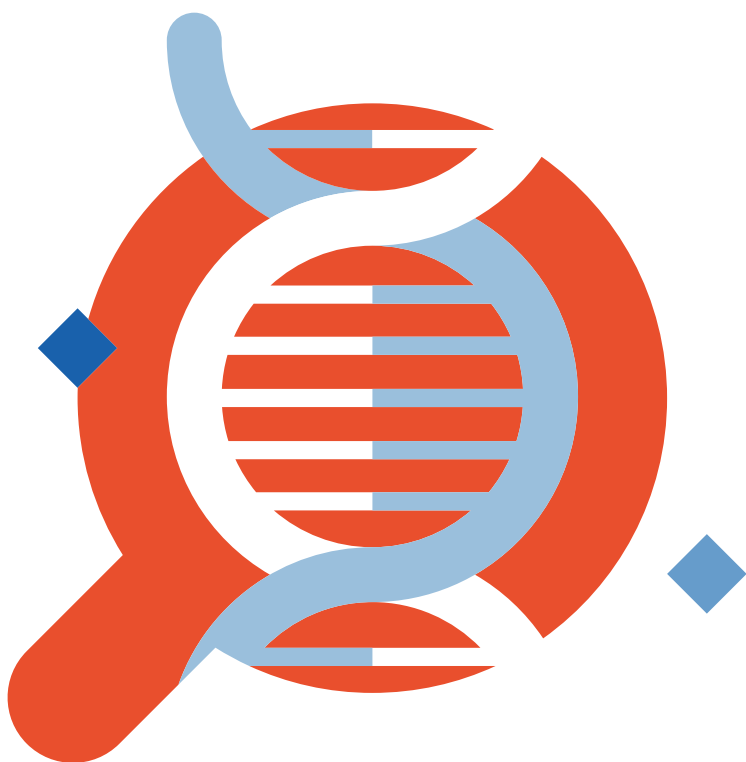


Détecter précocement les prédispositions.

Aperçu des tests génétiques.



MyFitnessGenes®

Analyse de 82 variants génétiques répartis dans 70 gènes liés au potentiel sportif, aux besoins nutritionnels, aux sensibilités et aux mesures de prévention associées à l'activité physique.

ACE	BHMT	DMGDH	IRS1	SLC16A1
ACSL1	CA1	FADS1	LOC101928338	SLC30A8
ACTN3	CASR	FUT2	MMP3	SOD2
ACVR1B	CAT	GABPB1	MTHFR	TCN1
ADAMTSL3	CCL2	GCKR	MUC1	TF
ADORA2A	CCR2	GDF5	NBDY	TFR2
ADRB2	COL1A1	GPX1	NFE2L2	TGFA
AGT	COL5A1	HFE	NOS3	TMPRSS6
AGTR2	COMT	HIF1A	NRF1	TNF
AHR	CUBN	HOMER1	PPARA	TRPM6
AMPD1	CYP1A1	IGF1	PPARG	UCP2
AQP1	CYP1A2	IL15RA	PPARGC1A	UCP3
ATP2B1	CYP24A1	IL6	PPCDC	VCAN
BDKRB2	DGKD	IL6R	SHROOM3	VEGFA

MyNutriGenes®

Analyse de 102 variants génétiques répartis dans 75 gènes associés à la nutrition et à la gestion du poids.

ADD1	CLOCK	GCKR	LPL	PPARG
ADIPOQ	COMT	GHSR	LYPLAL1	PPM1K
ADORA2A	CRY1	GIPR	MC4R	PROX1
ADRB2	CRY2	GRB14	MCM6	SEC16B
AHR	CYP1A1	GRK4	MSRA	SEC23A
ALPL	CYP1A2	HLADQA1	MTHFR	SIRT1
AMDHD1	CYP24A1	HLADQB1	MTNR1B	SLC23A1
APOA1	CYP2R1	HLADRA	NR1D1	SLC2A2
APOA2	DHCR7	IL6	OPRM1	SLC30A8
APOA5	DRD2	IM11	PCSK1	SOD2
APOB	FABP2	IM19	PEMT	SORT1
APOE	FADS1	IRS1	PER2	TCF7L2
BCO1	FTO	LDLR	PLIN	TFAP2B
BDNF	FUT2	LEPR	PNPLA3	TM6SF2
CLCNKA	GC	LIPC	PPARD	TMEM18

MyPharmaGenes®

Analyse de 88 variants génétiques répartis dans 32 gènes permettant d'évaluer la réponse et le risque d'effets secondaires liés à plus de 100 médicaments.

ABCB1	CYP2C18	DPYD	HTR2A	TCF7L2
ABCG2	CYP2C19	DRD2	HTR2C	TPMT
APOE	CYP2C8	F2	MC4R	UGT1A1
C11ORF65	CYP2C9	F5	MTHFR	VKORC1
COMT	CYP2D6	GSTP1	NUDT15	
CYP1A2	CYP3A4	HLAA	OPRM1	
CYP2B6	CYP3A5	HLAB	SLCO1B1	

MyVitDGenes®

Analyse de 16 variants génétiques répartis dans 7 gènes liés au métabolisme de la vitamine D.

