

Farmacogenetica

HLA-B*5701

Descrizione

Le linee guida della European AIDS Clinical Society consigliano di effettuare il test HLA-B*5701 prima di iniziare la terapia antiretrovirale.¹ Le linee guida della British HIV Association (BHIVA) per il trattamento di adulti con HIV in terapia antiretrovirale (2005) suggeriscono che il test HLAB*5701 potrebbe essere in grado di identificare pazienti con un rischio inferiore di sviluppare ipersensibilità ad abacavir.²

Delphic sta sviluppando un pannello di test farmacogenetici per l'HIV (dettagli sul sito Web).

¹ Guidelines for the Clinical Management and Treatment of HIV Infected Adults in Europe. European AIDS Clinical Society (EACS), Madrid, 2007.

² The British HIV Association (BHIVA) guidelines for the treatment of HIV-infected adults with antiretroviral therapy (2005). HIV Med. 2005 July 1; 6 (Suppl.2).

Tecnologia

Il DNA estratto da campione di sangue intero viene testato per verificare la presenza o l'assenza del gene *5701 utilizzando un test PCR a due stadi specifico per la sequenza. I risultati negativi vengono riportati in questa fase. Eventuali risultati positivi per la presenza di *5701 vengono nuovamente testati utilizzando tecniche di tipizzazione basate sul sequenziamento del DNA (SBT), al fine di escludere la presenza di geni non associati all'ipersensibilità e per confermare la presenza di *5701.

Download

È possibile scaricare i seguenti documenti dal sito Web di Delphic:

Attivazione account utente
Moduli per la richiesta del test
Domande frequenti - scientifiche

Informazioni sulla gestione del campione
Report
Domande frequenti - cliniche

Delphic Diagnostics S.r.l
Via S. Francesco d'Assisi 22
Torino 10121
Italia
+39 (0)11 399 7724
info@delphicdiagnostics.com
www.delphicdiagnostics.com

Centro ricezione campioni

Clinica di Malattie Infettive
Università degli Studi di Torino

Laboratorio

Delphic Laboratories (Kent) Ltd
1030 Heeley Close
Kent Science Park
Sittingbourne, Kent ME9 8HL
Regno Unito

Certificazione:
BS EN ISO 9001:2000
(Certificato n. FS 56079)
CLIA ID 99D 1060454

Assistenza

Tempo di attesa dei risultati:
10 giorni*

*giorni lavorativi