

TESTS DISPONIBLES ONCOLOGÍA DE PRECISIÓN

Proveedor

Listado Test

Foundation Medicine Foundation ONE CDx
Foundation Medicine Foundation ONE@ Liquid
OncoDNA OncoDEEP®
OncoDNA OncoDEEP® CUP
OncoDNA OncoSTRAT&GO®
OncoDNA OncoSTRAT&GO® CUP
OncoDNA OncoSELECT®
OncoDNA OncoTRACE® (1 monitorización)
OncoDNA OncoTRACE® (3 monitorizaciones)
OncoDNA OncoNTRK (NTRK 1, 2, y 3)
OncoDNA Prosigna™ (PAM50)
OncoDNA BS Hereditario Plus
OncoDNA BIOSEQ Hereditario Ginecológico
OncoDNA BIOSEQ Hereditario Gastrointestinal
OncoDNA Test Hereditario Próstata
OncoDNA BRCA1 y BRCA2
Imegen ACTION ONCOPANEL IDX
Health Diagnostic CÁNCER DE COLON. Gen BRAF V600** biopsia líquida
Health Diagnostic CÁNCER DE COLON. Gen K/N-RAS** biopsia líquida
Health Diagnostic CÁNCER DE MAMA. Gen ESR1** biopsia líquida
Health Diagnostic CÁNCER DE MAMA. Gen HER2** biopsia líquida
Health Diagnostic CÁNCER DE PULMÓN. Gen EGFR (T790M, C797S, L858R) biopsia líquida
Health Diagnostic CÁNCER DE PULMÓN. Gen EGFR mutación C797S
Health Diagnostic CÁNCER DE PULMÓN. Gen EGFR: mutaciones exones 19 y 21 + mutación T790M)
Health Diagnostic CÁNCER DE PULMÓN. Gen MET variantes de splicing 7/8 Y 14
Health Diagnostic CÁNCER DE PULMÓN. Traslocación EML4-ALK
Health Diagnostic Expanded Panel Avenio (Biopsia líquida). ESTUDIO DEL ADN LIBRE TUMORAL PARA LA DETECCIÓN DE MUTACIONES EN 77 GENES MEDIANTE UNA MUESTRA DE SANGRE DEL PACIENTE CON CÁNCER AVANZADO O METASTÁSICO (SECUENCIACIÓN DIGITAL)
Health Diagnostic **GUARDANT360. ESTUDIO DEL ADN LIBRE TUMORAL PARA LA DETECCIÓN DE MUTACIONES EN 70 GENES MEDIANTE UNA MUESTRA DE SANGRE DEL PACIENTE CON CÁNCER AVANZADO O METASTÁSICO (SECUENCIACIÓN DIGITAL)**
Health Diagnostic MELANOMA. Gen BRAF V600 biopsia líquida
Health Diagnostic MELANOMA. Panel BRAF, NRAS, CCND1, Biopsia líquida
Health Diagnostic Surveillance Panel Avenio (Biopsia líquida). ESTUDIO DEL ADN LIBRE TUMORAL PARA LA DETECCIÓN DE MUTACIONES EN 197 GENES MEDIANTE UNA MUESTRA DE SANGRE DEL PACIENTE CON CÁNCER AVANZADO O METASTÁSICO (SECUENCIACIÓN DIGITAL)

Health Diagnostic Targeted Panel Avenio (Biopsia Líquida). ESTUDIO DEL ADN LIBRE TUMORAL PARA LA DETECCIÓN DE MUTACIONES EN 17 GENES MEDIANTE UNA MUESTRA DE SANGRE DEL PACIENTE CON CÁNCER AVANZADO O METASTÁSICO (SECUENCIACIÓN DIGITAL)

Health Diagnostic Adenocarcinoma de pulmón. Secuenciación completa del gen ERBB2

Health Diagnostic Adenoma Pituitario Familiar. MLPA del gen AIP

Health Diagnostic Amiloidosis (HIPOALFALIPOPROTEINEMIA PRIMARIA). Gen APOA1. Secuenciación completa.

