



Wanneer kennis op schade wijst,

en evidenties winst voorspellen, dan kiest Europa voor het laatste.

1272/2008 is of moet worden ingedeeld als kankerverwekkende stof van categorie 1A of 1B, tenzij er sprake is van een geringe en te verwaarlozen blootstelling aan die werkzame stof of van een op geen enkele andere manier te beheersen ernstig fytosanitair gevaar;

- G. overwegende dat het International Agency for Research on Cancer (IARC) in maart 2015 glyfosaat heeft ingedeeld onder de stoffen die "waarschijnlijk kankerverwekkend zijn bij mensen" (groep 2A), aan de hand van "beperkte aantoonbaarheid" van kanker bij mensen (onder de gevallen van reële blootstelling die werkelijk heeft plaatsgevonden), "voldoende aantoonbaarheid" van kanker bij proefdieren in het laboratorium (uit studies naar "zuivere" glyfosaat), en "sterke aantoonbaarheid" van mechanistische informatie rond kankerverwekkende eigenschappen (genotoxiciteit en oxidatiestress) van zowel "zuivere" glyfosaat als glyfosaatformuleringen;

<http://www.europarl.europa.eu/sides/getDoc.do?pubRef=-//EP//TEXT+TA+P8-TA-2016-0119+0+DOC+XML+V0//EN>

<http://www.efsa.europa.eu/en/efsajournal/pub/4302>

¹ <http://www.efsa.europa.eu/en/efsajournal/pub/4302>

² <http://en.europe.springeropen.com/articles/10.1186/s12302-016-0070-0>

Hoe meer de bevolking zoiets pikt, hoe meer door de strot wordt gejaagd.

Dit is een uitroei-scenario met chemicaliën (onder octrooi-bescherming) in een regie van dezelfde elite (Monsanto - Bayer) die eerder al tijdens de grote oorlogen de scheikunde leverde waarmee machtsblokken op vandaag lucratief kunnen regeren.

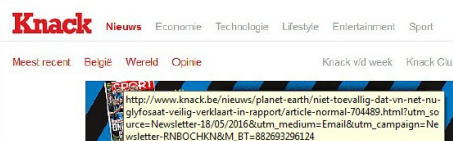
De achilles-pees van deze machtswellust is kennis.

Vandaar dat al drie decennia lang, geneeskunde enkel nog gedijt op alleen maar positieve evidenties, terwijl de farmacologie als een onnodige balast wordt achtergehouden. Het intussen bekende FIF-syndroom ervan.

Oordeel zelf.

Het glyfosaat-bedrog

Hoe de slogan 'werking onbekend' een chemisch imperium overeind houdt.



'Niet toevallig dat VN net nu glyfosaat veilig verklaart in rapport'

Bart Staes (Groen) vindt het niet toevallig dat de VN en de Wereldgezondheidsorganisatie (WHO) net nu een rapport lanceren waarin staat dat glyfosaat waarschijnlijk niet kankerverwekkend is.

Dementie ontstaat door het kapotmaken van het leidingensysteem (neuronen), waarmee de informatieverwerking gebeurt.

Omdat men verzuimt om bekend te maken waarom een (korte) euforie (als doping) ontstaat wanneer neuronene kapot gaan, verschijnt een ontorechte waan van genezing door (farmaceutische?) middelen, die de verwoesting tot stand brengen.

De pret kan niet meer op, en 'genezen' gaat als vanzelf.

Terwijl de bijwerkingen domweg als nieuwe aandoeningen worden herkend, waarmee dan opnieuw een verse euforie - als therapie - met een nieuw gepatenteerde stof tot stand komt.

En dan is er de kafka van de formidabele Alzheimer-medicatie.

Wat is intussen wel bekend?

Knippen in het leidingensysteem waarbij magnetische informatie wordt geseind naar geheugenreservoirs doorheen het lichaam, zorgt ervoor dat nieuwe berichten geen plaats meer krijgen waar ze normaal thuishoren.

Tekenen van verval bij de patient en geenezers komen eraan te pas.

Remedie:

Medicatie, die oppept (drogeert) en daardoor wetenschappelijk (immers: evidence based) als een positieve evidentie kan doorgaan.

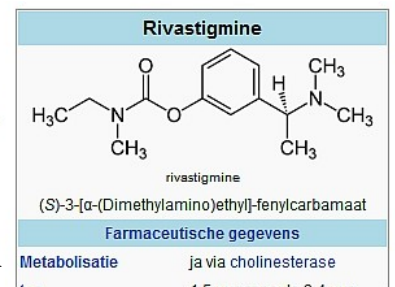
Maar wat is de realiteit?

Ik geef een voorbeeld.

Rivastigmine (INN) is een geneesmiddel tegen dementie. Het wordt voorgeschreven voor de behandeling van milde tot ernstige dementie ten gevolge van de ziekte van Alzheimer of de ziekte van Parkinson. Rivastigmine wordt op de markt gebracht door Novartis (merknaam: *Exelon*[®]) en door KRKA, d.d., *Novo mesto* (merknaam: *Nimvastid*[®]). Het is beschikbaar in de vorm van harde capsules of van orodispergeerbare tabletten (die in de mond oplossen). *Exelon* is ook beschikbaar als een pleister. Met de pleister is een gelijkmatige afgave van het middel mogelijk, wat het beter verdraagbaar moet maken. Het is het eerste middel tegen dementie dat onder deze vorm beschikbaar is.

Rivastigmine werd ontwikkeld aan de Hebreeuwse Universiteit van Jeruzalem door prof. Marta Weinstock-Rosin en medewerkers.

