



S-Drive

Tecnologia epigenética a seu serviço



Conheça nossa tecnologia S-Drive



O S-Drive é um dispositivo periférico digital. Juntamente com seu número de série e software exclusivos, ele é "vinculado" via Web aos nossos servidores seguros e ao nosso centro de tecnologia na Alemanha. Essa tecnologia exclusiva já está sendo usada em mais de 67 países em todo o mundo.

Por que o S-DRIVE?

O S-Drive é uma nova tecnologia de bem-estar que conecta os usuários ao nosso Centro de Avaliação na Alemanha. O dispositivo portátil é conectado por meio de uma conexão USB a um PC ou laptop e, uma vez conectado à Internet, está pronto para funcionar.

O dispositivo tem um operador de software simples para escanear amostras de cabelo do cliente e enviar os dados criptografados para avaliação. O resultado do teste é encaminhado para a caixa de entrada do software S-Drive em menos de 12 minutos, o que lhe dá acesso quase instantâneo a uma grande quantidade de informações. A bobina do dispositivo registra o sinal de onda senoidal emitido pelo cabelo com a raiz, digitalizando essas informações antes de enviá-las à Alemanha para avaliação.

DIGITALIZAÇÃO

As informações do sinal de onda digitalizado são decodificadas e reproduzidas em nosso Centro de Avaliação na Alemanha. A reprodução do sinal de onda gera informações sobre determinadas influências ambientais em nosso organismo, que a CWB avaliará em seguida. Os inúmeros dados da forma de onda são comparados com os pontos de coerência, durante os quais um poderoso programa algorítmico classifica os dados resultantes.

Podemos ver que uma grande quantidade de informações obtidas do sinal da forma de onda mostra que determinadas influências ambientais se destacam como sendo mais relevantes do que outras. Esse fato pode ser entendido como uma dissonância harmônica entre determinadas notas musicais emitidas por uma orquestra sinfônica ou por um instrumento isolado. As notas mais claras, que são facilmente assimiladas pelo ouvido, teriam um papel importante para o bem-estar individual. Embora não sejam sintomas, os efeitos de células fracas que ainda não foram incubadas ou manifestadas podem se tornar uma anomalia. O programa de avaliação classifica as intensidades, antes de usar os dados para gerar as listas contidas nos Relatórios Ambientais.

“

... é hora de mudar. Você precisa perceber que sua saúde e bem-estar futuros estão diretamente relacionados ao meio ambiente.

- Nicola Tesla

”



4 amostras de cabelo



S-Drive



Mapeamento epigenético na Alemanha



Relatório personalizado





Nossos dispositivos de coleta de dados biológicos são projetados usando a mais recente tecnologia de microssonda Tesla, combinada com chipsets de microtecnologia móvel e fontes de alimentação USB. Esses dispositivos estão em conformidade com todas as diretivas aplicáveis da UE de acordo com a EMC EN 61326-1 e, portanto, têm a marca CE. Eles também possuem as marcas ETL (UL 60950-1) e CAN / CSAC22.2 / 60950 para os EUA e o Canadá. O software Data Evaluation Centre executa um banco de dados relacional e fornece uma interface funcional para a coleta e a transmissão de dados de clientes para avaliação.

Temos certificação de conformidade CE (Europa), ETL/ UL (EUA/Canadá) e CQC (China) para sistemas de avaliação de segurança e bioinvestimento fabricados de acordo com a norma ISO EN 13485: 2012 + AC: 2012, que obteve certificação de classe.

Manufacturer: Cell Well-being Ltd SIF Drive Mechanics Building 305-307 Des Voeux Road Central Shuang Wai Hong Kong	Authorized Representative: CWB Technologies Ltd S-Drive Ltd Fullbrook Lane Epsom Surrey QUB6 6GJ	CE
EU Declaration of Conformity Document Number: S-Drive DUC 22_16		
Cell Well-being Ltd at the above address declares that the product detailed below complies with the requirements of the following EU directives:		
- Electromagnetic Compatibility Directive (2014/53/EU) - RoHS Directive (2011/65/EU)		
Type of equipment: Equipment description: Manufacturer:	Biotechnology device S-Drive Cell Well-being	
Compliance with requirements has been demonstrated with reference to the following Euro-normalized standards:		
- EN 61326-1:2008 Electrical equipment for measurement, control and laboratory use: EMC requirements: General requirements - EN 60950-1:2006+A12:2011 Information technology equipment: Safety/General requirements		
Technical documentation for the product is retained by the authorized representative who is established in the European Union.		
 David Butler Managing Director, CWB Technologies Ltd Epsom, January 2016		 Signature Name of signatory: David Butler Position of signatory: Managing Director Place and Date of issue: Epsom, January 2016

To Address a Main Concern

This letter confirms that the S-Drive produced by Cell Well-being, Ltd. qualifies as a general wellness product under the United States Food and Drug Administration Center for Devices and Radiological Health's compliance policy entitled "General Wellness: Policy for Low Risk Devices" issued on July 28, 2015". FDA guidance 1309013 (USFDA20150728).

