



SHIVAYA INFO



Le médicament antiparasitaire bon marché, sûr et qui tue les cancers agressifs – mais n'a pas été approuvé par la FDA.

PAR [PATRICIA HARRITY](#) SUR [7 OCTOBRE 2023](#) •



Hier, l' [Expose a publié un article](#) qui mettait en évidence quelques-unes des diverses maladies potentiellement causées par des parasites, notamment les cancers. Une revue récente de neuf articles de recherche publiés par le docteur William Makis conforte en outre les points de vue de l'article, mais le docteur Makis est plus qualifié pour dire « *c'est une hypothèse raisonnable selon laquelle les patients atteints d'un cancer turbo du vaccin à ARNm COVID-19 pourraient bénéficier de manière significative d'un traitement antiparasitaire* ». drogues." »

Un médicament antiparasitaire en particulier, le **Fenbendazole**, n'a cependant pas été approuvé pour un usage humain par la FDA, mais malgré l'absence d'approbation « officielle », il est bon marché, sûr et, plus important encore, il existe des preuves documentées substantielles indiquant ses propriétés anticancéreuses. .



Suite à son examen des articles, le Dr Makis déclare qu' « il existe de nombreuses preuves d'effets anticancéreux dans la littérature publiée, tant in vitro qu'in vivo, et qu'il ne s'agit pas d'un médicament controversé, car il a été présenté comme tel. Être." et il « aimerait voir des essais cliniques avec le mébendazole ou le fenbendazole ».

Dans le prolongement de l'article d'hier sur les parasites, je crois que le contenu de la critique du Dr Makis serait d'intérêt pour nos lecteurs, et peut-être bénéfique pour de nombreuses personnes, j'espère sincèrement qu'il parviendra à ceux qui pourraient avoir besoin de le voir. L'article a donc été republié ci-dessous dans son intégralité.

FENBENDAZOLE et CANCER – au moins 12 mécanismes d'action anticancéreux. Non approuvé par la FDA. Bon marché. Sûr. Tue les cancers agressifs. Pourquoi pas d'essais cliniques ? Neuf articles de recherche examinés.

Par [le Dr William Makis, MD](#)