^[2]^[3] Novartis verkreeg de licentie op het product. *Exelon* is sedert 1997 op de markt. *Nimvastid* werd op 11 mei 2009 toegelaten in de Europese Unie.^[4]



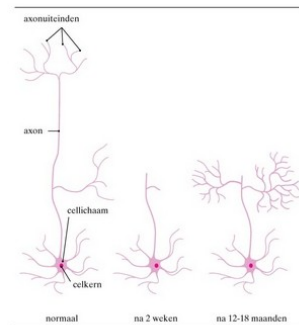
Het middel tegen dementie wordt afgebroken door een cholinesterase-enzym.

Die afbraak splitst de molecule in twee delen, rechts en links van de zuurstof in het midden.

Immers, een instabiele zuurstofbrug, zoals, het wel willen hebben van kennis ons leert.

De rechtse metaboliet is een stof met een amfetaminepatroon, 'pure sang' !

Eentje waarvan ook het hebben van kennis ons leert dat die stoffen neuronene kapot maken, waardoor een elektrochemische prikkelgeleiding van de overblijvende GOEDE neuronene nog meer grondig wordt verstoord. ([Pennings, 1998](#))



Schematische voorstelling van de beschadiging van serotonerge axonen door ecstasy (XTC; methyleendioxyamfetamine).²⁶ Bij ratten en apen is 2 weken na toediening de dichtheid van serotonerge axonen sterk verlaagd in cerebrale cortex, corpus striatum en hippocampus. Bij enkele ratten en de meeste apen blijven distale gebieden (neocortex, corpus striatum, hippocampus) gedenerveerd gedurende tenminste 12 maanden. Proximaal (corpus amygdaloideum) treedt bovenmatige regeneratie van axonen op.²⁷

Rivastigmine behoort tot de **cholinesteraseremmers**. Bij patiënten met alzheimer- of parkinsondementie is door het afsterven van zenuwcellen in de hersenen de concentratie van de neurotransmitter acetylcholine verlaagd. Rivastigmine werkt dit tegen, door de enzymen acetylcholinesterase en butyrylcholinesterase, die acetylcholine afbreken, te blokkeren. Het helpt zo de symptomen van de dementie te verminderen.

Delirium [bewerken]

Het middel wordt soms offlabel ingezet om delirium bij intensiverepatiënten te behandelen.^[5] Er zijn aanwijzingen dat het middel nadelig is voor de overlevingskans van de patiënten, en er is een onderzoek gestart^[6] door de Inspectie voor de Gezondheidszorg. Dezelfde inspectie heeft eind 2005 de ziekenhuizen aangespoord^[7] om delirium beter te diagnosticeren en te behandelen. Na vergelijkend onderzoek werd in 2010 besloten met deze toepassing abrupt te stoppen.^[8]

Bovendien, voor wie al ziende niet helemaal blind wil zijn....

Bij patiënten met ... dementie, is door het afsterven van zenuwcellen.... !!!!!

IETS WAT DUS AL BEKEND IS....

MAAR HOE BEHANDELT MEN?

Precies door nog meer zenuwcellen te doen afsterven.

En ... amfetamines, die dodelijk kunnen zijn, door een pulmonaire hypertensie te veroorzaken.

Moderne geneeskunde...
Une jolie vache déguisée en fleur.
(George Brassens)

Puis un jour elle a pris la clef des champs
En me laissant à l'âme un mal funeste,
Et toutes les herbes de la Saint-Jean
N'ont pas pu me guérir de cette peste...

Apotheker Fernand Haesbrouck,
6 oktober 2016

• 22-05-2010

Sterfte door medicijn delirium



Utrecht, 22 mei. Een onderzoek naar een medicijn tegen delirium bij ernstig zieke patiënten op de intensive care is stopgezet nadat twaalf mensen die het medicijn kregen waren overleden. In de even grote groep die een placebo kreeg overleden in dezelfde tijd vier mensen. Het onderzoek naar het medicijn rivastigmine werd in zes ziekenhuizen gedaan.

Door onze redacteur Wim Köhler

Delirium ontstaat is een ernstige ziekte die ontstaat bij meer dan de helft van de ernstig zieke patiënten op de intensive care. De verwarring of extreme apathie duurt vaak een paar dagen, maar soms ook weken. Een delirium is voor patiënten een traumatische ervaring en verkort de levenskansen. Doorgaans krijgen deliriumpatiënten het antipsychotische middel haloperidol.

104 patiënten

Het nu beëindigde onderzoek was ruim een jaar bezig. Er hadden 104 patiënten meegedaan, in ziekenhuizen in Utrecht, Rotterdam, Alkmaar, Apeldoorn en Leeuwarden. De onderzoekers keken of door het medicijn rivastigmine het delirium eerder verdween.

Novartis brengt rivastigmine in Nederland op de markt tegen de ziekte van Alzheimer. Op sommige ic's werd het middel bijna standaard verstrekt aan mensen met een hardnekkig delirium. Maar goede onderzoeken naar werking en bijwerkingen was er nog niet. De onderzoekers hebben inmiddels alle deelnemers op de hoogte gebracht en gesprekken gevoerd met nabestaanden. De Inspectie voor de Gezondheidszorg heeft begin mei gegevens opgevraagd en besloot een inspectie-onderzoek te doen. „Dat betekent dat we gaan praten en kijken om er achter te komen of het onderzoek goed is opgezet en uitgevoerd,” zegt een IGZ-woordvoerder.