

IL TEST MOLECOLARE GENOMA HLA PER MORBO CELIACO

Il test genetico GENOMA è di facile esecuzione, non doloroso e non invasivo. Prevede il semplice prelievo della saliva tramite kit; l'estrazione della saliva non richiede alcuna preparazione particolare da parte del paziente nei giorni precedenti né alcuna dieta.

La risposta, di chiara comprensione, indicherà se il soggetto sia portatore o meno degli antigeni DQ2, DQ8, DR4 responsabili della predisposizione al Morbo Celiaco.

La dieta senza glutine, condotta con rigore, è l'unica terapia che garantisce al celiaco un perfetto stato di salute.

A CHI E' CONSIGLIATO IL TEST:

Alle persone che hanno un familiare affetto da Morbo Celiaco.

A chi dopo aver effettuato esami sierologici ha ricevuto una diagnosi per Morbo Celiaco dubbia.

A chi soffre di sintomi gastrointestinali, diarrea, dolori addominali, epatite, sindrome da colon irritabile e non ne conosce la causa.

Alle persone che soffrono di:
anemia da ferro; osteoporosi; dermatite erpetiforme, sindrome da stanchezza cronica.

A chi perde peso senza causa apparente.



Genoma s.r.l.

Sede Principale:

Laboratori e Studi Medici

Via Castel Giubileo, 11 - 00138 Roma

Tel. +39 06 8811270 (6 linee)

Fax +39 06 64492025

Sede legale e Studi Medici:

Via Po, 102 - 00198 Roma

Tel. +39 06 85304150 • + 39 06 85358425

Fax. +39 06 85344693

info@laboratoriogenoma.eu

www.laboratoriogenoma.eu

www.nutrigenetica.it



INTOLLERANZA AL GLUTINE

MORBO CELIACO HLA

Scopri i tuoi geni
Conosci te stesso



Numero Verde
800-501651
CHIAMATA GRATUITA

M GENOMA[®]
Molecular Genetics Laboratory

M GENOMA[®]
Molecular Genetics Laboratory

COSA E' LA CELIACHIA

La celiachia è una intolleranza permanente causata dall'ingestione del glutine, la frazione proteica presente in molti cereali (frumento, farro, kamut, orzo, avena, segale, spelta, triticale).

La reazione di tipo autoimmunitario che ne consegue determina la distruzione dell'epitelio interno intestinale, con conseguente malassorbimento di tutti i nutrienti.

Una diagnosi tardiva può quindi cronicizzare l'infiammazione determinando patologie gravi a volta irreversibili, come:

osteoporosi, infertilità, aborti ripetuti, bassa statura nei ragazzi, diabete mellito, tiroidite autoimmune, alopecia, epilessia con calcificazioni cerebrali, linfoma intestinale, artrite reumatoide, epatite cronica attiva, dermatite erpetiforme.

La celiachia colpisce un italiano su 100, tuttavia la maggioranza delle persone affette non sa di averla

Le gravi lesioni alla mucosa dell'intestino tenue regrediscono eliminando il glutine dalla dieta. La malattia celiaca non guarisce: l'unica cura consiste quindi nell'adozione di una dieta rigorosa.

L'incidenza di questa intolleranza in Italia è stimata in un soggetto ogni 100 persone.

La vastissima gamma di sintomi rende però difficile la diagnosi, al punto che circa l'80% dei malati di celiachia, secondo stime recenti, non sono stati ancora diagnosticati.

SINTOMI

L'intolleranza può comparire, in un periodo qualsiasi della vita, spesso dopo un evento stressante quale una gravidanza, un intervento chirurgico o una infezione intestinale.

Non sempre la celiachia si manifesta in modo palese: la forma tipica presenta come sintomatologia un quadro classico di malassorbimento con diarrea, perdita di peso e carenze nutritive multiple;

quella atipica si rivela tardivamente con sintomi prevalentemente estranei all'apparato digerente (es. comuni disturbi quali crampi, debolezza muscolare, formicoli, emorragie, gonfiore alle caviglie, dolori ossei, facilità alle fratture, alterazioni cutanee, afte, disturbi psichici). Molto frequente è l'anemia da carenza di ferro,



Una diagnosi precoce e tempestiva può evitare serie complicazioni e patologie degenerative

quella silente ha come caratteristica l'assenza di sintomi eclatanti e quella potenziale (o latente) si evidenzia solo con esami specifici.

DIAGNOSI E GENETICA

La variabilità dei sintomi e la frequenza di forme asintomatiche rendono difficile la diagnosi per Morbo Celiaco; il test genetico rappresenta uno strumento rapido e affidabile sia per soggetti sintomatici con diagnosi anticorpale dubbia sia che per individui con familiarità positiva.

E' stata dimostrata una forte associazione tra la Celiachia e i geni del complesso di istocompatibilità HLA II (eterodimeri DQ2, DQ8, DR4); Il 90% dei celiaci è portatore dell'antigene DQ2, mentre nella maggior parte dei celiaci DQ2-negativi riscontriamo la positività per il DQ8.

Gli stessi alleli sono osservati anche nel 25-30% dei familiari sani dei celiaci; infatti la presenza degli alleli HLA è un indicatore di predisposizione al morbo celiaco.

La conferma definitiva della diagnosi può essere data solo con la biopsia intestinale.

Il test genetico è di notevole aiuto quando sia necessario escludere la malattia celiaca, e determinante in caso di una malattia refrattaria alla terapia.

IL TEST GENETICO E' INDOLORE : L'UNICO CHE SI PUO' EFFETTUARE IN MANIERA NON INVASIVA TRAMITE SEMPLICE TAMPONCINO BOCCALE.