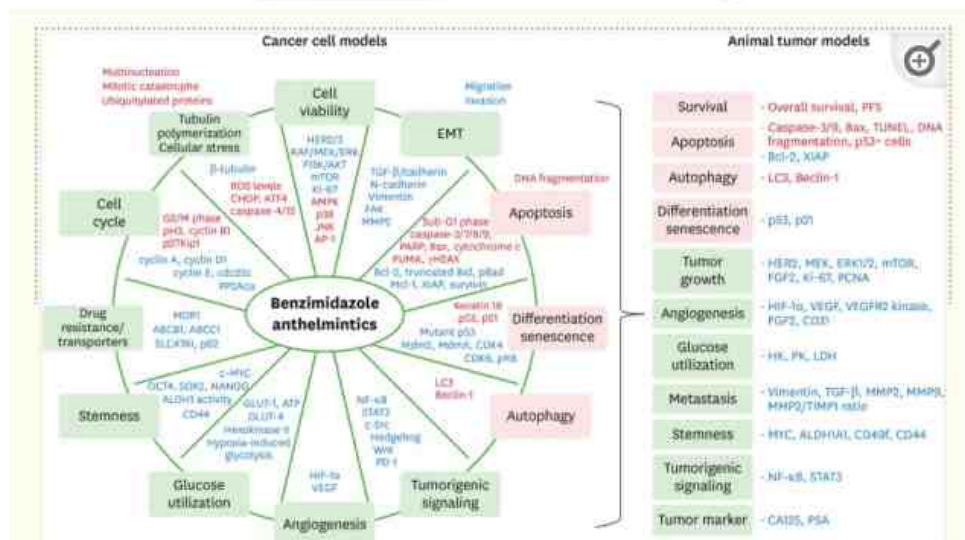


Figure 2

Summarized schemes for the antitumorogenicity of benzimidazole anthelmintics in

Source de l'image : août 2020 – Deok-Soo Son et al



- [2023 juin – Movahedi et al](#) – Réutilisation de médicaments antiparasitaires benzimidazole en chimiothérapie anticancéreuse sélective
- [2023 avril – Chi-Son Chang et al](#) – Effet anticancéreux des nanoparticules PLGA incorporées au fenbendazole dans **le cancer de l'ovaire**
- [2023 mars – Semkova et al](#) – Activité anticancéreuse médiée par Redox du médicament antiparasitaire Fenbendazole dans les cellules **de cancer du sein triple négatif**
- [2023 mars – Haebeen Jung et al](#) – Effets cytotoxiques différentiels du fenbendazole sur les cellules EL-4 et les cellules de la rate **du lymphome de souris**
- [2022 septembre – Deokbae Park et al](#) – Effets anticancéreux du fenbendazole sur les cellules cancéreuses **colorectales résistantes au 5-fluorouracile**
- [2022 janvier – Li-wen Ren et al](#) – Les benzimidazoles induisent une apoptose et une pyroptose simultanées des **cellules de glioblastome** humain en arrêtant le cycle cellulaire
- [Août 2020 – Deok-Soo Son et al](#) – Les potentiels antitumoraux des anthelminthiques benzimidazole comme médicaments de réutilisation
- [2020 juin – Yong Han et al](#) – Implication des espèces réactives de l'oxygène dans l'activité anticancéreuse du fenbendazole, un anthelminthique benzimidazole (**leucémie**)
- [Août 2018 – Dogra et al](#) – Le fenbendazole agit comme un agent déstabilisateur modéré des microtubules et provoque la mort des cellules cancéreuses en modulant plusieurs voies cellulaires

[2023 juin – Movahedi et al](#) – **Réutilisation de médicaments antiparasitaires benzimidazole en chimiothérapie anticancéreuse sélective**

- **Les médicaments benzimidazole (y compris le Fenbendazole) sont largement utilisés comme agents antihelminthiques chez l'homme et/ou le bétail depuis les années 1960.**
- Ces médicaments sont rapidement devenus plus populaires que les médicaments précédents en raison de leur **supériorité en termes d'efficacité, de toxicité et d'application.**
- Les médicaments benzimidazole sont considérés comme **des agents antihelminthiques non toxiques chez les humains et le bétail. Des toxicités aiguës sont rarement signalées pour ces médicaments.**
- Ni les effets indésirables chroniques chez les chiens et les rats traités à des doses très élevées, ni l'irritation, la cancérogénicité ou la tératogénicité chez les rats et les lapins traités n'ont été observés.
- Deux mécanismes d'action majeurs :
 - **1. activité antimittotique** (inhibition de la polymérisation de la tubuline par liaison aux sites de tubuline des cellules à division rapide (conduit à l'arrêt du cycle cellulaire))
 - **2. perturber les processus métaboliques cellulaires en induisant un stress oxydatif**
- Résultat : **induire l'apoptose (mort cellulaire) de parasites et de cellules cancéreuses à prolifération rapide !**

