

关于病毒的更多真相

我根本没想到高我会提供给我一些关于新冠疫情的信息，比如新冠病毒到底是不是人造的，世界范围内新冠肺炎感染人数的真实数据等，并授意我把它们写出来分享。前段时间发现昴宿星星际种子思宛如的信息后，我就去 <https://swaruu.org/transcripts> 这个网站上把所有的信息都看了一遍，其中就有昴宿星人关于新冠疫情的情报调查。昴宿星小姐姐安妮卡是负责昴宿星舰队情报搜集和分析的官员，她们在经过情报搜集和调研之后认为新冠疫情根本就是一个**假旗事件**，她们认为根本就没有武器化的新冠病毒，疫情数据完全是媒体造假渲染出来的，媒体上说的人满为患的医院其实都是空的，目的之一就是为了忽悠不明真相的群众们自愿要求接种新冠疫苗，而这个疫苗，比如辉瑞家的 RNA 疫苗，是有大问题的。黑黑们想通过这次疫苗接种达到消灭人口和不让人们觉醒的目的。看到这个信息后我开始也有些怀疑，怎么能说没有病毒呢？我们国家明明检测到了病毒也爆发了流行，也有人因此而过世。现在（2020.12）我国疫情早已控制住了，但国外又来了第二波疫情，似乎比第一波更凶猛，难道这全都是媒体在造假？这的确有点颠覆大家的平常的认知，我们总是会认为政府，不论是本国的还是外国的，会隐瞒少报疫情数据，但没想到国外那些被黑黑控制的政府和媒体，竟然会极度夸大疫情数据，制造恐慌，以达到控制民众，忽悠他们接种疫苗的目的。后来搞调研的时候高我又让我研究一下新冠疫情，并给了我一些全球新冠感染人数的真实数据。我才发现只有我国的新冠数据最接近真实，俄罗斯和东南亚一些国家数据也还行，其它国家的疫情数据从今春的第一波开始就在夸大造假。高我给我的信息是：**新冠病毒是有的，是黑黑们制造出来的**，在这点上昴宿星人的情报并不准确，但她们所说的假旗事件的确是真实的，真正新冠的感染人数远没有媒体报道的那么多。

本文的主要信息来源是昴宿星人的信息和高我提供的信息。我目前没有办法验证这些信息的真假，有些事情只有等将来参与新冠病毒研制的当事人出来揭露之后我们才能知道真相。而高我给出的真实感染人数数据则可能到了将来地球上的科学家们也统计不出来。从**集体业力**的层面来说，此次全球疫情流行是**我们人类吃肉杀生的业报体现**。佛陀早就说过，只要人类还吃肉杀生，战争和瘟疫就无法避免。从个人业力层面来说，每个经历疫情的人的业力自然都各有不同。关于因果业力的理解，请大家务必看一下这篇文章：

[昴宿二外星人讯息 30：因果报应和业力系统](#) （这是链接可点击跳转，不能跳转请用谷歌浏览器打开）

从超越二元性的角度说，这本来就是灵魂们玩的一场游戏，大家各自扮演着不同的角色，因果业力起到了平衡体验的作用。但这个游戏是你正反两面都体验到了，玩够了就可以结束了，并不需要你完美的平衡你所欠的“业债”，完美的平衡是不可能达到的。游戏的目的是为了体验和成长，不是为了还清“大富翁”游戏中欠的游戏债。既然说这是一场游戏，那又何必要在这里揭露真相呢？对这个问题正好可以看看下面这篇庐影传导的信息：

[与萨南达的问答——关于假灵性导师](#)

这篇文章就回答了既然我们要超越二元对立，那为什么又要去搞揭露这个问题。关键是在二元对立和超越二元对立之间也要达到平衡。关于平衡佛陀又有两篇重要的教导：

在阅读本文之前请务必读过上面这些信息，让自己达到平衡的状态。

人类的 DNA 是如何被篡改操控的

在谈新冠疫情之前必须先来说一下思宛如对于人类的 DNA 是如何被操控的独特见解，以及为什么她认为并没有武器化的新冠病毒。这两点之间是有联系的，对于我们理解人类现状和这次疫情都非常重要。在说思宛如的观点之前还得先说一下思宛如，她也是从更高密度投身到五密度昴宿星的星际种子，地球上人们的灵性层次千差万别，五密度外星人那也是一样。虽然五密度外星人的灵性水平整体比我们三密度高很多，但不同外星种族，外星人个体之间的灵性层次也是千差万别的。所以外星人之间对于一些灵性问题的看法也不尽相同。而思宛如的灵性层次在五密度外星人中算是很高的，所以她的一些观点，比如对于因果业力的理解就和别的外星种族不同，对于人类基因操控这个事情上，她的观点也很独特。

一些外星人传导的信息中说我们人类的 DNA 被篡改了，目的就是为了封印我们本有的潜能，把我们困在三维地球上。从二元性的角度看的确是这样，但消极外星人是如何篡改我们 DNA 的却不是我们想象的那样。我们可能会认为外星人是在实验室里面修改了人类的 DNA，但思宛如却说：人类的 DNA 是多维神圣的，和源头连接紧密，无法被物理科技永久修改，就算被修改也只是暂时的，DNA 在繁衍几代之后又会回到它本来的样子。思宛如说当初消极外星人也的确尝试过用科技的方法篡改人类的 DNA，但

后来发现这样不行，人类繁衍若干代之后 DNA 又变回去了。最后他们琢磨明白了只有用人类自己的意识才能改造人类自己。所以最终消极外星人用来控制人类的手段不是通过篡改人类的 DNA，而是通过洗脑、隐藏真实知识、制造恐惧等方法进行**意识操控**。只有把我们的意识忽悠瘸了，让我们认为我们自己不行，没有能力改变现实，我们的 DNA 才会被我们自己的意识给降级。总之还是表观遗传学那句话：**是你决定了你的基因，不是你的基因决定了你**。所以现在的宗教，科学都是对我们意识的操控。宗教教义被篡改，把我们和神隔离开来，“神”高高在上，我们只是可怜的要来赎罪的神造物。如果不听神的话，其实是不听教会的话，就会被罚下地狱。科学也隐瞒了真正能造福人类的科技，并通过唯物主义思想让我们认识不到我们自身意识的强大力量，让我们觉得一切都是客观的，包括衰老都是客观规律，我们无法改变。而真相是五密度外星人的寿命都很长，也不会衰老，离世的主要原因是“活腻了”，也就是觉得此生的体验已经足够了。因为他们都知道自己的现实是自己创造的，当然也包括自己的身体状况。**我们人类会衰老，的的确确就是被洗脑灌输的一个概念**。而当我们觉醒、思想解放之后，我们的 DNA 就会自动升级发挥潜能。我们 DNA 的激活层次真实的反映着我们的意识层次。所以不用担心自己的 DNA 有没有被激活，自己的意识层次提升了 DNA 就会自动激活。

自然传播中病毒毒性传染性都会下降

不仅是人类 DNA，一切生物，包括病毒的 DNA 都是神圣的，它们都不能被物理科技永久修改。思宛如说我们人类整出来的转基因农作物也是这样，一般转基因农作物是不能自己繁衍的，就算可以繁衍它们后代的基因也会渐渐变回原来的样子。对于病毒来说也是一样的，**自然界中并不存在**

