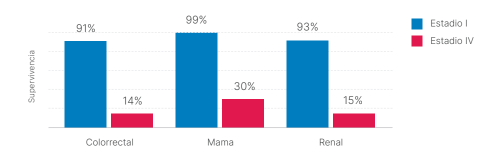


El cáncer es la segunda causa de muerte en todo el mundo y se sabe que existe un componente hereditario hasta en un 15% de los casos.

Los datos epidemiológicos demuestran la importancia de un diagnóstico precoz para la supervivencia del paciente. Así, el cáncer colorrectal y el cáncer de mama, por ejemplo, tienen supervivencias a cinco años del 14% y 30%, respectivamente, cuando se diagnostican en estadio IV, pero que se elevan al 91% y 99% si se diagnostican en estadio I.

Supervivencia a cinco años según estadio al diagnóstico



DG Preventive Cancer es un **test genético preventivo** que analiza 86 genes relacionados con nueve tipos de cáncer hereditario.

Este estudio puede ayudar a identificar personas con mutaciones en genes asociados al desarrollo de cáncer hereditario, lo que permitiría implementar de manera precoz las medidas preventivas y de seguimiento necesarias.



Genes analizados por tipo de cáncer y patología

	Patología	Genes
Cáncer colorrectal	Síndrome de Lynch	EPCAM, MLH1, MSH2, MSH6, PMS2
	Cáncer colorrectal	RPS20, MLH3, TGFBR2
	Poliposis adenomatosa	APC, NTHL1, MUTYH, MSH3, POLD1, POLE
	Síndrome de poliposis serrada	RNF43
	Síndrome de poliposis juvenil	BMPR1A, SMAD4, GREM1
Cáncer gástrico	Adenocarcinoma de esófago	MSR1
	Cáncer gástrico difuso hereditario	CDH1
	Tumor estromal gastrointestinal familiar	KIT, PDGFRA
Cáncer de mama	Cáncer de mama y ovario hereditario	ATM, BARD1, BRCA1, BRCA2 , BRIP1, PALB2 , RAD51, RAD51C, RAD51D
Cáncer genitourinario	Cáncer de próstata hereditario	HOXB13, RNASEL
	Carcinoma papilar de células renales familiar	MET
	Carcinoma de células renales	HNF1A, HNF1B
	Leiomiomatosis y cáncer renal	FH
Cáncer de piel	Melanoma cutáneo	CDK4, CDKN2A, MITF
Retinoblastoma	Retinoblastoma	RB1
Tumores neuroendocrinos	Neoplasia endocrina múltiple	CDKN1B, CDKN2A, MEN1, RET
	Cáncer tiroideo no medular	NKX2-1
	Feocromocitoma-paranganglioma hereditario	MAX, SDHA, SDHAF2, SDHB, SDHC, SDHD, TMEM127
	Hiperparatiroidismo-síndrome de tumor de mandíbula	CDC73
	Adenoma hipofisiario	AIP
Síndromes de predisposición	Síndrome de Birt-Hogg-Dube	FLCN
	Síndrome de Cowden	AKT1, PIK3CA, SEC23B, USF3
	Síndrome de Gorlin	PTCH1
	Síndrome de hamartoma PTEN	PTEN
	Síndrome de Peutz-Jeghers	STK11
	Síndrome de predisposición a tumor	SMARCA4, SMARCB1, BAP1, DICER1
	Oligodoncia-síndrome de predisposición al cáncer	AXIN2
	Síndrome de rotura de Nijmegen	NBN
	Síndrome de von Hippel-Lindau	VHL
	Síndrome Li-Fraumeni	TP53, CHEK2
	Tumor de Wilms	WT1
	Xeroderma pigmentosa	DDB2, ERCC1, ERCC2, ERCC3, ERCC4, ERCC5, POLH, XPA, XPC
	Complejo esclerosis tuberosa	TSC1, TSC2
	Neurofibromatosis	NF1, NF2
	redictionates is	747 7, 147 2

^{*}Los genes incluidos en este test han sido seleccionados en base a criterios clínicos y científicos a partir de las recomendaciones del American College of Medical Genetics and Genomics (ACMG) y otras sociedades científicas, como la Sociedad Española de Oncología Médica (SEOM). En negrita se muestran los genes accionables según la ACMG.

Más información

 $\, \, \& \, \, \, 985\ 088\ 180\ /\ 613\ 031\ 849$



AENOR
GESTIÓN
DE LA CALIDAD
ISO 9001



Número de Registro Sanitario C.2.5.6./6466.