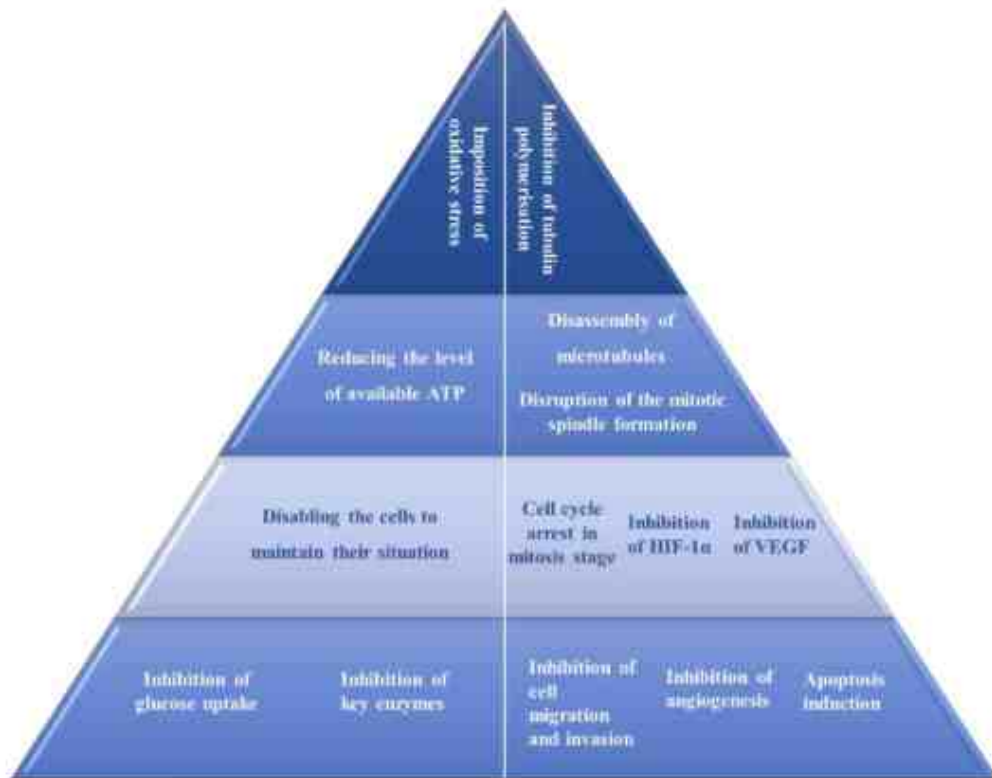


Figure 2. The schematic mechanisms of actions of benzimidazole drugs.

- Ces médicaments **inhibent la prolifération et la croissance des tumeurs**
- De nombreux nouveaux dérivés du benzimidazole ont été développés pour le traitement de cancers tels que **le cancer du côlon, le cancer du sein, le cancer du poumon, le chondrosarcome et la leucémie.**
- De plus, de nouveaux dérivés du benzimidazole ont démontré une grande capacité à vaincre **la résistance aux médicaments.**
- Les médicaments à base de benzimidazole présentent un effet anti-métastatique en **inhibant la migration et l'invasion cellulaires**
- Les médicaments à base de benzimidazole suppriment également l'expression de la transcriptase inverse de la télomérase (TERT), dont l'activation est associée aux métastases.
- Les médicaments à base de benzimidazole sont puissants pour **cibler les cellules souches cancéreuses et prévenir la récurrence tumorale.**
- Il a également été constaté que les médicaments à base de benzimidazole empêchent la transformation induite par les radiations des cellules cancéreuses en cellules résistantes aux radiations et sensibilisent en outre certaines cellules résistantes aux médicaments.
- **Des essais cliniques sont en cours pour le traitement du cancer avec des médicaments à base de benzimidazole.**
 - Par exemple, l'étude clinique du **mébendazole** comme traitement adjuvant du cancer du côlon est en **phase 3** (NCT03925662).
 - Et **le mébendazole** en association avec d'autres agents antiprotozoaires, dont l'albendazole pour le traitement des néoplasmes, est en phase 2 (NCT02366884).
 - Trois essais cliniques de phase 1 sont également en cours pour **le mébendazole** et les tumeurs cérébrales (NCT02644291, NCT01729260, NCT0183787862).



- **IL N'Y A AUCUN ESSAI CLINIQUE AVEC LE FENBENDAZOLE**
- la faible solubilité dans l'eau des médicaments benzimidazole entrave leurs applications cliniques
- **Des nano-formulations sont créées pour améliorer la biodisponibilité**
- Les médicaments à base de benzimidazole sont également associés à d'autres produits chimiothérapeutiques, tels que le paclitaxel, le trametinib, la gemcitabine et le méthoxyestradiol, pour améliorer l'efficacité du traitement anticancéreux.
- Les médicaments à base de benzimidazole ont également **sensibilisé les cellules tumorales à la radiothérapie**

