项…使用其他点眼药时要间隔1个小时以上。

(一般的点眼药大多为氯类药品,与碘发生拮抗作用)

使用隐形眼镜期间也可以点眼(软质、硬质均可)

无机胶体碘凝胶 20cc

皮肤外表病变:擦碰伤、外伤、热伤、手术创伤、晒伤、剃须后药物性皮肤炎(各种药物、化妆品等)、接触性皮肤炎、金属过敏、头皮病变后皮肤老化、起皱、出斑、暗沉、皴裂 化妆妆底、嘴唇病变(皴裂、外伤)

【参考】

(重要事项)

注:以下为体重约 60kg 使用者的饮用示例,体重轻者请调节单次用量。

1 <u>晚期症状</u>时视情况而定, 每间隔 2 个小小时 1 次, 1 天 6-8 次, 饮用 30ml 原 液(空腹时),

持续 1-1.5 个月

21个月以后将原液与矿物质水按 1:1 的比例稀释, 参考饮用次数 5次, 1次 50ml, 持续 1

个月。

3 2-3 个月后将 2 倍稀释后的液体 50ml, 建议最好按参考次数 1 日 4 次饮用。

	月	交体碘饮用时间计划表
起床/刷牙		
第1	次 7:00	
第 2	次 9:00	
第 3	次 11:00	
午餐	12:00	(午餐后至少间隔 40 分钟)
第 4	次 13:00	
第 5	次 15:00	
第 6	次 17:00	
晚餐	18:00	(晚餐后至少间隔 40 分钟)
第 7	次 19:00	
₩ 第8	次 21:00	
就寝		

记录上的注意事项

胶体碘水是食品而非医药品。资料上的说明依据医师法第 20 条及药事法第 66 条,以记载有胶体碘水的饮用方法与临床医师等个人临床研究成果的参考文献为 基础来进行编制。它没有夸大胶体碘水的治疗效果,也不保证其疗效。另外请勿 将该资料用于营销用的促销资料,否则会抵触法律。