致死率高又极容易流行的病毒，因为这两者之间是矛盾的，在自然界中也不会突然自发的变异出这样的病毒。而被改造出来的病毒，即使最初既能致死率高，也能传播快，那么随着它的传播变异，也会变为原来不那么厉害的样子。由于病毒繁殖变异是很快的，所以用不了多长时间病毒就能渐渐还原，也就是说**病毒在自然变异的过程中，毒性和传染性都是会自然下降的**，并不会越变异越厉害。正是如此思宛如才会认为并没有武器化的新冠病毒，因为就算你造出来了之后的传播变异也不受你的控制，并不能达到你预期的目的。

高我给我的信息是新冠病毒是真有的，是在实验室里被制造出来并有意投放的，但病毒传播的效果的确也并没有达到他们的预期。所以也要靠操纵媒体夸大渲染病毒的恐惧来达到他们忽悠人们接种疫苗的目的。这里还有一个问题，那就是为什么他们不直接强制人们接种疫苗，而是要通过渲染恐惧，把人们控制在家里，让人们觉得只有全民接种疫苗才是唯一解决办法来让人们自愿被接种呢？原因就是他们也得尊重人们的自由选择，不能强制，只能靠忽悠你自愿。

有了病毒在自然传播变异过程中毒性和传染性都会逐渐下降这个重要知识后我们就会明白，病毒在一波传播达到顶峰之后毒性就会减弱，而人们也会广泛的具有了免疫力，那么病毒的传播在接下来就只会渐渐减弱到没有，并不会自己又再来一波。**如果某地真的是又出现了一波新的变异病毒导致的疫情，那么就必然是又被投毒了**，因为病毒并不会自己变异的更厉害，变异病毒是有意投放的，而且必须是投放有所变异的病毒，因为人们对原来的病毒已经有了免疫力。

疫情的来源

根据高我的信息，这次的新冠病毒的确是黑黑们在美国某个生化实验制造出来并有意传播的。制造这次疫情的目的大概有三个：**打击中国乃至世界经济；打击川普总统；忽悠人们接种疫苗，通过疫苗控制人口，阻止人们觉醒。**要知道中国和俄罗斯是世界上唯二两个没有被黑黑控制的大国，虽然也有被黑黑势力渗透，但并没有被控制。习大大上台之后也采取了一系列措施肃清国内的这些势力，所以国内这几年发展很好，还提出了一带一路计划。黑黑们在经济上控制不了我们的崛起，就只能出此阴招。但很明显在全国人民的共同努力下，我们抵抗住了打击，反而发展的更好，彰显了实力，这也是黑黑们没有预料到的。

以下关于病毒传播的具体数据和时间都是高我给出的。此次新冠病毒最早是在 2019 年 6 月份在美国被有意放出的，19 年 8 月份美国就公开报道了“电子烟肺炎”，而这就是新冠肺炎。所以美国最初的新冠病例就都被隐藏在了“电子烟肺炎”这个名词中。接下来病毒自然传播的扩散速度是挺快的，但新增病例增长速度并不快。6 月份就已经传出美国，7 月份已经传遍世界，我国其实在 7 月份就已出现了最早的新冠病例，只是那个时候全球的病例都还很少，估计只被当成了一般肺炎，并没有引起注意。截止到 19 年 7 月底全球真实感染新冠总人数大约是 1600 人多一点，这还是很少的。接下来的 8、9、10 三个月由于天气还不冷，所以新病例增长并不迅速，到了 11、12 月则迎来了新病例的指数大爆发。全球新冠疫情真实的新增病例峰值是出现在 19 年 12 月，这一个月全球新增新冠病例大约是 20 万人多一点，再往后新增病例数就基本是在下降了，到今年 11 月，全球真实新增病例已经不足一万人。真实疫情峰值的时候一个月全球新增病例才 20 万多一点，而现在所谓的第二波疫情则是一天新增 50 多万，可见这个疫情数据夸大造假的程度有多么的夸张！