2023 avril – Chi-Son Chang et al – **Effet anticancéreux des nanoparticules PLGA incorporées au fenbendazole dans le cancer de l'ovaire**

- Le cancer de l'ovaire est le cancer gynécologique le plus mortel
- les nanoparticules délivrent des médicaments peu solubles
- le fenbendazole, un médicament antiparasitaire, a été examiné en raison de ses effets anticancéreux : capacité à interférer avec la polymérisation des microtubules, à bloquer la progression du cycle cellulaire, à **augmenter la stabilité de la protéine p53** et à induire l'apoptose.
- Cependant, **le fenbendazole a une faible solubilité dans l'eau et une faible biodisponibilité**, ce qui constitue des obstacles majeurs à son application clinique en tant qu'agent anticancéreux.
- Les nanoparticules ont été chargées de fenbendazole pour augmenter la biodisponibilité
- Résultats : la forme naturelle du fenbendazole **a diminué de manière significative la prolifération cellulaire des cellules cancéreuses de l'ovaire chimiosensibles et chimiorésistantes.**
- Mais in vivo (modèles murins de xéno greffe), seule la **formulation nanoparticulaire de fenbendazole a montré des effets anticancéreux.**

2023 mars – Semkova et al – **Activité anticancéreuse médiée par Redox du médicament antiparasitaire Fenbendazole dans les cellules de cancer du sein triple négatif**

- Le fenbendazole a été testé sur des cellules de cancer du sein triple négatives, de trois types différents, dont un **type hautement métastatique.**
- Résultats : les cellules du cancer du sein hautement métastatiques étaient plus vulnérables au **stress oxydatif induit par le fenbendazole**



2023 mars – Haebeen Jung et al – Effets cytotoxiques différentiels du fenbendazole sur les cellules EL-4 et les cellules de la rate du lymphome de souris

- Le fenbendazole a été testé sur une lignée cellulaire de lymphome de souris par rapport à des cellules de rate normales.
- Le but de cette étude était d'étudier les effets cytotoxiques du fenbendazole sur les cellules normales de la rate, qui constitue un réservoir majeur de cellules immunitaires.
- Le fenbendazole a **augmenté la mort cellulaire des cellules du lymphome** mais pas celle des cellules normales de la rate
- Le fenbendazole a **induit des espèces réactives de l'oxygène dans les cellules du lymphome** mais pas dans les cellules normales de la rate
- Le fenbendazole a **induit un arrêt du cycle cellulaire G2/M dans les cellules du lymphome**, et non dans les cellules de la rate.
- Conclusion : **le fenbendazole a des effets anticancéreux sur les cellules du lymphome mais une toxicité minime sur les cellules normales de la rate.**

2022 septembre – Deokbae Park et al – Effets anticancéreux du fenbendazole sur les cellules cancéreuses colorectales résistantes au 5-fluorouracile

- **Les agents anthelminthiques benzimidazole** ont été récemment réutilisés pour vaincre les cancers résistants aux thérapies conventionnelles.
- **Le fenbendazole a été testé sur des cellules de cancer colorectal chimiorésistantes**
- Résultats : **le fenbendazole induit de manière significative l'apoptose ainsi que l'arrêt du cycle cellulaire en phase G2/M sur les cellules colorectales et les cellules du cancer colorectal chimiorésistantes.**
- Le benzimidazole est historiquement connu pour **lier la bêta-tubuline, perturber les microtubules** et arrêter la division cellulaire.
- Le benzimidazole est également connu pour **activer p53 et p21** mais **diminuer** l'expression de p53 mutante.
- Dans les cellules du cancer colorectal : **le fenbendazole est présumé activer l'apoptose médiée par p53 en augmentant l'expression de p53 (!)**, et en partie la nécrose, l'autophagie et la ferroptose
- Dans les cellules de cancer colorectal chimiorésistantes : le fenbendazole déclenche l'apoptose sans affecter l'expression de p53, l'apoptose a été en partie induite par Beclin-1, et encore augmentée par la ferroptose
- 6 mécanismes d'action : **(arrêt du cycle cellulaire G2/M, activation de l'apoptose médiée par p53, autophagie, nécroptose, ferroptose, apoptose médiée par Beclin-1)**