A general wellness product that is compliant with FDA guidance 1309013 (USFDA20150728) has (1) an intended use that relates to maintaining or encouraging a general state of health or a healthy activity, or (2) an intended use that relates to the use of health-related data with a goal to reduce the risk or impact of certain chronic diseases in conditions and where it is well understood and accepted that healthy lifestyle choices may play an important role in health outcomes for the disease or condition.

The S-Drive clearly meets the above requirements. The S-Drive has an intended use that relates to supporting, maintaining or encouraging a general state of health. The S-Drive actively responds to signals that influence gene expression, so that changes to diet, exercise and lifestyle can be adapted to support optimal physiology and performance. The S-Drive is neither invasive nor implanted, and does not involve a technology that may pose a risk to the safety of users or other persons if specific regulatory controls are not applied, such as, for example, radio frequency or radiofrequency. Importantly, the S-Drive is not intended to diagnose, treat, cure, or prevent disease, as expressly excluded by the signals that are generated from the S-Drive.

Based on the above analysis, it is my expert opinion that the S-Drive is fully compliant with FDA guidance 1309013 (USFDA20150728).

Steven Kym, Ph.D.
Professor of Regulatory Affairs, Northeastern University
140 Massachusetts Circle
Boston, MA 02446, USA

FDA
Authorized Regulatory Advisor

Date: December 7, 2017

Enter Info		AUTHORIZATION TO MARK									
This authorizes the application of the Certification Mark(s) shown below to the marks described in the Production Control section when made in accordance with the conditions set forth in the Certification Agreement and Labeling Report. This authorization also applies to multiple future models identified in the correction page of the Labeling Report.											
This document is the property of Intertek Testing Services and is not transferable. This certification mark(s) may be applied only at the discretion of the Party Authorized To Apply Mark.											
Applicant:	CWB Technologies Ltd	Manufacturer:	Intertek								
Address:	Sungai Way Sungai Way Bldg D Unit 101 Singapore 639931	Address:	1200000000 Jiangmen Station, Jiangmen, China 529000								
Country:	Singapore	Country:	China								
Contact:	Mr David Butler	Contact:	Mr Wang								
Phone:	+65 9120 7030	Phone:	+86 133 4232 1713 or 800 888 8088								
Fax:		Fax:									
Email:	info@cwbwellbeing.com	Email:	wang_wang@intertek.com.cn								
Party Authorized To Apply Mark:	Same as Manufacturer	Party Authorized To Apply Mark:	Same as Manufacturer								
Report Issued/Date:	2017/01/01	Report Issued/Date:	2017/01/01								
Control Number:	00000000	Control Number:	00000000								
This document is the property of Intertek Testing Services and is not transferable. This certification mark(s) may be applied only at the discretion of the Party Authorized To Apply Mark.											
The following is a list of the marks that are authorized for use on the product(s) described in the Production Control section of the Labeling Report. The marks are subject to the conditions set forth in the Certification Agreement and Labeling Report. The marks are not to be used on any other product(s) without the prior written consent of Intertek Testing Services.											
<table border="1"> <tr> <td>Standard:</td> <td>Standard for Information Technology Equipment Safety Part 1: General Requirements</td> </tr> <tr> <td>EN 60950-1</td> <td>EN 60950-1:2006+A12:2011</td> </tr> <tr> <td>Standard:</td> <td>Standard for Information Technology Equipment Safety Part 1: General Requirements</td> </tr> <tr> <td>GB 4943.1</td> <td>GB 4943.1-2011</td> </tr> </table>				Standard:	Standard for Information Technology Equipment Safety Part 1: General Requirements	EN 60950-1	EN 60950-1:2006+A12:2011	Standard:	Standard for Information Technology Equipment Safety Part 1: General Requirements	GB 4943.1	GB 4943.1-2011
Standard:	Standard for Information Technology Equipment Safety Part 1: General Requirements										
EN 60950-1	EN 60950-1:2006+A12:2011										
Standard:	Standard for Information Technology Equipment Safety Part 1: General Requirements										
GB 4943.1	GB 4943.1-2011										
Product:	Cell Well-being	Product:	Cell Well-being								
Model Name:	S-Drive	Model Name:	S-Drive								
Version:	2017/01/01	Version:	2017/01/01								



O dispositivo S-DRIVE CWBCE-1320

Nome do dispositivo:
S-Drive CWSCE-1320

Tipo de equipamento:
Dispositivo de bio-ressonância

Empresa fabricante:
Cell Wellbeing Ltd.