Health Diagnostic Cáncer de colon. Gen NRAS. Secuenciación completa en sangre periférica

Health Diagnostic Cáncer de colon. Genes MLH1, MLH3, MSH2, MSH3, MSH6, PMS2, MGMT mediante MS-MLPA. (MLPA). Metilación y Deleción de Promotores (línea somática)

Health Diagnostic Cáncer de próstata. Panel NGS. (Secuenciación completa + CNVs de un panel de 12 genes)

Health Diagnostic Cáncer de tiroides. Panel NGS (Secuenciación completa de un panel de 11 genes y CNVs);

Health Diagnostic Carcinoma medular de tiroide familiar. Gen RET. Secuenciación completa (NGS+CNVs)

Health Diagnostic Complejo de Carney. Secuenciación completa gen PRKAR1A

Health Diagnostic Estudio Molecular de genes BRCA1 y BRCA2 (Secuenciación NGS + MLPA)

Health Diagnostic Gen BRCA1. Secuenciación completa

Health Diagnostic Hiperparatiroidismo familiar aislado. Genes CDC73, MEN1, CASR

Health Diagnostic Hiperparatiroidismo familiar. Panel NGS. Genes: MEN1, RET, CDKN1B, CDC73, CDKN2B, CASR, GNA11, AP2S1

Health Diagnostic Joubert / Nefronoptisis juvenil familiar, síndrome de. Gen NPHP1. Secuenciación completa.

Health Diagnostic Leiomiomatosis Familiar

Health Diagnostic Li-Fraumeni tipo 2, síndrome de. Gen CHEK2. Secuenciación completa.

Health Diagnostic Melanoma familiar - susceptibilidad. Gen MC1R. Secuenciación completa.

Health Diagnostic Mutación familiar; un gen/ Mutación Puntual Simple/Mutación Puntual Simple Adicional

Health Diagnostic Nefronoptisis juvenil, Secuenciación completa gen NPHP2

Health Diagnostic Neoplasia endocrina múltiple tipo 1. Secuenciación completa gen MEN1

Health Diagnostic Neoplasia endocrina múltiple, genes AIP, CDKN1B, MEN1, RET.

Health Diagnostic Neoplasia endocrina múltiple. Genes MEN1, RET

Health Diagnostic Neoplasia endocrina múltiple. Panel NGS. (Secuenciación completa + CNVs de un panel de 4 genes); AIP, CDKN1B, MEN1, RET

Health Diagnostic Neurofibromatosis tipo 1. Gen NF1. Deleciones-duplicaciones (MLPA).

Health Diagnostic Neurofibromatosis tipo 1. Secuenciación completa gen NF1

Health Diagnostic Panel de Neurofibromatosis tipo 1 y tipo 2 y Schwannomatosis

Health Diagnostic Panel de paraganglioma-feocromocitoma

Health Diagnostic Panel de RASopatías (22 genes): ACTB,ACTG1,BRAF,CBL,HRAS,KRAS,LZ-TR1,MAP2K1,MAP2K2,NF1,NRAS,N-SUN2,PPP1CB,PTPN11,RAF1,RASA2,RIT1,RRAS,SHOC2,SOS1,SOS2,SPRED1

Health Diagnostic Panel de síndrome Muir-Torre

Health Diagnostic Panel Neurofibromatosis (NGS+CNVs) 8 genes: KIT, KITLG, NF1, NF2, PTPN11,RAF1,SMARCB1, SPRED1

Health Diagnostic Panel NGS Condrosarcoma. 2 genes: EXT1, EXT2

Health Diagnostic Panel NGS de paraganglioma familiar. 5 genes: SDHB, SDHC, SDHD, SDHAF2, VHL

Health Diagnostic Panel NGS Poliposis adenomatosa. 9 genes: APC, MUTYH (MYH), PTEN, STK11, MLH1, MLH2, MLH6, PMS2, SMAD4

Health Diagnostic Panel NGS Síndrome de Lynch, Cáncer de colon no polipósico, HNPCC, 12 genes: APC, BRCA1, BRCA2, EPCAM, MLH1, MSH2, MSH6, MUTYH, PMS2, POLD1, POLE, TP53

Health Diagnostic Panel Oncología a demanda NGS+CNVs (10-99 genes)

Health Diagnostic Panel oncología NGS+CNVs Servicio Exprés, opción de tratamiento

