

INTRODUCCIÓN

Resumen de tu información genética organizada por áreas de salud, características biológicas y antecedentes de origen.

Bienvenido/a a tu informe GenomIA. Aquí encontrarás un resumen de tu información genética organizada por áreas de salud, biología y origen. Analizamos variantes específicas de tu ADN y las comparamos con evidencia científica para estimar predisposiciones.

Enfermedades

Farmacogenética

Ancestría

Biomarcadores

Rasgos

Biométricas



Dato clave: Esto NO es un diagnóstico médico. Es información estadística genética. Si algo te preocupa, consúltalo con un profesional de la salud.

CONCEPTOS BÁSICOS

RSID

El "código de catálogo" universal para identificar una variante genética (ej: rs429358).

GENOTIPO

Tu combinación específica de letras (alelos) en esa variante (ej: A/G o C/C).

FENOTIPO

La manifestación física o biológica observable (ej: niveles de una vitamina).

PORTADOR/A

Poseer una variante asociada a una condición sin presentarla necesariamente.

NIVELES DE RIESGO

BAJO

Predisposición menor o similar al promedio poblacional.

MEDIO

Cerca del promedio o levemente alterado.

ALTO

Predisposición genética mayor que la mayoría.

* "Riesgo Alto" no es certeza de enfermedad. Factores ambientales y estilo de vida son clave.

QUÉ ANALIZAMOS

ENFERMEDADES

Predisposiciones basadas en estudios GWAS. Orienta a la prevención.

ANCESTRÍA

Estimación de origen geográfico comparado con poblaciones de referencia.

BIOMARCADORES

Tendencias genéticas en niveles metabólicos o nutricionales.

BIOMÉTRICAS

Tendencias relacionadas con composición corporal y metabolismo basal.

RASGOS

Características biológicas interpretativas basadas en evidencia poblacional.

FARMACOGENÉTICA

Influencia genética en respuesta y metabolismo de fármacos.



Avisos Importantes: Los resultados dependen de la calidad de la evidencia actual. La ciencia genética evoluciona y nuevas interpretaciones pueden surgir. Este informe es una herramienta de autoconocimiento.