



## Análisis para detectar el Cáncer Hereditario

Permite valorar su riesgo genético de padecer los cánceres hereditarios más frecuentes.

Con esta prueba analizamos un panel de 30 genes, entre los que se incluyen BRCA1 y BRCA2. Esta prueba ayuda tanto a mujeres como a hombres a evaluar su riesgo de padecer los cánceres hereditarios más comunes como el de mama y ovario, pero también analiza genes relacionadas con cánceres como útero, melanoma, colon-rectal, estómago, próstata y páncreas.

Esta prueba tiene validez para toda la vida.

Una mutación genética puede incrementar considerablemente su riesgo de padecer cáncer.

### ¿Por realizar esta prueba?

Permite crear un plan personalizado en colaboración con tu médico para prevenir o detectar el cáncer hereditario en un estadio temprano más fácil de tratar.

### ¿Cómo realizar esta prueba?

Para realizar la prueba es necesaria una muestra de saliva, así como rellenar un consentimiento informado y una breve encuesta médica.

Su informe estará listo en 4-5 semanas.

### ¿Cómo se informa?

Comunicación clara y exhaustiva sobre mutaciones asociadas con un incremento de riesgo de padecer cáncer, así como los detalles y el efecto de cualquier mutación detectada.

Información detallada de cómo esta mutación puede afectar a sus familiares.

Recomendaciones desarrolladas por expertos para la detección del cáncer, que podrá comentar con su médico para poder crear un plan de detección precoz y prevención.

El 10-15% de los cánceres hereditarios se deben a la presencia de mutaciones genéticas heredadas. Saber que es portador de una mutación que incrementa su riesgo de padecer un cáncer, le permite a usted y a su médico establecer un plan personalizado diseñado para prevenir y detectar cánceres.

Sus Familiares también se benefician; saber que porta una mutación genética relacionada con un cáncer hereditario puede ser una información importante para compartir con sus familiares.

Por ejemplo, si una persona porta una mutación en el gen BRCA1, cada uno de sus hijos tiene un 50% de probabilidades de portar la misma mutación.