

Estudi genètic **de la celiàquia**



cerba
Internacional

Què és?

La celiàquia és una intolerància permanent al gluten, que es troba a la llavor de cereals com el blat, l'ordi, la civada i el sègol, entre d'altres.

La Societat Europea de Gastroenterologia defineix la malaltia celíaca (MC) o celiàquia com una malaltia autoimmune que es caracteritza per la intolerància al gluten.

Les malalties autoimmunes es produeixen quan el nostre sistema immunològic, que normalment s'ocupa de defensar-nos davant agents infecciosos, reacciona amb cèl·lules pròpies.

En el cas de la celiàquia amb la ingesta de gluten, es produeixen auto-anticossos que actuen a l'intestí i causen atrofia de les vellositats intestinals, malabsorció i malnutrició.



Procés



Extracció de 3 mL
de sang EDTA



Recepció de la
mostra al nostre
laboratori



Enviament de
l'informe en 7
dies laborables



El teu metge
t'explicarà els
resultats

Informació pel pacient:
No és necessari acudir en dejú.

Resultats

S'indica per a cada un dels al·lels
analitzats si s'és:



Positiu



Negatiu

I s'estableix un risc genètic associat
a la celiàquia.

Indicacions

És un estudi recomanat per a:

- **Diagnosticar**

En pacients amb les proves serològiques no concloents i sospita clínica.

En pacients simptomàtics amb serologia i biòpsies normals.

- **Herència genètica**

Estudiar familiars de primer grau d'una persona celíaca (pares, germans i fills), a fi de conèixer la susceptibilitat genètica.

- **Grups de risc**

Persones asimptomàtiques que pateixen malalties associades a la celiàquia, com diabetis mellitus, tiroïditis, dermatitis herpetiforme, entre d'altres.



**Consulta tota
la informació sobre
els resultats
escanejant aquest QR**

Síntomes

Els símptomes més comuns de la celiàquia són:

- Pèrdua de pes
- Pèrdua de la gana
- Fatiga
- Nàusees
- Vòmits
- Diarrea
- Distensió abdominal
- Pèrdua de massa muscular
- Retard del creixement
- Irritabilitat
- Apatia
- Dolors abdominals
- Meteorisme

Existeixen 3 tipus de celiàquia:

Simptomàtica: Les persones presenten símptomes i tenen dades analítiques serològiques i testos genètics compatibles amb la MC.

Subclínica: Les persones no tenen símptomes, però les seves proves diagnòstiques són positives.

Potencial: Aquestes persones tenen una predisposició genètica determinada per la positivitat d'algun/s al·lels, en absència d'altres proves analítiques positives, la seva probabilitat mitjana de desenvolupar una MC activa és del 13%.



@cerbalaboratorios

@cerbainternacional



Contacte d'Atenció al Client

atcl@cerba.com

937 272 233

www.cerba.com