Fabricação:
Newtronics Hangzhou Co. Ltd.15
Jiuzhou Rd, Jiubao TownJiangan
District Hangzhou,Zhejiang 310019
(China)Tensão:5Vdc, 50 mA.

Descrição do equipamento:

O dispositivo "S-Drive" foi desenvolvido na Alemanha, um país que é líder em tecnologia de ressonância e ciência de ponta.

O CWBCE-1320 é um analisador de células não invasivo, usado para observar as frequências de ressonância de amostras biológicas por meio de uma bobina "Tesla". O equipamento é alimentado por uma única conexão USB a um computador externo que executa um software que coleta informações do cabelo como amostra biológica e os dados fornecidos pelo perfilador. O perfilador celular gera um campo magnético que cresce na bobina de Tesla e é amplificado no campo (campo baixo); as amostras de cabelo depositadas na bobina afetam os campos de forma diferente (crescendo e decaindo).

O meio de ressonância de microatividade é avaliado por um centro de bioinformação em relação a indicadores relevantes e armazenado, por exemplo, orgânico/biológico, e devolvido ao remetente.

A bobina Tesla do dispositivo registra uma parte do sinal de onda senoidal emitida pelo cabelo com a queima da raiz, digitalizando essas informações antes de enviá-las à Alemanha para análise. A Epixlife usa uma tecnologia de biorressonância patenteada para fazer a interface entre as informações de frequência de ressonância específica e os marcadores biológicos celulares. Essa tecnologia é baseada nos princípios da medicina energética e na bioeletricidade que os sistemas físicos do corpo têm como seu próprio campo de informações.

A análise por meio de dados biométricos, como exames hematológicos e de urina, fornece informações que permitem a realização de um diagnóstico que não reflete o estado homeodinâmico do organismo. A tecnologia utilizada pelo S-Drive é baseada em algoritmos que correlacionam o estado homeodinâmico do organismo e não o estado bioquímico. Portanto, há variação na medição qualitativa dos parâmetros que estão sendo avaliados. Eles refletem o grau de influência epigenética com base no estado do organismo.

Isso envolve sinais do microcampo (de partículas subatômicas, como férmions, neutrinos, nêutrons, prótons, elétrons, fótons, átomos, moléculas, macromoléculas, supramoléculas, organelas, células e tecidos) e do macrocampo (órgãos, sistemas, bem como sinais do ambiente, como frequências eletromagnéticas).

O cabelo é uma estrutura do sistema tegumentar de origem ectodérmica cuja função é sensorial. Isso o torna uma antena ou receptor de informações, que chegam a ele por meio da vibração de ondas escalares (vórtices) provenientes do ambiente. Por esse motivo, o que está sendo medido não é um parâmetro fisiológico ou bioquímico, como é o caso da biometria de sangue ou urina. A medição, em termos puros, é de natureza epigenética. Ou seja, dos sinais que afetam as proteínas encontradas no núcleo das células eucarióticas, como a cromatina facultativa e as histonas.

Padrões de fabricação:

ISO EN 13485: 2012 + AC: 2012 (certificação de classe médica).

Regulamentações internacionais:

O dispositivo está em conformidade com todas as regulamentações aplicáveis sob o padrão EMC EN 61326-1 e, como tal, possui a marcação CE. Também possui as marcas ETL (UL 60950-1) e CAN/CSA C22.2/60.950 dos EUA e do Canadá.

Confiabilidade da tecnologia

A Cell Wellbeing adaptou um novo sistema de varredura contínua desenvolvido para scanners não lineares multidimensionais de alto desempenho (Tesla) da série 1320, portanto, a confiabilidade das medições é muito maior.

A velocidade de varredura aumentou em mais de 4 vezes em comparação com os sistemas de biorressonância linear.

A principal peculiaridade do software S-Drive é que ele é "digitalizado multidimensional virtual" e permite localizar automaticamente pontos de ressonância e harmônicos de frequência.

A tecnologia de biorressonância funciona em colaboração com o biofeedback do S-Drive, um dispositivo conhecido como "Cellular Bio-Profiler" ou amplificador picofísico.

www.epixlife.com/pt

