

BI(G)MED - BIO MEDECINE IMMUNO(G)ENETIQUE

Et l'utilisation de ses formules magistrales

Cher(e)s collègues,

Vous êtes à la recherche de nouvelles méthodes thérapeutiques, basées sur des données scientifiques indiscutables, qui soient à la fois efficaces et inoffensives en termes d'effets indésirables ? Peut-être connaissez-vous déjà la micro-immunothérapie et l'avez-vous éventuellement mise en œuvre avec succès ? Peut-être avez-vous tout simplement envie de renforcer vos outils thérapeutiques ? Alors saisissez votre chance et **élargissez vos options diagnostiques et thérapeutiques** grâce à la Bio Médecine Immuno(G)énétique, en abrégé **BI(G)MED**, qui implique également des découvertes validées en génétique et micronutrition.

Ainsi s'ouvriront à vous des nouvelles **possibilités thérapeutiques très modernes** dans le cadre d'affections souvent lourdes, et ce dans **presque tous les domaines de la pathologie humaine**.

Les nouveaux remèdes de la BI(G)MED reposent sur les dernières avancées scientifiques, et sont basés sur les molécules intitulées au niveau international « **microARNs** » et « **lncARNs** », à l'efficacité exceptionnelle.

Alors n'attendez plus pour proposer à vos patients une alternative thérapeutique hautement efficace dans le cadre des nombreuses pathologies lourdes dont ils peuvent être affligés.

Avec mes confraternelles salutations,



Dr. Gilbert GLADY

La Bio Médecine Immuno(G)énétique

La Bio Médecine Immuno(G)énétique, abrégée **BI(G)MED**, est une approche qui exprime tout son potentiel tant sur le plan diagnostique que dans sa mise en pratique thérapeutique.

Le volet diagnostique de la **BI(G)MED** est basé sur des **tests biologiques performants**, dont le but premier est de détecter aussi tôt que possible des perturbations cellulaires, qui peuvent conduire à un défaut de l'homéostasie. Les modifications pathologiques observées, de même que les anomalies détectées, font ainsi l'objet d'une prise en charge à visée régulatrice voire préventive. La **BI(G)MED** permet de cette manière d'accompagner tout particulièrement les maladies chroniques. Les paramètres biologiques importants sont déterminés au travers d'analyses de sang adéquates, sous la responsabilité de laboratoires certifiés. L'interprétation des résultats est faite par des médecins spécialement formés.

Comme le laisse penser le nom de **Bio Médecine Immuno(G)énétique**, les processus immunologiques et génétiques sont au cœur de la **BI(G)MED**. Toutes les **maladies chroniques** semblent, selon les dernières connaissances scientifiques, avoir une **composante génétique**. Agir à des fins de régulation est alors indispensable à toute approche thérapeutique prometteuse. Régulation en ce sens ne signifie en aucun cas manipulation des gènes. Il s'agit uniquement de réguler l'expression des informations fournies par les gènes pour les recentrer sur des voies physiologiques.

Les molécules de « microARNs » semblent être dans ce contexte d'une importance toute particulière, en permettant de **moduler la « transcription » de l'ADN cellulaire dans les chromosomes**. Ceci offre entre autres la possibilité de « freiner » l'expression de certains gènes. Un grand nombre d'autres molécules sont utilisées en complément des microARNs. Ces molécules ont un point commun, celui de participer à la régulation des processus immunitaires et génétiques.

Développement

Le développement des formules a débuté en 2007, originellement en tant que complément à d'autres préparations déjà existantes, essentiellement dans le domaine de la micro-immunothérapie. Le mode d'application de cette dernière et la confrontation avec certains de ses aspects conceptuels ont débouché sur l'élaboration de nouvelles formules au contenu plus élaboré et développant un spectre d'actions bien plus étendu.

Le travail de développement porte une attention toute particulière à la diversité des facteurs et interactions, qui participent aux divers processus pathologiques.

Comment peut-on utiliser cette diversité interactive dans le cadre d'une approche thérapeutique ?

La première phase consiste à identifier et comprendre l'ensemble des processus moléculaires, immunogénétiques, biochimiques et microbiologiques validés par la communauté scientifique dans les publications relatives à un certain type de pathologies. Cela exige évidemment un haut degré de compréhension afin d'évaluer de façon appropriée ces données souvent très complexes. L'utilisation des techniques informatiques modernes est ainsi indispensable.

Après avoir saisi les différents processus physiopathologiques, la deuxième phase consiste à identifier chaque molécule susceptible d'agir de façon régulatrice dans la totalité des processus perturbés.

La troisième étape est de mettre au point les diverses dynamisations moléculaires appropriées et de trouver la forme galénique la plus adaptée.

L'actuel travail de recherche médicale indispensable pour conserver à la méthode thérapeutique son dynamisme et sa polyvalence exige cependant de grandes ressources techniques et humaines.

Préparations magistrales de la Bio Médecine Immuno(G)énétique

Toutes les substances utilisées sont préparées selon le processus dit de „dilution-succussion“ et utilisées à des concentrations entre 1×10^{-4} et 1×10^{-12} Mol ; il s'agit en fait de ce qui est appelé communément des « ultra low doses » positionnées sur le plan pondéral entre le nanogramme et le femtogramme. Il en résulte une nanobiothérapie sans **effets secondaires indésirables** pourtant bien connus avec d'autres types de préparations. Un avantage supplémentaire de ce mode de préparation est son rapprochement avec le modèle de répartition et d'expansion moléculaires à l'intérieur du noyau cellulaire lui-même et, en particulier aussi pour les molécules **immuno-actives** en milieu intercellulaire.

Les formules, fabriquées en tant que recettes magistrales, peuvent être utilisées en complément d'autres remèdes et méthodes thérapeutiques. L'expérience nous montre même dans certains cas des effets de synergie.

A l'heure actuelle, plus de 130 formules magistrales sont disponibles.

Leurs possibilités d'utilisation sont nombreuses :

- Maladies inflammatoires, spécialement celles d'origine auto-immune
- Maladies infectieuses chroniques de nature bactérienne, virale ou mycosique
- Cancers, en tant que processus régulateur des tumeurs solides et des hémopathies malignes
- Maladies du cœur et de la circulation sanguine
- Perturbations métaboliques
- Maladies dégénératives notamment neurologiques
- Affections allergiques

Ces formules magistrales sont actuellement fabriquées par une structure européenne spécialisée et certifiée. Les substances servant de matière première sont achetées auprès de fabricants homologués, puis diluées et potentialisées en conformité avec **la réglementation internationale GPP (Good Pharmacy Practice)**, et enfin transformées dans la forme galénique actuelle de globules ou granules.

EBMA Europe

European Bio Immune(G)ene Medicine Association

29 Rue Charles Sandherr

F- 68000 COLMAR

Tel.: + 33 6 35 56 21 48

info@ebma-europe.com / www.ebma-europe.com



Partenaires

