

Muskeln werden durch Nerven kontrolliert, so dass es genauer wäre, von Nervenfunktionen zu sprechen. Zum besseren Verständnis und zum leichteren Auffinden haben wir es in einem eigenen Kapitel bearbeitet.

Erkrankungen mit Lähmungserscheinungen

Viele Nervenleiden haben nicht nur eine Ursache, es kommen mehrere Faktoren zusammen. Oft treten Muskel- und Nervenschwäche zusammen auf.

Manche Geschichten sind Ansammlungen von lähmungs-ähnlichen Symptomen. Wir entmystifizierten diese, indem wir die Mittelnamen mit „Paralysis Antidote“ begannen. **Paralysis Antidote Hypokalemia Type 1-3** wirkt einem zu niedrigen Kalium-Spiegel entgegen. **Paralysis Antidote Lentiform Nucleus Sclerosis** ist für Symptome, die dem Stiff-Man-Syndrom gleichen. Beim **Stiff Man Syndrome**, oder wenigstens bei der offiziellen Ursache, geht es um die Glutaminsäure-Decarboxylase. Leute können ihre Gelenke nicht beugen und einfaches Gehen gestaltet sich mühsam.

Mit den Mitteln **Dystonia A bis D** ist es uns gelungen, die 23 bekannten Dystonie Formen in vier Gruppen aufzuteilen. Alle Dystonie Formen ähneln auf irgend eine Art **Stiff Man Syndrome** oder **Stiff Muscle Disease**. Die 4 Dystonie Mittel decken wahrscheinlich beide Erkrankungen mit ab. **Myotonic Dystrophy 1-4** zeichnet sich durch „**Unterspannung**“ der Muskeln aus, während sich Dystonie mit „**Überspannung**“ zeigt.

Eine Kategorie der Erkrankung, die Dystonie heißt, ist in „Parkinson’s“ versteckt, auch wenn es oft nach einer Muskelerkrankung aussieht.

Paralysis Antidote Occulofacial Progressive Congenital hilft bei Augenlid- und manchmal auch bei anderen Gesichtsmuskelproblemen. **Paralysis Antidote Progressive Bulbar** ist das zuständige Mittel bei Schwierigkeiten mit den Lippenmuskeln, der Zunge, des Mundes, Rachen und Kehlkopf. Wir haben Fälle gesehen, wo ein Bein soweit nach oben gezogen wird, dass es kürzer scheint als das andere. **Paralysis Antidote Motor Nerve Interrupt #1** wird dadurch gekennzeichnet, dass Wirbel und Kreuzbein einen Hang dazu haben, sich zu verschieben oder auszurenken. **Hypophosphatemia** Mittel geben wir häufig bei Nervenlähmungen oder –kontraktionen dazu.

Familial Amyloidotic Polyneuropathy produziert Amyloid-Ablagerungen auf den Nerven. Das schränkt deren Funktion ein und führt letztendlich zu einer progressiven aufsteigenden Neuropathie. Eine Erkrankung mit ähnlicher Ursache wird wissenschaftlich als **Fatale neuropathische Amyloidose** bezeichnet. Symptome: zunehmende Herzschwäche, Benommenheit und niedriger Blutdruck, manchmal zusammen mit aufgeschwemmt oder aufgebläht sein.

Zusammenfassung der Mittel

(mit Anzahl der ungef. benötigten Megabottles)

ACTIN ASSASSINATION DISEASE COMPLEX	6
BONE NERVE MUSCLE MALADY	4-6
DORSAL MUSCLE DYSTROPHY	5-6
DYSTONIA A	6
DYSTONIA B	6
DYSTONIA C	6
DYSTONIA D	6
FAMILIAL AMYLOIDOTIC POLYNEUROPATHY	5-6
FATAL NEUROPATHIC AMYLOIDOSIS	5-6
HYPOPHOSPHATEMIA 1 – 5	5-6
LEIGH 5 DISEASE	6
LIGAMENT MALACIA	5-6
LIGAMENTS/TENDONS/ JOINT FLUID	5-6
LYMPHANGIOLEIOMYOMATOSIS	5-6
LYSOSOME MYELOMA COMPLEX	5-6
MUSCLE MALACIA	5-6
MUSCLE NERVE DEGENERATION	5-6
MUSCULAR DYSTROPHY	5-6
MUSCULAR DYSTROPHY BECKERS	5-6
MUSCULAR DYSTROPHY AUTOSOMAL DOMINANT	5-6
MUSCULAR DYSTROPHY EMERY DRYFUS X-LINKED	5-6
MUSCULAR DYSTROPHY LIMB GIRDLE	5-6
MYOTONIC DYSTROPHY 1	6
MYOTONIC DYSTROPHY 2	6
MYOTONIC DYSTROPHY 3	6
MYOTONIC DYSTROPHY 4	6
PARALYSIS ANTIDOTE HYPOKALEMIA TYPE 1 – 3	5-6
PARALYSIS ANTIDOTE LENTIFORM NUCLEUS SCLEROSIS	5-6
PARALYSIS ANTIDOTE MOTOR NERVE INTERRUPTED #1	5-6
PARALYSIS ANTIDOTE OCCULOFACIAL PROGRESSIVE CONGENITAL	5-6
PARALYSIS ANTIDOTE PROGRESSIVE BULBAR	5-6
SPINAL MUSCLE ATROPHY	5-6
STIFF MAN SYNDROME	5-6
STIFF MUSCLE DISEASE	5-6
STRONG TISSUE	5-6

Muskeldystrophie

Hauptsächlich kommen Muskeldystrophien vor, die vererbt sind. Hier gibt es als erstes das Mittel **Muscle Malacia** für die am häufigsten vorkommende Dystrophie, die sich wie eine Schwäche anfühlt (Malacia bedeutet Erweichung) Ein Virus, der einen gleichen Effekt auslöst, wird mit dem Mittel **Muscle Nerve Degeneration** beseitigt.

Das übergreifende Mittel für die Duchenne Muskeldystrophie des Herzens nennt sich **Muscular Dystrophy**.

Mittel für spezielle Formen der Muskeldystrophie sind **Dorsal Muscle Dystrophy, MD Beckers, MD (Emery Dryfus), Autosomal Dominant, MD Emery Dryfus X-Linked, MD Limb Girdle**.

Actin Assassination Disease Complex kann einer Muskeldystrophie ähneln.

Lysosome Myeloma Complex deckt viele der Krankheiten ab, von denen angenommen wird, dass sie Muskeldystrophie verursachen. Es könnte die Ecken und Kanten der spezifischen Krankheiten abrunden.

Leigh 5 Disease ist eine Mitochondrien Erkrankung und kann Ähnlichkeiten zu Lysosom Erkrankungen zeigen.

Es gibt Formen, bei denen eine Schwäche der Bänder zu den Muskeln vorliegt.

Bei der Ehlers Danlos Erkrankung verstauchen sich die Betroffenen leicht den Fuß und die Heilung braucht sehr lange. Das seit 2002 eingesetzte Mittel **Strong Tissue** wirkt hier sehr gut. **Benign Joint Hypermobility Disease** ist relevant für alle Bänder. Die Personen, die hier Schwierigkeiten haben, beklagen, dass sich ihre Rückenwirbel verschieben und die Gelenke leicht überdehnt werden oder sich ausrenken bzw. auskugeln.

Ligament Malacia und **Ligaments/Tendons/Joint Fluid** sind unter dem Kapitel „Arthritis“ beschrieben.

Spinal Muscle Atrophy (spinale Muskelatrophie) scheint Ligament (Bänder)abnutzung als Kennzeichen zu haben.