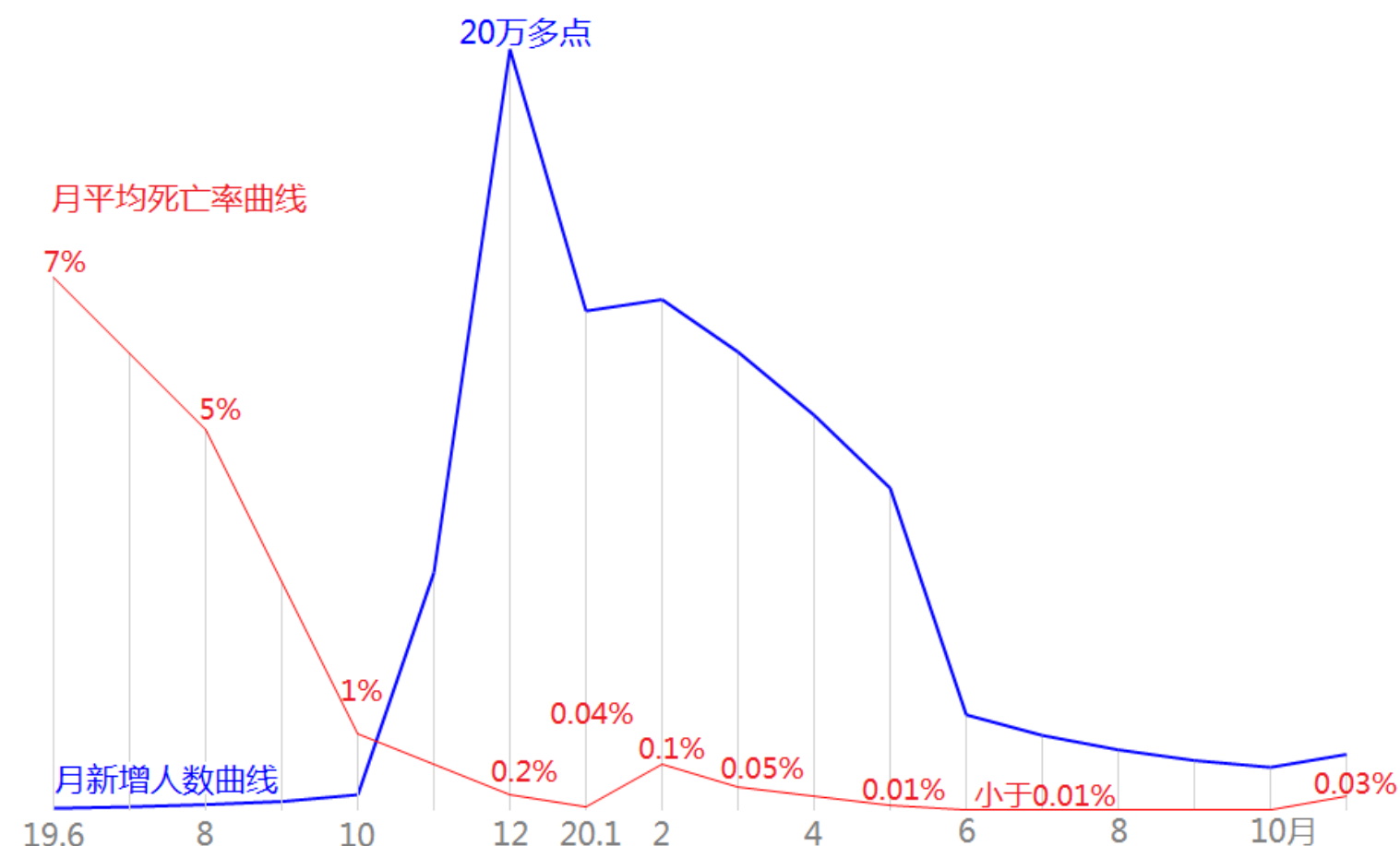
武汉是被投毒的，但证据是找不到的

武汉就是在 19 年 10 月军运会的时候被投毒的，我们知道的武汉最早病例是出现在 19 年 12 月份，然后在今年 2 月份月新增病例人数达到峰值。新冠病毒根本就不是源自于武汉，只是由于我国被 SARS 打击过一次，建立了预警机制，所以这次在武汉集中出现不明肺炎时才会做冠状病毒检测，并首先发现了病毒。如果武汉没有被投毒导致集中爆发，那可能还真发现不了。因为去年 12 月全球峰值的时候月新增才 20 万人，这个数据并没有比平常的流感多，而此时新冠病毒导致的死亡率也已经下降的和流感差不多，所以也没有像电子烟肺炎那样引起注意，所以 12 月这个全球新冠疫情真实峰值就被掩盖在了冬季流感疫情里。我国大陆控制住疫情之后黑黑们并没有死心，但此时国门已关闭，国家也有所警觉，所以再到大陆投毒也不容易，但后来香港~~的~~疫情却来了一波又一波.....所以直到现在从香港回来还是必须得隔离。

投毒这个事情，除非当时就被抓到现行，之后你再调查是找不到证据的。因为它肯定是不留任何痕迹的进行的，再回去看监控录像是找不到过硬证据的。对病毒基因序列的研究，也只能根据变异的情况追溯一下病毒的来源，并不能作为这个病毒是被人工改造的证据。曾经有科学家发文章说通过对病毒基因序列上一些特点的研究，推测这个病毒可能是人工改造的，我就问高我这些研究结果能不能作为证据，得到的回答是这些都不能作为证据。在三维分子层面自然变异的 DNA 和人工编辑后形成的有效病毒的 DNA 是没有什么本质区别的，所以这些研究都不能作为病毒是人工改造的证据。现在美国、法国的公开报道中都说在去年采集到的一些病人血样中发现了新冠病毒，如果现在能去检测去年 8 月之前美国

发现的电子烟肺炎病例血样，也必然能在其中检测出新冠病毒。就算这被证明了，也只能表明新冠病毒最早发源于美国，也还是不能证明这个病毒是人造的。这个事情估计也只有等将来相关研制病毒的科学家现身说法才能真相大白。

真实疫情月新增人数曲线图



上图曲线是根据高我给出的数据绘出的，蓝色是从19年6月到20年11月的真实月新增新冠感染人数曲线，红色是真实月均死亡率曲线。高我给出的这两个数据都没有把无症状感染者统计在内，无症状感染者平均大约是有症状感染者数量的47倍。47倍这个数据可能是超乎我们想象的，但大家并不担心这个问题，这正说明这个病毒远远没有我们认为的那么厉害，我们的恐惧都是被媒体渲染出来的。无症状感染者虽然也会传染别人，但他们传播的病毒很少，却同时还会传播疫苗：也就是与病毒伴随的流感“病毒”。所以被无症状感染者传染的人发病的几率是要小

很多的，但却获得了免疫。正是由于这种免疫传播机制阻断了病毒的更进一步传播，所以从数据上看当疫情去年 12 月达到峰值之后就开始快速下降。但到了今年 2 月又出现了一个小的上升，这主要就是因为武汉在去年 10 月被投毒所致。关于我国疫情的数据大家看官方的就可以了，基本上是准确的。

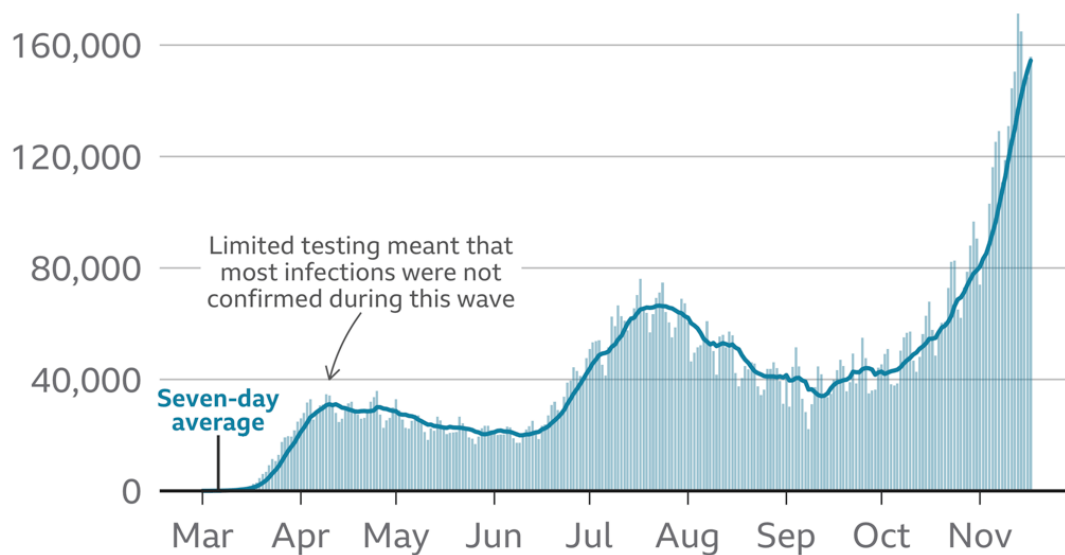
死亡率下降的很快

关于死亡率高我给出的数据是，最初从实验室传播出来的病毒致死率有 9%，这对于一个能通过空气快速传播的病毒来说是很高了。前面已经说过病毒在自然传播变异的过程中毒性和传染性是都会下降的。所以我们可以从曲线上看到第一个月平均死亡率就只有 7%了，在接下来的四个月里死亡率是加速下降的，到去年 12 月峰值时死亡率已经降到只有 0.2%了，这个死亡率基本就和普通流感差不多了。武汉的投毒又导致全球平均死亡率在今年二月时上升了一点。关于武汉死亡率高我给出的数据是：最初投毒的病毒致死率是 6%，武汉整个疫情平均死亡率是 1.5%，全国总体平均死亡率是 0.5%。这些数据都没有把无症状感染者算在内。在最初的感染者中死亡率是最高的，所以是武汉人民为我们抗下了这最初的攻击。死亡率总体呈指数下降趋势，到了 5 月已经下降到 0.01%，也就是万分之一了，这比遇到交通事故的概率还低，所以这个病毒并没有那么可怕。