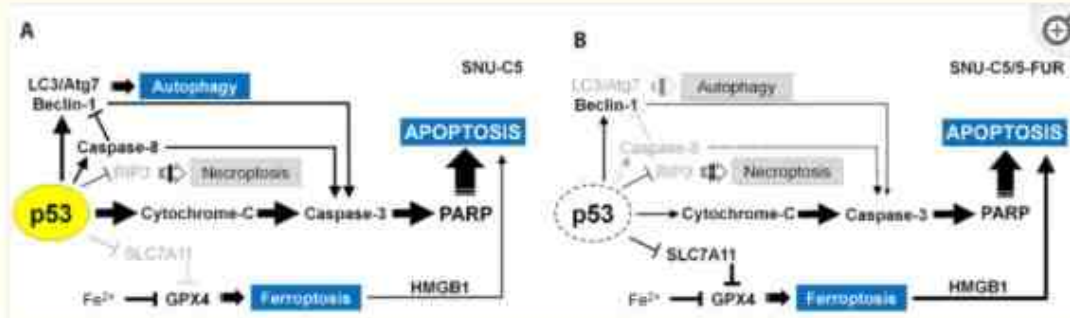


Fig. 8

Schematic representation of cell death pathways in colorectal cancer (CRC) cells following fenbendazole treatment.

Fenbendazole induces G2/M arrest and apoptosis in both (A) 5-FU-sensitive SNU-C5 and (B) 5-FU-resistant SNU-C5 (SNU-C5/5-FUR) CRC cells. In SNU-C5 cells, fenbendazole is presumed to activate p53-mediated apoptosis by increasing p53 expression. In SNU-C5/5-FUR cells, fenbendazole triggers apoptosis without affecting p53 expression, whereas fenbendazole enhances ferroptosis by inhibiting the expression of GPX4 and SLC7A11. Therefore, although fenbendazole has anti-cancer effects on both 5-FU-sensitive and resistant CRC cells, the mechanism of action appears to be different. That is, fenbendazole promotes cell death by activating p53-

2022 janvier – Li-wen Ren et al – Les benzimidazoles induisent une apoptose et une pyroptose simultanées des cellules de glioblastome humain en arrêtant le cycle cellulaire

- Le fenbendazole a été testé contre les cellules cancéreuses du glioblastome
- 1. Le fenbendazole supprime la synthèse de l'ADN de manière dose-dépendante
- 2. Le fenbendazole a inhibé la migration cellulaire et l'invasion des cellules GBM
- 3. Le fenbendazole a également induit, de manière dose-dépendante, l'arrêt du cycle cellulaire du GBM à la phase G₂/M via la voie P53/P21/cycline B1.
- 4. Le fenbendazole a déclenché la pyroptose des cellules GBM (la pyroptose est une forme de mort cellulaire programmée) via la voie NF-κB/NLRP3/GSDMD
- 5. Le fenbendazole a induit l'apoptose des cellules GBM dépendante des mitochondries
- 6. Le flubendazole a inhibé la croissance tumorale du glioblastome in vivo de manière dose-dépendante (dans un modèle de xénogreffe de cellules U87 de souris nue)
- Conclusion : « Pris ensemble, nos résultats ont démontré que les benzimidazoles pourraient être des candidats prometteurs pour le traitement du GBM. »



Août 2020 – Deok-Soo Son et al – **Les potentiels antitumoraux des anthelminthiques benzimidazole comme médicaments de réutilisation**

