

Menú completo de pruebas genéticas de cáncer hereditario

Paneles completos y basados en guías de cáncer hereditario

Código	Nombre de la prueba	Genes
38600	Panel completo de cáncer hereditario (66 genes)	APC, ATM, AXIN2, BAP1, BARD1, BLM, BMPR1A, BRCA1, BRCA2, BRIP1, CDH1, CDK4, CDKN1B, CDKN2A (p16, p14), CHEK2, DICER1, EGFR, EPCAM, FANCA, FANCC, FANCM, FH, FLCN, GALNT12, GREM1, HOXB13, MAX, MEN1, MET, MIF, MLH1, MRE11 (MRE11A), MSH2, MSH3, MSH6, MUTYH, NBN, NF1, NTHL1, PALB2, PMS2, POLD1, POLE, POT1, PTCH1, PTEN, RAD50, RAD51C, RAD51D, RECQL, RET, SDHA, SDHAF2, SDHB, SDHC, SDHD, SMAD4, SMARCA4, STK11, SUFU, TMEM127, TP53, TSC1, TSC2, VHL, XRCC2
38611	Panel basado en guías de cáncer hereditario (32 genes)	APC, ATM, AXIN2, BMPR1A, BRCA1, BRCA2, BRIP1, CDH1, CDK4, CDKN2A (p16,p14), CHEK2, EPCAM, GREM1, HOXB13, MLH1, MSH2, MSH3, MSH6, MUTYH, NBN, NF1, NTHL1, PALB2, PMS2, POLD1, POLE, PTEN, RAD51C, RAD51D, SMAD4, STK11, TP53

Paneles relacionados con cáncer hereditario

Código	Nombre de la prueba	Genes
38621	Cáncer de mama hereditario (16 genes)	ATM, BRCA1, BRCA2, CDH1, CHEK2, EPCAM, MLH1, MSH2, MSH6, NBN, NF1, PALB2, PMS2, PTEN, STK11, TP53
38631	Cáncer colorrectal hereditario (19 genes)	APC, AXIN2, BMPR1A, CDH1, EPCAM, GREM1, MLH1, MSH2, MSH3, MSH6, MUTYH, NTHL1, PMS2, POLD1, POLE, PTEN, SMAD4, STK11, TP53
38641	Cáncer endócrino hereditario (12 genes)	FH, MAX, MEN1, NF1, RET, SDHA, SDHAF2, SDHB, SDHC, SDHD, TMEM127, VHL
92587	Panel BRCA plus (7 genes)	BRCA1, BRCA2, CDH1, PALB2, PTEN, STK11, TP53

Pruebas de síndrome de cáncer hereditario

Código	Nombre de la prueba	Genes
Síndrome de cáncer de mama		
91863	Panel BRCA	BRCA1, BRCA2
91864	Tamiz BRCA para población judía Ashkenazi	Variantes fundadoras comunes: BRCA1 c.68_69delAG, BRCA1 c.5266dupC, BRCA2 c.5946delT.
92140	Tamiz BRCA para población judía Ashkenazi con reflejo a panel BRCA (BRCA1, BRCA2)	Tamiz BRCA para población Judía Ashkenazi; si es negativo se realiza Panel BRCA (BRCA1, BRCA2).
91866	Delección/ duplicación BRCA1 y BRCA2	Esta prueba detecta grandes deleciones /duplicaciones en los genes BRCA1 y BRCA2 que no son detectables por secuenciación de DNA.
Síndrome de Lynch		
91461	Síndrome de Lynch (5 genes)	EPCAM, MLH1, MSH2, MSH6, PMS2
Otros paneles relacionados con cáncer hereditario		
38651	Síndrome de carcinoma nevoide de células basales (Síndrome de Gorlin)	PTCH1, SUFU
38661	Complejo de Esclerosis Tuberosa	TSC1, TSC2
94053	Poliposis juvenil	BMPR1A, SMAD4
93945	Sitio único de cáncer hereditario	APC, ATM, AXIN2, BAP1, BARD1, BLM, BMPR1A, BRCA1, BRCA2, BRIP1, CDH1, CDK4, CDKN1B, CDKN2A (p16, p14), CHEK2, DICER1, EGFR, EPCAM, FANCA, FANCC, FANCM, FH, FLCN, GALNT12, GREM1, HOXB13, MAX, MEN1, MET, MIF, MLH1, MRE11 (MRE11A), MSH2, MSH3, MSH6, MUTYH, NBN, NF1, NTHL1, PALB2, PMS2, POLD1, POLE, POT1, PTCH1, PTEN, RAD50, RAD51C, RAD51D, RECQL, RET, SDHA, SDHAF2, SDHB, SDHC, SDHD, SMAD4, SMARCA4, STK11, SUFU, TMEM127, TP53, TSC1, TSC2, VHL, XRCC2
Ver la columna de genes	Pruebas de un solo gen	APC – 93797, ATM – 38802, BAP1 – 38803, BLM – 38804, CDH1 – 92568, CDKN2A – 93939, CHEK2 – 93940, EPCAM/MSH2 – 91471, FH – 38805, FLCN – 38806, HOXB13 – 38807, MEN1 – 93942, MIF – 38808, MLH1 – 91460, MSH6 – 91458, MUTYH – 93944, NF1 – 93941, PALB2 – 92571, PMS2 – 91457, PTEN – 92566, RET – 93796, SMARCA4 – 38809, STK11 – 92565, TP53 – 92560, VHL – 93943

Los componentes de los diferentes paneles pueden ordenarse por separado.

Aviso de Publicidad: 223300202A0949

Póngase en contacto con el Centro de Atención a Pacientes llamando al 55 4760 77 77 o visite QuestDiagnostics.com.mx si tiene alguna pregunta.

Los códigos de las pruebas pueden variar. Póngase en contacto con su ejecutivo de cuenta para obtener más información.

QuestDiagnostics.com.mx

Quest Diagnostics, cualquier logotipo asociado y todas las marcas registradas o no registradas de Quest Diagnostics son propiedad de Quest Diagnostics. Todas las marcas de terceros -® y ™- son propiedad de sus respectivos dueños. 2020 Quest Diagnostics Incorporated. Todos los derechos reservados. MI5457 12/2020