媒体比病毒更可怕

Cases have hit record levels in recent days

Number of daily confirmed coronavirus cases in the US



Source: COVID Tracking Project

BBC

上图是媒体给出的美国从今年3月到11月的日新增确诊病例曲线图，对比上图和高我给出的真实数据图，我们可以看出媒体给出的数据图基本上就是反着来的，真实情况是开始下降，但媒体报道却是大幅攀升。这说明国外的新冠统计数据基本上都是夸大捏造的。本来全球疫情的真实峰值是在去年12月，那个时候国外都还“没有”新冠疫情，等中国报道了疫情之后，国外大部分到二三月份才开始报道疫情。这其实就是精心策划好的，就是要等到中国开始报道之后，国外过段时间疫情数据才开始渐渐增长，目的就是**为了营造出疫情好像是源自于中国的假象**。川普总统是知道疫情数据造假的，他说这就是为了把人们隔离在家里，让邮寄选票成为可能，好方便作弊，而这的确是媒体造假的目的之一。从高我给出的真实数据曲线和媒体给出的曲线之间的对比可以看出，病毒其实一点都不强大，当它感染到很多人的时候毒性就已经下降很多了，然后人们已经形成了群体免疫，就算继续投毒也再掀不起大浪，还是媒体数据造假，制造恐慌更可怕。

法国最近出了个关于疫情的纪录片《Hold Up》，里面说了这样一件事情。

疫情期间法国一位医生通过临床实验发现氯喹这种药物对于治疗新冠是有一定效果的，这个大家新闻上应该都看过。但不久后《Science》上就出了一篇文章说氯喹这个药不能用，会导致严重副作用。于是法国就把这个原本在法国是非处方药的药物变成了处方药，并且还禁止其用于治疗新冠。世界上其它一些国家也随之针对新冠禁用此药。要知道这里面很蹊跷啊，氯喹在法国以及大部分国家本来都是非处方药，意思就是这个药副作用并不大，不用医生处方自己去买了就可以吃，而且几十年来也几乎没有氯喹引发严重副作用的报道。但偏偏就在有医生发现氯喹对新冠有效之后，就有文章发出来说是它副作用大，然后很多国家都很默契的把这个药给禁用了，这里面难道没有鬼？氯喹的确算不上是特效药，但的确是有效的，就这样一个一般有效的药物一被发现就被媒体给抹杀了，然后一直宣传说新冠没有特效药，控制疫情只能靠疫苗。MMS（二氧化氯水）溶液才是治疗病毒和细菌感染的特效药，但这个药物也是被媒体封杀了，油管上人们上传的 MMS 是有效的证词全部都被删除了。最近德国也开始爆发反隔离反疫苗游行，看来国外还是有人知道真相的。

[《法国疫情纪录片遭全网封杀：到底说了什么？》](#)

5G 和新冠并无直接联系

国外也有人怀疑是 5G 传播了新冠病毒，还有人放火烧了基站。实际情况是此次疫情和 5G 并没有什么关联。5G 的问题已经在《[5G 即将对身体产生的影响](#)》这篇文章中详述了，其影响至少还要到明年才能初步显现出来。还有 5G 也并不能用来进行脑控，它主要只是会干扰人的脑电波和氧气与血红蛋白的结合。现在全球各国都在出台新冠疫苗接种计划，而国

外的疫苗基本上都是有问题的，会有一定概率造成死亡。最初这些都会被掩盖在由于新冠致死的人中，但随着接种人数的增多，终究纸还是包不住火的，人们会开始意识到疫苗的问题，会开始发现疫情的造假和其背后的真实目的。未来一两年人们也会开始发现 5G 的确是对人身体有不利影响的，会开始拒绝 5G。所以**新冠疫苗和 5G 这两个事情都会促进人们的觉醒**，会让大家明白媒体根本就不可信，说 5G 没问题的专家们也不可信，专家们可能也会发现自己之前对于电磁波对人身体的影响也是很无知的。总的来说人们至少会开始明白盲信媒体和专家都是不对的，会渐渐的开始更加独立的思考，进而也会发现更多的真相。国外不仅新冠疫苗有问题，其它疫苗也有问题，**国内的进口疫苗也有问题，千万别给小孩打进口疫苗。** 关于疫苗问题大家可以看看这篇文章中的视频：[《默沙东药厂前销售顾问：我永远都不会让孩子打免疫针》](#)

新冠也是伴随着某种流感“病毒”传播的

《[“病毒”的功能 — 流感“病毒”其实是 RNA 疫苗](#)》在这篇文章中已经说过流感“病毒”其实根本就不是会导致流感的病毒，而是真实致病细菌或病毒的疫苗。比如 H1N1 流感“病毒”其实就是我们人体自己产生的肺炎球菌的疫苗，当自然的 H1N1 流行时其实是肺炎球菌在流行。此次新冠疫情也不例外，伴随着新冠病毒流行的也有一种我们身体呼吸道黏膜细胞自己产生的流感“病毒”，而它其实就是我们身体自己产生的针对新冠的疫苗。而这个伴随新冠传播的流感“病毒”（疫苗），我们的科学家还没有发现，也不知道其实它就是苦苦寻觅的疫苗，而且还是我们人体自己产生的高效 RNA 疫苗。这就是我们人类自带的针对呼吸道传染病的群体免疫机制，前面所说的 47 倍的无症状感染者就是由这个机制所产生的，而正是这个机制阻断了病毒的进一步传播，并保护了绝

大多数人。所以其实现在我们基本上已经达到了对新冠病毒的群体免疫了，曾经有过抗体的人会比我们认为的要多，而达成这种群体免疫所需要的感染人口比例对于新冠来说也远没有普遍认为的 60%那么多。

我国科学家现在还没发现流感“病毒”其实是人体自产疫苗，可能主要是因为我们对于致病病原体的一些观点和检测都是有问题的。我们往往认为一种疾病是由一种细菌和病毒导致的，但这个观点在大多数情况下都不正确。比如得了肠道菌群失调的人在最初检测时可能会发现某种细菌过量，似乎是被这种细菌感染，但这种细菌变多可能是因为别的有益细菌太少导致的，问题不是被细菌感染，而是菌群之间的平衡被打破了。如果遇到这种问题用抗生素不分类别的杀灭细菌肯定是没有效果的，正确的方法是要做肠道菌群移植。

所以检测细菌病毒等致病病原体时只检测一种往往是不够的，这会让我们发现不了真正的致病病原体，比如我们认为 H1N1 流感病毒是导致流感的原因，检测它时没有再继续检测别的细菌，这就让肺炎球菌这个真正的致病细菌一直没有被发现。如果我们在检测所有流感病毒时，不仅做了流感病毒的检测，同时也还做了其它病毒或细菌的检测，那么就会发现很多新知识，比如某种特定亚型的流感“病毒”总是和某种细菌或病毒同时出现的，因为这种流感“病毒”就是呼吸道黏膜细胞自己产生的针对这种细菌或病毒的疫苗。

呼吸道黏膜细胞是用了基因编辑的方法制造流感疫苗的。它能把入侵病毒或细菌的抗原 RNA 剪切出来，并组装到它制造的流感“病毒”（疫苗）中，体内的白细胞收到这个“病毒”后会用这个抗原 RNA 合成出抗原蛋白，然后研究如何产生抗体。所以如果科学家们仔细去研究 H1N1 流感病

