

[BUSCAR BLOG](#)[MARCAR BLOG](#)[Siguiente blog»](#)[Crear un blog | Acceder](#)

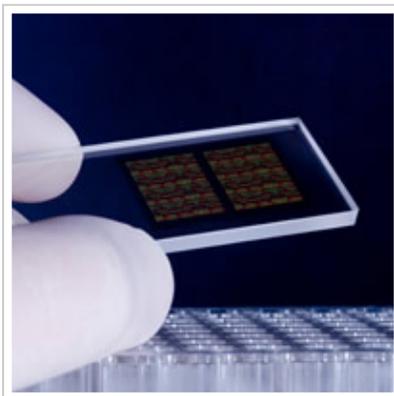
NOTICIAS DE SALUD

UN BLOG CON NOTICIAS DE ACTUALIDAD REALCIONADAS CON EL MUNDO DE LA SALUD.
NOVEDADES, ENCUESTAS, ESTUDIOS, INFORMES, ENTREVISTAS. CON UN SENCILLO LENGUAJE
DIRIGIDO A TODO EL MUNDO

MARTES 9 DE JUNIO DE 2009

Científicos españoles desarrollan el primer chip de ADN para la detección del riesgo cardiovascular

Un grupo de científicos españoles ha desarrollado el primer Chip de ADN para determinar de forma más precisa el riesgo cardiovascular teórico a largo plazo. Este servicio, denominado Cardio inCode, estudia e integra la información genética, clínica y hábitos de vida del paciente, permitiendo así establecer el riesgo cardiovascular de forma más precisa y específica que las herramientas de valoración actualmente disponibles.



Cardio inCode, que ha sido presentado hoy en el marco de la jornada 'Aportaciones de la genética en la determinación del riesgo cardiovascular', es resultado de la cooperación de los sectores público y privado. Concretamente, la investigación y desarrollo de esta herramienta ha sido fruto del trabajo conjunto entre investigadores del Instituto Municipal de Investigación Médica (IMIM-Hospital del Mar, Barcelona), la Universidad de Tufts (EE.UU.), el Centro Nacional de Genotipado (Nodo CNIO, Madrid) y las compañías biotecnológicas Gendiag y Ferrer inCode.

En esta línea, el Dr. Jaume Marrugat, director del programa de "Investigación en Procesos Inflamatorios y Cardiovasculares del IMIM-Hospital del Mar" y coordinador de la Red de Investigación Cardiovascular HERACLES (RETICS-ISCIH), apuntó que, en la actualidad, para prevenir las enfermedades cardiovasculares se utiliza un cálculo del riesgo a partir de los factores de riesgo clásicos. Sin embargo, a su juicio, "la precisión de esta predicción es modesta, ya que el 85% de los eventos cardiovasculares ocurren en individuos clasificados de riesgo bajo e intermedio".

www.diariodirecto.comwww.aeem.eswww.fundaciondelcorazon.comwww.who.int/eswww.cancer.gov/espanolwww.cnio.eswww.seom.orgwww.fundacionabbott.comwww.fundacionlilly.comwww.novartis.eswww.esteve.eswww.ser.es

DATOS PERSONALES

FRANCISCO ACEDO

Periodista español especializado en temas de Salud

[VER TODO MI PERFIL](#)



Microfinance Empowers

Join us in enabling the poorest of the poor to improve their own lives

Public Service Ads by Google

ARCHIVO DEL BLOG

▼ 2009 (800)

▼ junio (77)

[La mayoría de los pacientes](#)

Cardio inCode es un servicio de medicina personalizada que además de la clínica y hábitos de vida del paciente, estudia específicamente la información genética asociada al riesgo cardiovascular. Así, incorpora 11 polimorfismos de un solo nucleótido (SNP) asociados a riesgo de infarto, que se han demostrado independientes de las funciones de riesgo clásicas, y cuya identificación procede de los grandes estudios del Genome Wide Association, MiGen y Wellcome Trust.

Además, el servicio evalúa más de 110 SNP's relacionados con la predisposición a presentar los factores de riesgo cardiovascular clásicos, las llamadas vías de señalización fisiopatológicas. La selección de estos polimorfismos surge de una revisión sistemática y exhaustiva de más de 4.400 trabajos científicos publicados.

-herramienta y servicio

Eduardo Salas, director de I+D de Gendiag, enfatizó durante su intervención en esta jornada que Cardio inCode no es sólo un biochip de ADN que estudia la información genética, sino que es un servicio de medicina personalizada que estudia e integra los datos genéticos de biochip con la información clínica y hábitos de vida del paciente. "Cardio inCode, además, ofrece al médico un consejo genético personalizado y unas recomendaciones clínicas elaboradas por un panel de expertos", añadió Eduardo Salas, "lo que ayuda a los clínicos a tomar medidas más fiables para sus pacientes en esta compleja patología".

El conocimiento anticipado de la información genética que aporta Cardio inCode puede ayudar a la adopción de medidas higiénico-dietéticas y terapéuticas desde un principio, en aquellos casos con un perfil genético más desfavorable, con el fin de minimizar el riesgo de eventos cardiacos futuros.

El Dr. José M^a Ordovás, director del Laboratorio de Genómica y Nutrición de la Universidad de Tufts (EE.UU.), apuntó que las enfermedades cardiovasculares tienen un componente genético muy significativo, que predispone a ciertos individuos a padecerlas.

"Los avances en la genética están permitiendo la identificación de los genes relacionados con estas enfermedades, así como de las mutaciones que definen los riesgos aumentados. Este conocimiento permitirá en un futuro próximo la identificación de sujetos con alto riesgo desde el momento del nacimiento, o en cualquier otro momento de la vida del individuo, antes de que los factores de riesgo clásicos o la enfermedad se manifieste", explicó el Dr. José M^a Ordovás.

con oxigenoterapia no ...

Científicos españoles desarrollan el primer chip ...

El 10% de los niños roncan de forma habitual

Los especialistas recomiendan iniciar el cuidado d...

Bayer HealthCare lanza "Microlet2", un nuevo dispo...

Los primeros "bebés digitales" Clearblue llegan al...

Los cardiólogos piden que la población sepa más so...

La demora en la realización de la resucitación tra...

Los pacientes desean jugar un papel activo en la t...

La población latina presenta la misma prevalencia ...

Sanidad y la SEMICYUC crearán un sistema nacional ...

Más entreno, menos estrés

El Hospital General Universitario de Elche apuesta...

Cuenta atrás para participar en el I Premio Period...

"Aspiray Sport", una solución rápida para las les...

El dr Serafín Málaga, nuevo presidente de la Asoci...

El 10% de los estudiantes entre 14 y 18 años recon...

Resultados positivos para Eltrombopag y Ofatumuma...

Médicos intensivistas piden a la Administración ma...

El Instituto Roche celebró en Córdoba un curso par...

La Fundación Abbott impulsa la atención materno-in...

Las Asociaciones de Pacientes permiten compartir v...