- Les anthelminthiques benzimidazole ont une action à large spectre pour éliminer les parasites en médecine humaine et vétérinaire.
- En raison de leur **faible coût et de leur grande efficacité**, les anthelminthiques benzimidazole sont utilisés dans le monde entier depuis leur introduction **dans les années 1960**.
- Les anthelminthiques benzimidazole sont bien tolérés sans effets secondaires graves, et leurs décennies d'utilisation constituent une base de **sécurité chez l'homme**.
- Les anthelminthiques benzimidazole se lient sélectivement à la β -**tubuline des vers parasites, provoquant leur immobilisation et leur mort**.
- En plus d'être des agents antiparasitaires, les anthelminthiques benzimidazole sont connus pour exercer des activités anticancéreuses qui sont résumées (voir aussi l'image en début d'article) :
 - **perturbe la polymérisation des microtubules**
 - **inhibe la viabilité des cellules cancéreuses**
 - **inhibe la migration et l'invasion des cellules cancéreuses**
 - **induit l'apoptose et l'autophagie**
 - **augmentation de l'arrêt du cycle cellulaire (G2/M)**
 - **induit la différenciation et la sénescence**
 - **inhibe l'angiogénèse**
 - **réduit la formation de colonies et inhibe le caractère souche des cellules cancéreuses**
 - **inhibe la résistance aux médicaments et sensibilise les cellules à la chimiothérapie conventionnelle**
 - **bloque le transport du glucose et altère l'utilisation du glucose**
- Il a été démontré que les anthelminthiques benzimidazole inhibent la viabilité cellulaire dans diverses lignées cellulaires cancéreuses, apparaissant comme un médicament prometteur :
 - **cancer du sein**
 - **leucémie**
 - **gliome et glioblastome**
 - **cancer du poumon**
 - **carcinome hépatocellulaire**
 - **rhabdomyosarcome**
 - **médulloblastome**
 - **cancer urothélial**



2020 juin – Yong Han et al – **Implication des espèces réactives de l'oxygène dans l'activité anticancéreuse du fenbendazole, un anthelmintique benzimidazole (leucémie)**

- Dans cette étude, nous avons examiné si le fenbendazole avait une activité anticancéreuse dans les cellules HL-60, une lignée cellulaire de leucémie humaine.
- le fenbendazole **a diminué de manière significative l'activité métabolique des cellules leucémiques**
- le fenbendazole **a diminué le potentiel de membrane mitochondriale des cellules leucémiques** de manière dépendante de la concentration
- le fenbendazole **augmente l'apoptose et la nécrose des cellules leucémiques**
- Conclusion : **le fenbendazole exerce une activité anticancéreuse contre les cellules leucémiques, en partie via la production de ROS (espèces réactives de l'oxygène).**

Août 2018 – Dogra et al – **Le fenbendazole agit comme un agent déstabilisateur modéré des microtubules et provoque la mort des cellules cancéreuses en modulant plusieurs voies cellulaires**

- Le fenbendazole est connu pour avoir une marge de sécurité élevée et la plupart des espèces le tolèrent très bien.
- Le fenbendazole cible **les microtubules dans les cellules humaines du cancer du poumon NSCLC**
- Le traitement au fenbendazole entraîne **un bloc G2/M précoce accompagné de la mort cellulaire**
- Les lignées de cellules tumorales avec **p53 de type sauvage présentent une sensibilité accrue** à l'apoptose induite par le fenbendazole
- **L'inhibition de l'absorption du glucose par le Fenbendazole sensibilise les cellules cancéreuses à l'apoptose**
- Le fenbendazole inhibe efficacement la formation de colonies de cellules humaines du cancer du poumon NSCLC en culture
- In Vivo : le fenbendazole supprime la croissance tumorale
- **Le fenbendazole possède une capacité unique à induire la p53 à un niveau considérablement élevé (!)**
- **Conclusion : Au total, nos résultats montrent une perturbation des microtubules, une stabilisation de p53 et une interférence avec le métabolisme du glucose en tant que mécanismes sous-jacents collectifs de l'élimination préférentielle induite par le Fenbendazole des cellules cancéreuses in vitro et in vivo .**



Mon avis...

L'ivermectine est approuvée par la FDA.

Le fenbendazole n'est PAS approuvé pour un usage humain par la Food and Drug Administration (FDA) et l'Agence européenne des médicaments (EMA). Il est disponible comme médicament vétérinaire.