毒的 RNA 序列，就会在其中发现肺炎球菌的抗原 RNA。在那个还未被我们发现的伴随新冠传播的流感“病毒”中也会发现新冠病毒的抗原 RNA。所以现在很火的基因编辑技术其实在我们呼吸道的黏膜细胞中也一直都有被使用啊。

下面把上述的我们还没发现的伴随着新冠病毒传播的、人体自己产生的流感病毒称作“新冠流感疫苗”。它看起来是流感病毒，但实际上是我们人体自己产生的针对某种病原体的疫苗。要发现这个新冠流感疫苗，并证明在它的 RNA 中的确含有新冠的抗原 RNA 序列并不是一件容易的事情。难度就在于要证明这一点，你首先必须得把新冠病毒和新冠流感疫苗（病毒）给分离开来。而这两种病毒都是能感染肺细胞的，你用肺细胞去培养分离它们都能被培养出来。所以要把它们分离还得多想一点办法。病毒表面抗原都是带电的，有的带正电，有的带负点，所以加电场可以分离带电不同的病毒，但要是带电一样，那这个办法又不行了，还得继续想别的办法。把新冠流感疫苗单独分离出来之后再去测序它的 RNA，这时在其中发现了新冠抗原 RNA 序列就能证明这个事情。

现在进行病毒检测的时候其实都是没有做到对某种病毒的完全分离的。科学家在试图分离提取检测新冠病毒时的确也做了一些分离工作，但可能就仅限于分离了比较大的细菌和其它并不感染肺细胞的病毒。在最后检测出新冠病毒的样本中，其实还是包含了新冠流感疫苗，甚至是其它一些也感染肺细胞的病毒的。我们现在的用于检测病毒的 PCR 扩增技术，只是针对了某一种特定病毒进行了扩增和检测。也就是说现在的病毒检测技术一次只能检测某种特定的病毒，它只能告诉你这个样本里含不含有某种病毒，并不能告诉你样本里还有没有其它病毒。而科学家的思维定式又是，我想找冠状病毒，结果找到冠状病毒之后我就觉得它就是罪

魁祸首，然后也不检测其它病毒了。结果与之伴随的新冠流感疫苗（病毒）就没有被发现。其实新冠流感疫苗和新冠病毒一直是伴生的，现在任何一份能检测出新冠病毒的样本如果再去流感病毒检测，大概率也能检测出流感病毒，而它其实就是新冠流感疫苗。

科学家一定要改掉引起疾病的只是一种细菌或病毒这种思维定式。大多数情况下造成问题的可能都不止一种，比如当只有一种病毒感染时问题还不大，当两种病毒同时感染时就会大大加重问题，或者是一种病毒和一种细菌在一起才会导致严重问题。所以做病毒检测也不能就只检测一种病毒。不过在目前要同时检测多种病毒可能也有些困难。这可能需要多采样培养，然后把样本分成很多分，每一份用一种病毒检测试剂进行检测。但这样也只能检测到我们已知的，有检测试剂的病毒，如果是我们还没发现的病毒那肯定没法检测。有些病毒发生了变异之后也会导致原来的试剂检测不到。所以现在科学家其实对病毒还知之甚少，也就是因为检测和发现它们的技术还不够先进。

或许有人会想，我们把样本拿到显微镜下去看，不就能看到不同种的病毒了吗？我一开始也这样想过，后来发现病毒太小了，一般光学显微镜看不到，现在一般都是用扫描电镜拍病毒。而扫描电镜用起来并不像光学显微镜那么简单，需要先制作样本，一次扫描能看到的地方也不大，要是运气不好制作的样本里没有病毒那就白忙乎了。所以用电镜能看到病毒并不容易，就算看到了病毒，有的形状大小不一样的病毒还可以区分，那要是形状大小都差不多的病毒，即使电镜看到了你也不知道谁是谁。比如新冠病毒和流感病毒长得就很像，都是小球状的，表面都有凸起，大小也差不多，所以现在网上流传的那些新冠病毒电镜照片中，可能就混有流感病毒在里面。

能看清病毒甚至是分子结构的光学显微镜

其实在几十年前的美国有两位科学家就早已发明了比现在扫描电镜分辨率还高也更好用的**光学显微镜**。一个叫 RifeScope，一个叫 NemeScope。其中 RifeScope 是 Dr. Rife 专门为了观测细胞病毒等微生物发明的显微镜。这个 Rife 显微镜并没有用其它光源进行照明，它观测的是病毒、细胞自身发出的生物光子，一般是在紫外波段。他想办法把这个微弱的生物自身发光进行了放大，并且还用一种方法把紫外波段的光转换到了可见光波段，让我们肉眼能够直接观测。细胞、病毒都是能发出生物光子的，主要是 DNA，RNA 分子发出来的，不同的病毒发出的光谱自然会有些不一样，这在 Rife 显微镜会呈现出不同的颜色。所以 Rife 显微镜不仅能看到病毒，而且看到的还是活的病毒，还能看到不同病毒的不同颜色。如果我们现在能复现出 Rife 显微镜，并结合紫外波段高光谱检测技术，就能用来检测分辨不同的病毒。NemeScope 的原理又有所不同，具体我也不清楚。它的分辨率更高，甚至能看清分子结构。

<https://www.lesscomplicated.net/philosophy/category/nemescope>

这个网址有 NemeScope 拍到的照片，其中就有分子结构照片和病毒内部结构的照片。注意这些照片都是当年这个显微镜直接拍到的，不是后期电脑加工的。在这个显微镜被发明出来的时候还没有电脑。现在的人肯定都不相信这是光学显微镜能够拍出来的，因为我们的光学教科书里告诉了我们光学显微镜分辨率的极限是到不了这么高的。但很显然还是有其它方法能够解决受光波长所限制的分辨率极限这个问题的。或许还有人会问，如果这两个显微镜都是真的这么厉害，怎么现在就没听说呢？这是因为这些真正能揭示科学真相的高科技都被黑黑们压抑了。Rife 就

用他的显微镜研究了癌症，并发现可以用特定频率的电磁波来治疗癌症，当年还真的治好了很多人。所以这样的科技自然会被大药厂背后的资本所压制。关于这两个显微镜的介绍可以看下面这个视频：

<https://www.bilibili.com/video/BV1jW41le7u4?from=search&seid=4970163134096647045>

训练狗狗快速检测病毒和其它疾病

国外已经有机场用狗狗快速检测新冠病毒了，只要把人的唾液样本拿来给狗狗闻一下就可以了。速度比核酸检测快多了，而且如果科学家做统计学调查，就会发现狗狗检测的准确率也会高于现在的核酸检测技术，所以这种方法是值得应用推广的。现在核酸检测技术会存在检测成功率不是很高，一般可能达不到 90%，以及会漏检变异病毒这两个问题。PCR 扩增技术会用一段病毒中的保守 DNA 序列作为引物来扩增包含此 DNA 序列的病毒 DNA。这个“保守”的意思就是科学家认为这段 DNA 序列在病毒的整个序列中一般不容易会发生变异，所以会用这些保守序列作为扩增的引物。但病毒的变异程度是有点超乎现在科学家意料的，这些保守 DNA 序列其实也是有一定概率会变异的，那么这种变异的病毒用原来的试剂就检测不出来了。大家还记不记得武汉疫情期间曾经改过一次新冠肺炎确诊标准，之前是一定要核酸检测阳性才给确诊，后面改为并不一定需要阳性，只要有一些临床症状和 X 光片作为证据就可以确诊。结果第二天确诊病例一下子陡增，这说明原来很多有明显症状的病人核酸检测都是阴性，而这基本上就是因为病毒变异了，原来的核酸试剂检测不出来导致的。而狗狗的检测在这点上也会优于核酸检测，因为狗狗闻的主要是病毒表面抗原蛋白的气味，只要这个蛋白变化不大，狗狗就仍