AMDHD1	CYP2R1	GC	VDR
CYP24A1	DHCR7	SEC23A	

MyWellnessGenes®

Analyse de 43 variants génétiques répartis dans 38 gènes associés à la nutrition et à la santé métabolique.

ADD1	CASR	FUT2	LOC101928338	SLC23A1
ADRB2	CAT	GC	MTHFR	SOD2
ALPL	CLCNKA	GCKR	MUC1	TF
AMDHD1	CYP24A1	GPX1	NBDY	TFR2
ATP2B1	CYP2R1	GRK4	NFE2L2	TMPRSS6
BCO1	DGKD	HFE	PPCDC	TRPM6
BHMT	DHCR7	HOMER1	SEC23A	
CA1	DMGDH	IM11	SHROOM3	

Alopecia

Analyse de variants génétiques liés à l'alopecie androgénétique, incluant des polymorphismes spécifiques dans le gène AR et le locus 20p11.22, permettant d'évaluer le risque de perte de cheveux.

AR

CHR20

Basic

Analyse de 14 variants génétiques répartis dans 12 gènes liés aux capacités de régénération du corps, d'évaluer les risques de maladies et d'optimiser les traitements des maladies chroniques.

APOC3
APOA5
APOE

APOA1
PPARG
MCM6

CYP1A2
MTHFR
COMT

VDR
GSTM1
IL6

DETOX

Analyse de 19 variants génétiques répartis dans 14 gènes liés à la détoxification, impliqués dans la dégradation des médicaments, des toxines, des graisses, de l'homocystéine, des catécholamines et du stress oxydatif.

CYP1A1
CYP1A2
CYP2B6

GSTM1
GSTP1
GSTT1

GSTM3
APOE
SULT1A1

NAT2
COMT
MTHFR

SOD2
OGG1

Thrombose

Analyse de variants génétiques liés au risque de thrombose, répartis dans 7 gènes impliqués dans la coagulation et le métabolisme médicamenteux, permettant d'évaluer la prédisposition à la formation de caillots sanguins.

Faktor V
Faktor II

PAI
ITGB

MTHFR
CYP2C9

CYP2C19

Équilibre émotionnel

Analyse de variants génétiques répartis dans 10 gènes liés à la régulation émotionnelle, permettant d'identifier les prédispositions aux états dépressifs, à l'instabilité émotionnelle, aux comportements addictifs et aux troubles anxieux.

HTR2A
BDNF

COMT
DRD2

FKBP5
MAOA

MTHFR
SLC6A4

TPH1
TPH2

Thérapie de substitution hormonale

Analyse de 9 variants génétiques répartis dans 8 gènes liés à la thérapie de substitution hormonale permettant d'évaluer les bénéfices thérapeutiques et les risques d'effets secondaires en fonction des prédispositions individuelles.

COMT
CYP17A1

CYP1A1
CYP1B1

ESR1
GSTM1

GSTT1
SULT1A1

Méthylation

Analyse de 14 variants génétiques répartis dans 11 gènes influençant l'efficacité des fonctions de méthylation et de détoxification de l'organisme.

APOE
BHMT
CBS

COMT
FUT2
GSTM1

GSTP1
GSTT1
MTHFR

MTR
MTRR

Titane

Analyse de variants génétiques dans les gènes IL1A, IL1B, IL1RN et TNFA permettant d'évaluer le risque individuel de péri-implantite et d'échec des implants dentaires en titane, en lien avec une susceptibilité accrue aux réponses inflammatoires.

IL1A

IL1B

IL1RN

TNFA

Small Pharma

Analyse de 20 variants génétiques répartis dans 4 gènes, permettant d'évaluer la réponse aux médicaments ainsi que le risque d'effets secondaires.

CYP2C19

CYP2C9

CYP2D6

SLCO1B1

Intolérances

Profil d'intolérance

Fructose, lactose, gluten et histamine

Fructose

ALDOB

Lactose

MCM6

Histamine

ABPI

Analyses individuelles

AMY1A

APO E

COMT

DIO2

FUT2

GUCY1A3

MAO-A

OGG1



Remarques concernant la déclaration de consentement

- Les analyses ne peuvent être demandées qu'après présentation d'une déclaration de consentement dûment remplie.
- Le formulaire doit être rempli dans son intégralité.
- Le formulaire doit être signé par le patient et par le médecin prescripteur.
- Sans informations complètes ou signatures, les analyses ne peuvent pas être effectuées.



Télécharger
le formulaire de demande et
la déclaration de consentement

Vous avez des questions ?

Pour obtenir des informations générales sur les tests génétiques, vous pouvez nous contacter à tout moment.

LABORATOIRES RÉUNIS

Laboratoires Réunis
Luxembourg S.A.

38, rue Hiehl
L-6131 Junglinster

Tél. +352 780 290 1

www.labo.lu
contact@labo.lu

Nos services :

Santé cardiovasculaire
Santé respiratoire
Santé digestive
Santé de la peau, des yeux et des dents
Bien-être
Santé mentale, stress, fatigue
Santé féminine
Santé masculine
Allergies et intolérances alimentaires
Santé environnementale