Le fenbendazole fait partie d'un groupe plus large de médicaments appelés benzimidazoles, qui sont des médicaments anthelminthiques (c'est-à-dire des médicaments qui tuent les vers parasites). Un autre benzimidazole est le mébendazole, qui peut être prescrit aux humains atteints de certaines infections parasitaires.

Le mébendazole (Vermox) est approuvé par la FDA pour un usage humain, mais il est nettement plus cher.

Pourquoi le Fenbendazole est-il si populaire ? L'histoire de Joe Tippens et de son cancer du poumon à petites cellules en phase terminale de stade 4

Protocole sur le cancer de Joe Tippens :

- Fenbendazole 222 mg par jour avec de la nourriture (à l'origine 3 jours de travail, 4 jours de congé)
- Curcumine 600 mg par jour
- Huile de CBD : 25 mg par voie sublinguale par jour
- Vitamine E : 800 UI par jour

Le Dr Tom Rogers MD (Performance Medicine – Knoxville, TN) suggère plusieurs protocoles intéressants utilisant le Fenbendazole :

TRAITEMENT ACTIF DU CANCER – Pour le cancer actif, prenez une capsule de **Fenbendazole (444 mg)** par jour. Certaines personnes recommandent de prendre un jour de congé par semaine. *Remarque : je pense que je prendrais simplement congé le dimanche. Encore une fois, vous n'êtes pas censé développer une tolérance à cela, mais prendre une petite pause est probablement une bonne idée.* **Pour améliorer le protocole**, prenez de l'huile de CBD (25 mg) 1 à 2 gouttes chaque soir avant de dormir. **Pour renforcer le protocole**, prenez de la curcumine (600 mg) deux fois par jour avec de la nourriture. **Pour soutenir le foie**, prenez du chardon-Marie (250 mg) deux fois par jour avec de la nourriture. Remarque : le fenbendazole doit être pris avec ou après un repas pour améliorer l'absorption.

TRAITEMENT COMPLÉMENTAIRE DU CANCER – Prendre une gélule de **Fenbendazole (222 mg)** chaque jour, une fois par jour après un repas gras ; Curcumine (600 mg) une capsule, deux fois par jour après le petit-déjeuner et le déjeuner ; Huile de CBD (25 mg) 1 à 2 gouttes sous la langue chaque jour avant de dormir.



PRÉVENTION DES RECHUTES DE CANCER – En prenant du Fenbendazole pour la prévention active du cancer et des rechutes de cancer, prenez **une capsule (222 mg)** trois fois par semaine, une fois par jour après un repas gras. De plus, prenez de la curcumine (600 mg) une capsule/deux fois par jour après petit-déjeuner et déjeuner, chardon-Marie et huile de CBD (25 mg) 1 à 2 gouttes sous la langue tous les jours avant d'aller dormir. *Remarque : Demandez à votre médecin de suivre et de vérifier les tests de la fonction hépatique et rénale. C'est facile, bon marché et vous pouvez l'obtenir dans n'importe quel cabinet médical.*

PRÉVENTION DU CANCER (prophylactique) – Ceux qui ont subi des tests génétiques et savent qu'ils sont vraiment sujets au cancer peuvent prendre du Fenbendazole à titre prophylactique. Prendre une capsule (222 mg) 3 fois par semaine, une fois par jour après un repas gras. Puis pas de Fenbendazole pendant quatre jours. Répétez pendant 10 semaines, puis prenez 10 semaines de congé ; Curcumine (600 mg) une capsule deux fois par jour après le petit-déjeuner et le déjeuner ; Huile de CBD (25 mg) 1 à 2 gouttes sous la langue chaque jour avant de dormir. Continuez ce régime indéfiniment.

Mes pensées

Le fenbendazole n'est pas si controversé si l'on considère objectivement les preuves scientifiques.