然能闻出来，里面的基因序列变了不会造成影响。

不仅可以训练狗狗检测病毒，也还可以训练狗狗检测其它各种疾病，国外就有人训练狗狗检测癌症的。我们把手用清水洗干净，稍等片刻让气味出来，然后把手指聚拢**让狗狗闻一下我们两只手指尖上的气味**，就可以让狗狗为我们诊断疾病。闻指尖这个地方是我最近发现的，我在喝了二氧化氯水溶液之后有时会在右手指尖上闻到二氧化氯的气味，只在指尖上能闻的到，并且对我来说就只在右手指尖上能闻到。我就寻思难道是身体有意把二氧化氯只带到了指尖上释放掉？问了高我几个问题之后问明白了，这的确是我们的身体智能干的，身体把没有用掉的二氧化氯有意的在指尖处释放了出来，目的就是为了让让你闻，确切的说就是为了让能够通过指尖的气味来诊断疾病。《[揭露宇宙](#)》后面有几集对科学家 Pete Peterson 的采访，Peterson 就说人的双手就是整个人体状况的测试点，手上的经络是和全身各处的经络相连的，通过检测手上的特定部位，就能检测出其对应身体部位有没有疾病。这也就是中医里所说的全息诊疗，而这是有科学道理的，人体就是有意被设计成这样方便我们检测疾病的。Peterson 还据此发明了一个通过检测手上各处电信号来检测身体健康状况的仪器，现在美国很多诊所里的医生都有使用。所以身体是会有意把和身体健康有关的气味信息输送到指尖上让我们检测，目前能完成这项检测气味任务的也只有狗狗等嗅觉灵敏的动物了。

ADE 效应并不存在

ADE 效应全称是“抗体依赖增强症”。简单的说就是当你感染了某个病毒并获得了抗体，当病毒变异了之后你仍有可能再次感染，而此时你之前获得的抗体并不能帮助你抵抗新的病毒，甚至可能会加重二次感染变异

病毒的症状。关于此效应的详细解释可见《[什么是 ADE 效应](#)》这篇文章。这个效应最初是在登革热病毒那发现的，登革热病毒是存在感染一个类型的病毒痊愈之后又感染另一个类型的病毒会出现症状加重的情况，ADE 效应就是科学家们对于这一现象产生原因的一些猜想。注意目前 ADE 效应还只是猜想，并没有实锤。而除了 ADE 这个猜想之外也还可能是有其它原因的。高我告诉我科学家的这些猜想并不正确，并不存在科学家猜测的那几种 ADE 效应，登革热病毒的情况是另有原因，而对于新冠病毒则并不存在这种状况。所以大家并不担心被变异病毒感染症状会加重这种状况。

而且也不用担心体内的抗体存留时间不长这个问题。我们的身体是很智能的，它知道哪些抗体需要长期保留，哪些抗体不需要。因为病毒一般都变异的很快，把抗体保留很久也没有意义啊。所以疫苗的研究并不需要追求要让身体持久的产生某种抗体，这是没有意义的，赶不上病毒的变化。对于新冠病毒来说，重症致死的主要原因其实和病毒本身破坏力关系不大，致死原因主要是免疫系统反应过度。之所以可能会反应过度是因为人体免疫系统对冠状病毒并不熟悉，初次相遇难免有点过于“紧张”。而接种疫苗的主要好处是**让身体先熟悉一下这种病毒，避免之后遭遇到了反应过度**，不是为了持久产生抗体。身体对于冠状病毒可以说是一回生二回熟，再遇到变异病毒它能自己产生抗体，并且不会反应过度。所以对于同类病毒来说也没必要再打对付变异病毒的疫苗。

分离流感“病毒”制造疫苗

前面已经说过多次流感“病毒”其实不是病毒，而是我们身体自己制造的针对某种呼吸道流行病毒或细菌的疫苗。比如伴随新冠流行的就有一

种现在科学家还没发现的流感病毒，其实它就是新冠流感疫苗。新冠在传播的时候这个新冠流感疫苗也在同步传播，并给大多数人提供了免疫保护。但这种我们自带的群体免疫机制也有一个缺点，那就是疫苗和病毒是同步传播的，如果身体免疫系统反应慢了，还是有可能遭到病毒的伤害。那如果我们能把这个流感疫苗（病毒）单独分离出来呢？分离出来之后经过培养复制去给人们接种，这样是不是就能产生更好的免疫效果？大家都知道研制和生产疫苗是需要时间的，而且我们现在生产出来的疫苗效果应该是比不上我们人体自己产生的流感疫苗的，那对于呼吸道传染病来说，我们似乎就没有必要再去研制疫苗了，直接把我们身体产生的流感疫苗拿去分离复制不就可以了？这样就可以省去疫苗的研发时间，大大加速疫苗上市。

而且这个流感疫苗就是现在科学界认为的效率最高的 RNA 疫苗，而研制 RNA 疫苗目前还属于最高端的技术，只有少数国外公司掌握，比如辉瑞。而辉瑞生产的新冠 RNA 疫苗是有问题的，问题就在于它的 RNA，如果在这个 RNA 序列中有合成一些有毒蛋白的 RNA 序列，那么这个疫苗就会对人造成毒害。这就是辉瑞疫苗有毒的主要原因。而如果其它国家的科学家们都没有研发 RNA 疫苗的能力，研究不出来辉瑞疫苗里的 RNA 到底会产生什么样的蛋白质，那么就会被辉瑞坑了。所以我国亟待加强这方面的研究水平啊，不然怎么能够防范别人？除了辉瑞的新冠疫苗接种之外，目前国外的所有的新冠疫苗接种都不安全，国外的朋友切勿接种！国内的朋友如果你了解二氧化氯的疗效，那自然也知道并不需要去打新冠疫苗。

如果要打新冠疫苗，那一家只需派一个最健康的人去打就行了，并不需要都去。因为新冠疫苗进入人体后会导致呼吸道黏膜细胞产生流感疫苗（病毒），所以打新冠疫苗的一小部分人会出现感冒症状，而他们所有

人回家后会把他自己产生的这个流感疫苗传播给家人，过几天之后大家身上就都有抗体了。这就是我们存在这种群体免疫机制的证明。这也是可以做实验来验证的，找一家人先检测一下新冠抗体，确认开始是没有的，然后让一个人去打疫苗，回来之后过一周再对大家检测新冠抗体，大概率是此时大家都有了新冠抗体，即使其他人并没有去打疫苗。

