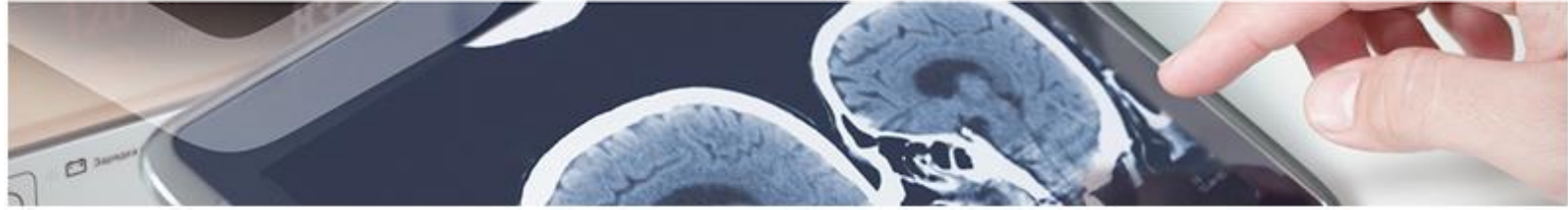




Diagnóstico

Uso de variantes alélicas (SNPs) en el cromosoma 6 para el diagnóstico, pronóstico y tratamiento en la Enfermedad de Ménière.

Un grupo de Investigación del Servicio Sanitario Público de Andalucía (SSPA) ha desarrollado un método de obtención de datos útiles para el pronóstico y la clasificación de pacientes que sufren hipoacusia neurosensorial, y especialmente de aquellos que presentan la enfermedad de Ménière con afectación bilateral.



Descripción

Esta oferta tecnológica incluye el uso de un grupo de polimorfismos o variantes de nucleótido simple (SNP), para la obtención de datos útiles en el pronóstico de una enfermedad que cursa con hipoacusia neurosensorial.



Propiedad Industrial/Intelectual

Esta tecnología se encuentra protegida bajo patente.



Ventajas

Hasta el momento no se dispone de un método o marcador biológico que nos permita un diagnóstico precoz o establecer un pronóstico sobre la pérdida de audición a largo plazo, que sea de utilidad para realizar una clasificación de los pacientes y facilite la toma de decisiones sobre el tratamiento y el seguimiento de la evolución de la enfermedad.

Los resultados obtenidos por el grupo de investigación, proporcionan un método de obtención de datos útiles para el pronóstico de la enfermedad de Ménière, así como para evaluar el riesgo genético de la progresión de la enfermedad de unilateral hacia bilateral permitiendo optimizar el seguimiento, la planificación del tratamiento y el consejo genético.



Objetivos

Este grupo de investigación está buscando establecer un acuerdo de licencia o un acuerdo de colaboración público-privado para el desarrollo de la tecnología.



Clasificación

Área: Diagnóstico

Tecnología: Kit Diagnóstico

Patología: Enfermedad Ménière