Health Diagnostic PANEL POLIQUISTOSIS RENAL, panel 11 genes: DZIP1L, GANAB, JAG1, LRP5, NOTCH2, PKD1, PKD2, PKHD1, PRKCSH, SEC63, DNAJB11

Health Diagnostic Poliposis adenomatosa Familiar. Secuenciación completa gen APC

Health Diagnostic PREVENTIVE ONCO 20 GENES: APC, ATM, BRCA1, BRCA2, BRIP1, CDH1, CHEK2, EPCAM, MLH1, MSH2, MSH6, MUTYH, NF1, PALB2, PMS2, PTEN, RAD51C, RAD51D, STK11, TP53

Health Diagnostic Pseudoxantoma elástico. Gen ABCC6. Secuenciación completa.

Health Diagnostic Síndrome de Bloom. Secuenciación completa gen BLM

Health Diagnostic Síndrome de Cowden tipo 1. Secuenciación completa gen PTEN

Health Diagnostic Síndrome de Gilbert. Secuenciación completa gen UGT1A1

Health Diagnostic Síndrome de Lynch 5. Secuenciación completa gen MSH6

Health Diagnostic Síndrome de poliposis juvenil. Genes SMAD4, BMPR1A

Health Diagnostic Síndrome Li Fraumeni, secuenciación gen TP53

Health Diagnostic Síndrome Li Fraumeni. Panel NGS 4 genes. CHEK2, CDKN2A, TP53, MDM2

Health Diagnostic Von Hippel-Lindau, síndrome de. Gen VHL. Deleciones-duplicaciones (MLPA).

Health Diagnostic Von Hippel-Lindau, síndrome de. Gen VHL. Secuenciación completa.

Health Diagnostic Cáncer de colon familiar. Panel NGS: APC, BRCA1, BRCA2, EPCAM, MLH1, MSH2, MSH6, MUTYH, PMS2, POLD1, POLE, PTEN, SMAD4, STK11, TP53

Health Diagnostic Cáncer de mama y ovario hereditario (Panel NGS 17 genes; secuenciación completa + CNVs para los genes que tienen guías de manejo clínico): BRCA1, BRCA2, MLH1, MSH2, MSH6, PMS2, EPCAM, PALB2, ATM, TP53, CHEK2, BRIP1, RAD51C, RAD51D, CDH1, PTEN, STK11

Health Diagnostic Cáncer gástrico. Panel NGS (Secuenciación completa de un panel de 11 genes y CNVs para los genes que tienen guías de manejo clínico)

Health Diagnostic Cáncer hereditario Panel investigación (Panel NGS 121 genes; secuenciación completa + CNVs)

Health Diagnostic Detección de la amplificación de HER2/neu. Secuenciación completa gen HER2/neu (ERBB2).

Health Diagnostic Detección de mutaciones en el gen PDGFR

Health Diagnostic Feocromocitoma. Panel NGS (secuenciación completa de 12 genes + CNVs); KIF1B, MAX, NF1, PRKAR1A, RET, SDHA, SDHAF2, SDHB, SDHC, SDHD, TMEM127, VHL

Health Diagnostic Melanoma hereditario. Panel NGS (Secuenciación completa de un panel de 20 genes y CNVs): BAP1, BRCA1, BRCA2, CDK4, CDKN2A, DDB2, ERCC2, ERCC3, ERCC4, MITF, POT1, PTCH1, PTEN, RB1, SUFU, TERT, TP53, WRN, XPA, XPC

Health Diagnostic Nefroptosis, panel 18 genes: ANKS6, CEP164, CEP290, CEP83, DCDC2, GLIS2, IFT172, INVS, IQCB1, MAPKBP1, NEK8, NPHP1, NPHP3, NPHP4, RPGRIP1L, SDCCAG8, TMEM67, TTC21B, WDR19, ZNF423

Health Diagnostic PÁNCREAS HEREDITARIO, CÁNCER DE · PANEL 22 GENES · NGS.

Health Diagnostic PANEL ACIDOSIS TUBULAR RENAL, panel 5 genes: ATP6V0A4, ATP6V1B1, CA2, SLC4A1, SLC4A4.