用顺势疗法制造疫苗

百度百科里对顺势疗法的解释是：

顺势疗法是[替代医学](#)的一种。顺势疗法的理论基础是“**同样的制剂治疗同类疾病**”，意思是为了治疗某种疾病，需要使用一种能够在健康人中产生相同[症状](#)的药剂。例如，毒性植物[颠茄](#)能够导致一种搏动性的[头痛](#)、[高热](#)和[面部潮红](#)。因此，顺势疗法药剂颠茄就用来治疗那些发热和存在突发性搏动性头痛的病人。

这个顺势疗法的思想其实是和疫苗的思想是一致的。比如用顺势疗法治疗蛇毒，会用水把蛇毒稀释很多倍，稀释到最后水里都检测不出蛇毒成分时，再让病人把这个水喝下去。其实这就是一种类似于疫苗的方法。顺势疗法是通过稀释很多倍的水溶液把毒素的信息传递给了身体，疫苗是通过灭活病毒等载体把病毒的抗原信息传递给了身体。它们其实都是把毒素的信息传递给身体，让身体做好准备。有些毒素或病毒在刚开始进入身体的时候可能并没有引起身体的注意，所以要用这种方法提醒身体，让身体准备好主动出击。

顺势疗法自它发明以来一直在欧洲都很流行，现在在欧洲还有很多专门

配置顺势疗法酞剂的药店。这种疗法的确是管用的，不然也不会流传到现在。而它相比于化学药物的巨大好处就是它没有副作用。因为它使用的只是一些非常少量的，有的还是被稀释很多倍的药物，用现代化学的观点看这么稀释的成分根本就不足以在身体里引发任何化学反应，所以它没有副作用。但让现代人难以理解的也是在这里，既然剂量少到都无法引起化学反应，那这个药到底是怎么起作用的呢？如果按照唯物主义的观点，一切的本质都是物质，那是很难理解这其中的原理。但物质并不是最本质的，信息才是最本质的，物质只不过是我们可以触碰的信息。疫苗其实就是把抗原分子的信息传递给了身体，而这个分子信息的传递其实也并不需要原本的那个物质分子，用水作为承载信息的媒介也可以。顺势疗法中稀释了很多倍的药剂也管用，原因就在于水吸收了最初放进去的物质里的信息，然后把它传递给了身体。对，水是可以记忆并传递信息的，这个俄罗斯科学家早就研究过，还拍了一部纪录片：

《[俄罗斯-神秘的水纪录片-水有记忆](#)》

法国那个因为发现艾滋病病毒获得诺贝尔奖的科学家也研究过：

《[Water Memory \(Documentary of 2014 about Nobel Prize laureate Luc Montagnier\)](#)》

制造新冠疫苗的顺势法

顺势疗法溶液的制造首先都必须满足这几个前提条件：1、用于稀释的水必须是自然界中现取的优质自然水，比如水质好的泉水。取之前需要检测水质，没有污染物，重金属。微生物不超标即可。用优质自然水是顺势法能起作用的关键，用瓶装水，医用纯净水都是不行的。水取回来后直接用，不需要加什么东西消毒。

2、取水盛水**必须用玻璃容器**，玻璃封口，搅拌**必须用玻璃磁珠转子**，取样**必须用玻璃吸管**，普通的无铅玻璃即可。在整个稀释，搅拌，分发的过程中**水万不可接触到金属、塑料等材质**，一遇到效果就会被破坏。如果实验室就在泉水边那用竹管引水进来是可以的，要地下冒出来的泉水水质才比较好，只是山上流下来的雨水水质并不好。搅拌过程不需要加热，常温即可。最后分发用的小玻璃瓶也需要用玻璃塞封口，不能用火焰烧熔的方法封口。

3、在整个稀释、搅拌、静置、分装、分发、保存的过程中都**必须避光**（取水的时候不需要），包括阳光和灯光。整个操作可以像之前冲洗胶片那样在暗室中进行，只可以用比较暗的小红灯来照明，不能用 LED 灯，荧光灯，节能灯，因为这些灯光中一般都有紫光或紫外成分，要避的就是紫光，可以用小的红色白炽灯照明。

制造步骤：

一、取一位新冠确诊患者的唾液 **0.5 毫升**。要求这位患者并没有感染其它病毒或细菌导致的疾病。用符合上述条件的自然水 **50 升**进行稀释，用**玻璃磁珠转子**快速搅拌 **3 小时**，转子需达到**三千转每分钟**的转速，后面两步也是这个搅拌速度。搅拌完成后静置 **1 小时**即可进行下一步。

二、取第一步稀释的溶液 **1 毫升**，加入 **20 升**水稀释，搅拌 **3 小时**，静置 **1 小时**。

三、取第二步稀释的溶液 **1 毫升**，加入 **1 升**水稀释，搅拌 **1 小时**，静置半小时即可服用，每人只需服用 **1 毫升**即可。如果需要更多的成品溶液

可以取更多的第二步溶液进行稀释，按照 1 毫升：1 升的比例即可。分发的时候可以用小玻璃瓶装，运输保存的过程中也要注意避光，只要静置避光保存就可以保持较长时间的有效性。拿出来立即服用即可，这个短暂的时间中可以不用避光。

以上步骤和注意事项均由高我给出。用这种方法能以最快的速度大量的生产顺势疫苗，而且价格很便宜，所需的无非就是一些泉水和玻璃瓶。最后这个 1 毫升的疫苗溶液喝下去之后身体大约会在一周之后产生抗体。这种顺势疫苗相比于现在的疫苗引起的接种反应会更小，只会有极少数的人可能在喝了之后会出现轻微感冒症状。这种疫苗并不会让呼吸道黏膜细胞产生流感疫苗（病毒），所以只派一个代表喝是不行的，得大家都喝。这个稀释的过程其实是在放大水中所记录的病毒信息，稀释三次的道理类似于三级放大，但为啥稀释反而是在放大信息强度我也不明白。

这个方法看起来有点玄学，因为它的原理我们现代科学暂时还不懂，最后的水里面记录了什么信息我们暂时也检测不出来。但它最终的效果则是可以验证的，如果制备过程没有问题，那么人们喝下去一周后就能产生抗体，而这是可以检测证明的。另外上述步骤只适合于新冠顺势疫苗的制备，制备别的疫苗或药物大致流程是相似的，但需要稀释几次，每次稀释的比例都不尽相同。

二氧化氯才是细菌病毒感染乃至癌症的特效药

二氧化氯水溶液的疗效是吉姆·汉伯（Jim Humble）于上个世纪 90 年代发现并推广的，因为它的确真的非常有效，所以大家在网上看到的可能更多是对它的诋毁，而不是说它有效。《[“病毒”的功能 — 流感“病](#)

