

HAS TU PRUEBA SARS-COV-2 RT-PCR EN TIEMPO REAL

LUN-VIE 7:00-16:00

SÁB 7:00-12:00



Tel. 2281-0406 Cel..8869-0344



SOCIAL



ANÁLISIS GENÉTICOS

Prueba de Farmacogenómica

La genética sobre la respuesta y el desenlace clínico de medicamentos se conoce desde la década de los 50. Se reavivó con la secuencia del genoma humano, tuvo como consecuencia el campo conocido actualmente como farmacogenómica. Se sabe que la variación en genes involucrados en la disposición del medicamento producen distintos desenlaces clínicos. Muchos genes pueden provocar una respuesta única a un medicamento, y es por eso que obtener un panorama global del impacto de la variación genética.

PGT de Medicamentos

14 a 21 días

Es una Guía Farmacogenómica Personalizada para el Paciente.

PGT de Medicamentos iGenome DX®

14 a 21 días

Es una Guía Farmacogenómica que se actualiza constantemente

Perfiles Genómicos

Estos Perfiles ofrecen pruebas genómicas para evaluar variaciones genéticas comunes conocidas como polimorfismos de un solo nucleótido (SNP). La presencia de SNP específicos indica una predisposición a las vulnerabilidades de salud. El SNPS puede evaluar en múltiples áreas funcionales, incluidas cardiovascular, desintoxicación, metilación, modulación inmune y metabolismo de estrógenos. Nuestro objetivo es brindar resultados de pruebas y servicios de apoyo oportunos, precisos y confiables.

CardioGenomicPlus® de 10 Biomarcadores

28 a 35 días

DetoxiGenomic® de 26 Biomarcadores

28 a 35 días

EstroGenomic® de 14 Biomarcadores

28 a 35 días

ImmunoGenomic® de 6 Biomarcadores

28 a 35 días

NeuroGenomic® de 4 Biomarcadores

28 a 35 días

Prueba de Ancestría

En la actualidad es de gran interés científico y médico conocer la composición ancestral de las poblaciones y de los individuos; se ha demostrado que muchas de las condiciones de salud, resistencia o vulnerabilidad de los individuos o poblaciones a ciertas patologías o agentes infecciosos están condicionadas por el grado de aporte étnico de un grupo ancestral. Explore línea materna directa, orígenes geográficos, herencia materna desde África, Rastree la ruta que tomaron sus antepasados maternos.

Prueba de Ancestría

12 a 18 días

basada para población Latinoamericana

Pruebas Cardiológicas

Innovación Diagnóstica para la prevención de forma temprana, como un monitoreo estricto del paciente con análisis cardiometabólicos y genómicos. Contamos con pruebas que determinan de forma muy temprana y por lo tanto preventiva, el riesgo cardiovascular real del paciente. Dada la superposición genética y clínica entre estas condiciones, una prueba cardiovascular hereditaria integral puede ser la forma más efectiva de identificar a las personas en riesgo o confirmar un diagnóstico.

CardioNext® + TTN® de 85 Genes

5 a 6 Semanas

RythmFirst® de 12 Genes

5 a 6 Semanas

RythmNext® de 84 Genes

5 a 6 Semanas

Panel para Cardiomiopatía Hipertrófica de 5 Genes

5 a 6 Semanas

Panel de 3 genes para Hipercolesterolemia Familiar

5 a 6 Semanas

5 a 6 Semanas

Pruebas Neurológicas

Existe una evidencia creciente de la existencia de vías comunes del neurodesarrollo que podrían explicar la importante superposición entre la discapacidad intelectual, los trastornos del espectro autista y la epilepsia. Ahora, una prueba se dirige a los genes con más probabilidades de causar todos estos trastornos. ¿Porque es esto importante? Disponibilidad de opciones de tratamiento a medida . Evitar pruebas alternativas, potencialmente invasivas. Identificación de familiares en riesgo.

AutismFirst® de 16 Genes

8 a 10 Semanas

AutismNext® de 48 Genes

8 a 10 Semanas

Inlcuye Autismo Síndrómico y No Síndrómico

EpiFirst®

8 a 10 Semanas

Focal/Neonatal/Febril/Espasmos Infantiles de 16 Genes

EpilepsyNext®

8 a 10 Semanas

De 100 Genes o Custom

Neurodevelopment Expanded® de 196 Genes

10 a 12 Semanas

Discapacidad Intelectual, Desórdenes de Autismo y Epilepsia

PMEFIRST® de 3 Genes

8 a 10 Semanas

para Epilepsia Mioclónica Progresiva

PMENEXT® de 21 Genes

8 a 10 Semanas

Para Epilepsia Mioclónica Progresiva

Panel de Migraña Hemipléctica Familiar de 4 Genes

8 a 10 Semanas

Las personas nuestra razón de ser ¡Personas antes que pacientes!

COMUNÍCATE CON NOSOTROS

O, aún mejor, ¡ven a visitarnos!

Nos encanta recibir a nuestros clientes, así que ven en cualquier momento durante las horas de oficina.

Escribenos por
[WhatsApp dando clic aquí](#)

FERTILABH

Torre Médica Zafiro Segundo Nivel , Tegucigalpa, Francisco Morazán, Honduras

Tel. 22810406 Cel. 88690344

Horario

Abre hoy 06:30 – 17:00 ▼

COMUNÍCATE CON NOSOTROS.



COPYRIGHT © 2017 [FERTILABH](#) - TODOS LOS DERECHOS RESERVADOS. CON TECNOLOGÍA DE [SOLUCIONES8A](#).

[COVID-19](#)

Suscribirse