Le fenbendazole possède au moins 12 mécanismes anticancéreux prouvés in vitro et in vivo :

- perturbe la polymérisation des microtubules (mécanisme majeur)
- induit un arrêt du cycle cellulaire (G2/M)
- bloque le transport du glucose et altère l'utilisation du glucose par les cellules cancéreuses (majeur)
- augmente les niveaux de suppresseur de tumeur p53 (majeur)
- inhibe la viabilité des cellules cancéreuses (mTOR)
- inhibe la migration et l'invasion des cellules cancéreuses (voie EMT)
- induit l'apoptose
- induit l'autophagie
- induit une pyroptose et une nécrose
- induit la différenciation et la sénescence
- inhibe l'angiogénèse tumorale
- réduit la formation de colonies et inhibe le caractère souche des cellules cancéreuses
- inhibe la résistance aux médicaments et sensibilise les cellules à la chimiothérapie conventionnelle ainsi qu'à la radiothérapie



SHIVAYA INFO



Un médicament très similaire de la même famille que le Fenbendazole est approuvé par la FDA : le Mebendazole, et il fait actuellement l'objet de plusieurs essais cliniques pour les cancers du cerveau et du côlon.

Alors pourquoi n'y a-t-il pas d'essais cliniques sur le Fenbendazole pour le cancer ?

La réponse semble plutôt évidente : c'est très bon marché, c'est sûr et cela semble très efficace.

Le fenbendazole ne rendra personne riche, et dans le domaine des traitements contre le cancer, ce n'est pas une solution.

Qu'en est-il des turbo-cancers induits par le vaccin à ARNm contre la COVID-19 ?

Le fenbendazole présente une activité in vitro et/ou in vivo contre ces cancers :

- **cancer du sein (y compris le cancer du sein triple négatif** – observé chez les personnes vaccinées à ARNm contre le COVID-19 atteintes d'un cancer Turbo)
- **lymphomes** (ce sont les turbo-cancers du vaccin à ARNm COVID-19 les plus courants et il existe plus de preuves pour le Fenbendazole avec les lymphomes qu'avec l'ivermectine)
- **leucémies** (les turbo-cancers du vaccin à ARNm COVID-19 les plus agressifs)
- **glioblastomes et gliomes** (Turbo cancers extrêmement agressifs du vaccin à ARNm COVID-19)
- **cancer du poumon (NSCLC)** (signal fort pour les turbo-cancers du vaccin à ARNm COVID-19)
- **carcinome hépatocellulaire** (signal pour les turbo-cancers du vaccin à ARNm COVID-19)
- **rhabdomyosarcomes** (signal possible des turbo-cancers du vaccin à ARNm COVID-19, les sarcomes en général sont en augmentation)
- **cancers de l'ovaire**
- **cancers urothéliaux**

CONCLUSION :

Bien que l'antiparasitaire Fenbendazole ne soit pas approuvé par la FDA pour un usage humain, il existe de nombreuses preuves d'effets anticancéreux dans la littérature publiée, à la fois in vitro et in vivo, et ce n'est pas un médicament controversé, car il a été présenté comme tel. être.

Le fenbendazole a un excellent profil de sécurité et son proche parent, le mébendazole, est approuvé par la FDA et fait actuellement l'objet de plusieurs essais cliniques pour le traitement du cancer aux États-Unis, notamment les cancers du côlon et du cerveau.

Je crois que c'est une hypothèse raisonnable selon laquelle les patients atteints d'un cancer turbo du vaccin à ARNm COVID-19 pourraient bénéficier de manière significative du mébendazole ou du fenbendazole et j'aimerais voir des essais cliniques urgents avec les deux.

Source – FENBENDAZOLE et CANCER – au moins 12 mécanismes d'action Anti-Cancer. Non approuvé par la FDA. Bon marché. Sûr. Tue les cancers agressifs. Pourquoi pas d'essais cliniques ? Neuf articles de recherche examinés. – [Dr William Makis, MD](#)

<https://expose-news.com/2023/10/07/the-anti-parasitic-drug-that-is-cheap-safe-kills-aggressive-cancers-but-has-not-been-fda-approved/>