[毒”其实是 RNA 疫苗》](#)这篇文章最后也提到了二氧化氯的疗效和我们身体是如何智能的使用它的。《[MMS 溶液使用手册](#)》中有更详细的介绍和使用方法。二氧化氯之所以能广谱杀灭细菌病毒并不产生耐药性，是因为它是用氧化反应这个基本的化学反应来杀灭它们的，致病的细菌病毒都怕氧化。而二氧化氯不会伤害正常身体细胞是因为它的氧化电位正好是处在能氧化病原体而又不伤害正常细胞的位置上。它高效且能被我们服用的原因是它不需要多高的浓度就能有效的杀灭病菌，酒精也能杀病菌，但需要 75% 的浓度。二氧化氯只需要 0.1ppm（百万分之一）的浓度就能杀灭绝大多数致病菌。我们喝下去三滴一百毫升水的溶液浓度大约是 200ppm，这些被红细胞携带并有意投放后是完全能让二氧化氯在病灶处达到有效浓度并杀死病菌的。二氧化氯是目前已知的治疗病毒细菌疗效最好且无副作用的药物，没有之一。有些疾病，比如已经开始发病的狂犬病，就只能用二氧化氯治疗还能有救。治疗病毒细菌感染二氧化氯见效很快，一天就能见到效果，一周差不多就能痊愈。治疗癌症所需的时间要更长一点，可能需要坚持服药半年。**宠物也可以喝二氧化氯治病**，动物都是有直觉的，它们知道二氧化氯水溶液能治疗它们的病，它们会自己去喝，喝多少它们自己也能控制。我们只需配好溶液放在那让它们自己去喝即可，浓度就用上述的 200ppm 即可。前面说的疫苗啊抗体啊都有点复杂，还是二氧化氯最简单直接，是真正体现了**大道至简**的药物。

新冠病毒的源头动物

《[病毒的来源](#)》这篇文章中已经说到，**病毒就是细胞制造出来的**，所以**每种病毒都有其源头细胞和物种**，而这个源头物种往往都不止一种。比如狂犬病病毒就是源于蛇等爬行动物的，部分甲型流感病毒就是源自我们人类呼吸道黏膜细胞的。新冠病毒是人工改造的，但也只是改造，并

不是凭空创造出来的。所以用来改造的冠状病毒也是有它的动物源头的。目前我们已经知道它的源头很可能是来自于蝙蝠，而且可能只来自于中华菊头蝠。这也是我国科学家千辛万苦寻觅来的结果啊！因为还**制造**并携带冠状病毒的蝙蝠品种是很稀有的，可能就只有中华菊头蝠身上还有，这竟然也被我国科学家找到了。中华菊头蝠的确是冠状病毒的源头动物之一，也就是说它会制造并携带这种病毒，在它们身上普遍能找到这种病毒，不是偶尔。那还有没有其它动物也会制造冠状病毒呢？还有的，这次疫情中偶然发现穿山甲身上也携带了冠状病毒，所以有科学家认为穿山甲就是这个动物病毒感染人类的中间宿主。但这个观点并不正确，**穿山甲是冠状病毒的源头动物之一**，它本身也会制造并普遍携带冠状病毒，但它不可能是我们现在科学认为的导致人类感染的中间宿主，因为源头只是源头，不可能成为中间宿主，这里面的逻辑后面再说。冠状病毒其实还有一个就在我们眼皮子底下但现在都还没有被我国科学家发现的源头动物，那就是**老鼠**。老鼠身上也普遍制造并携带冠状病毒，如果现在我国科学家去检测野老鼠的**唾液**就会发现，之前没发现只是因为没想到去检测老鼠，或是没检测老鼠的唾液。冠状病毒也还有其它动物源头，如果科学家想知道最好去把长得像老鼠或穿山甲的野生动物都检测一下。多研究一下动物身上携带的各种病毒是很有意义的，以免下次再出现类似情况的时候总是被动。

动物身上的病毒到底是怎么传给人的？

要搞清楚这个问题首先得搞清两个问题：1、动物身上的那些病毒，原本到底能不能感染人。比如动物身上的冠状病毒，在没有自然变异或经过改造的情况下，到底能不能感染人。 2、中间宿主到底是怎么回事。

如果我们认为动物身上的这些病毒，比如老鼠或蝙蝠或穿山甲身上的冠状病毒，原本是不能感染人的，需要经过在中间宿主身上自然变异了才会感染人，那么这个观点就是错误的。病毒是很有专一性的，如果一种病毒原本就不能感染人，那么在自然条件下它也不可能变异的能感染人。比如说噬菌体是感染细菌的，我们和其它动物每天都会吃下很多，也没听说噬菌体变异了会感染人或动物的细胞。这里面的逻辑是这样的，变异是后于感染的，病毒不可能在细胞之外繁殖，也就不可能在细胞之外变异。它只能感染了能被它感染的细胞之后在繁殖的过程中才会发生变异，在这个过程中它接触不到别的它原先不能感染的细胞环境，也就变异不出来能感染和适应新细胞的性状。如果病毒能感染某几种细胞，那它实际上就和这几种细胞绑定了，只能在这几种细胞内部繁殖和变异，变异的范围也超不出这几种细胞。这也就是病毒具有专一性的原因，也是我们每天都接触各种各样的动植物病毒，但一般都不会被感染的原因。

所以蝙蝠老鼠身上的**冠状病毒本来就是能直接感染人的**，并不需要经过在中间宿主身上的变异，只是本来的感染方式可能有所不同。冠状病毒就是老鼠嘴里携带的用于攻击猎物或天敌的病毒，那原本是不是有可能通过被老鼠咬的方式感染人呢？如果能，那又会引发什么样的症状？会被我们诊断为什么疾病呢？这都需要科学家们去仔细研究了，说不定研究了之后就能搞明白新冠病毒的一些难以理解之处。

大概是因为一些动物细胞上的受体是和人细胞相似的，所以有些病毒既能感染人，也能感染动物。比如冠状病毒就能感染人、鸡、猪、猫、水貂、果子狸等动物。所以冠状病毒也可能会经由这些动物传给人，但概率很小，比如这些动物被老鼠咬了携带了病毒之后又咬了人，或者有人宰杀了这些携带了病毒的动物，动物的体液接触到了人的皮肤，病毒通

过毛孔钻进来了。另外还有**极小**的概率会在感染了病毒的这些动物、包括人身上发生改变病毒传播方式的变异。注意这个变异不是原来不能感染人，现在变得能感染人。冠状病毒原本就都能感染这些动物和人，现在只是可能变异出新的感染方式，也就是原来只能靠咬舔传播，变异了之后可能会有新的传播方式。但在自然条件下发生这种变异的可能性是极小的，几乎就不会发生。

果子狸是能感染并携带冠状病毒，但它并不是冠状病毒的源头，它大概只会在被老鼠咬了之后才会携带病毒，是小概率事件。所以后来我国科学家在北方果子狸身上也没发现冠状病毒，其实再去调研也会发现南方果子狸身上也不是都有，只是偶尔被老鼠啥的咬了之后才会有。所以这个事情**一定要做统计学调查**，不能碰巧发现了一两只动物身上有某种病毒，就说这一种或这一地区的这种动物都携带这种病毒。如果一种动物是某种病毒的源头，那么就会在这种动物身上普遍都能发现这种病毒。如果这种病毒是它的攻击武器，那很有可能是会在它的唾液里发现，血液里不一定有。

终于写完了。最后要**向武汉人民致敬！向参与抗疫的全体医护人员致敬！**如大家了解疫情的真相和当前世界的形式，那也应该为自己生在中国而感到幸运。现在正是黎明前的黑暗，而黑暗也已经过去了大半，今后一两年就会迎来全球人民的大觉醒，2021 说不定就是奇迹开始之年.....