Health Diagnostic PANEL CANCER HEREDITARIO AD HOC (HASTA 40 GENES)

Health Diagnostic Panel cáncer renal hereditario. Panel NGS (Secuenciación completa de un panel de 26 genes y CNVs): BAP1, CDC73, CDKN1C, DICER1, DIS3L2, EPCAM, FH, FLCN, GPC3, MET, MLH1, MSH2, MSH6, PMS2, PTEN, REST, SDHB, SDHC, SDHD, SMARCA4, SMARCB1, TP53, TSC1, TSC2, VHL, WT1

Health Diagnostic Panel de cáncer hereditario, 20 genes: APC, ATM, BRCA1, BRCA2, BRIP1, CDH1, CHEK2, EPCAM, MLH1, MSH2, MSH6, MUTYH, NF1, PALB2, PMS2, PTEN, RAD51C, RAD51D, STK11, TP53

Health Diagnostic PANEL POLIQUISTOSIS RENAL, panel 9 genes: GANAB, JAG1, LRP5, NOTCH2, PKD1, PKD2, PKHD1, PRKCSH, SEC63

Health Diagnostic PANEL SÍNDROME DE ALPORT, panel 6 genes: CD151, COL4A3, COL4A4, COL4A5, MYH9

Health Diagnostic PANEL SÍNDROME DE BARDERD BIELD, panel 22 genes: ALMS1, ARL6, BBIP1, BBS1, BBS10, BBS12, BBS2, BBS4, BBS5, BBS7, BBS9, CEP290, IFT172, LZTFL1, MKKS, MKS1, PNPLA6, SDCCAG8, TMEM67, TRIM32, TTC8, WDPCP

Health Diagnostic PANEL SÍNDROME DE FANCONI RENAL, panel 22 genes: ATM, ATR, BLM, BRCA2, BRIP1, CXCR4, ERCC4, FANCA, FANCB, FANCC, FANCD2, FANCE, FANCF, FANCG, FANCI, FANCL, FANCM, NBN, PALB2, RAD51C, SLX4, XRCC2

Health Diagnostic PANEL SÍNDROME URÉMICO ATÍPICO, panel 9 genes: ADAMTS13, C3, CD46, CFB, CFH, CFHR5, CFI, DGKE, THBD

Health Diagnostic PANELES SÍNDROMES NEFRÓTICOS, panel 18 genes: ANKS6, CEP164, CEP290, CEP83, GLIS2, IFT172, INVS, IQCB1, NEK8, NPHP1, NPHP3, NPHP4, RPGRIP1L, SDCCAG8, TMEM67, TTC21B, WDR19, ZNF423

Health Diagnostic Perfil molecular del tumor de colon y recto. Panel NGS de 7 genes: BRAF, ERBB2, KRAS, NRAS, PIK3CA, TP53, UGT1A1 (línea somática)

Health Diagnostic Perfil molecular del tumor de pulmón. Panel NGS de 7 genes: ALK, BRAF, EGFR, KRAS, MET, RET, ROS1

Health Diagnostic PREVENTIVE 59, Panel genético preventivo (predisposición genética a cáncer y enfermedades cardiovasculares), Panel 59 genes recomendados por la ACMG

Health Diagnostic Schwannomatosis Familiar, Enfermedad

Health Diagnostic Secuenciación completa Gen CDKN2A (p16)

Health Diagnostic Síndrome de Cowden. Panel NGS (secuenciación completa de 7 genes + CNVs): AKT1, KLLN, PIK3CA, PTEN, SDHB, SDHD, SEC23B

Health Diagnostic PharmaTyping Onco Lapatinib, estudio variantes alélicas HLA DQA1 y DQB1 del CMP

Health Diagnostic PharmaTyping Onco: 5-Fluorouracilo y Capecitabina, genes DPYD y TYMS

Health Diagnostic PharmaTyping Onco: Cisplatino, estudio de las principales variantes alélicas en el gen TPMT

Health Diagnostic PharmaTyping Onco: Irinotecan, estudio variantes alélicas del gen UGT1A1

Health Diagnostic PharmaTyping Onco: Metotrexato, estudio de las variantes alélicas C677T y A1298C del gen MTHFR

Health Diagnostic PharmaTyping Onco: Tamoxifeno, estudio de 11 variantes alélicas del gen CYP2D6

Health Diagnostic PharmaTyping Onco: Tiopurinas, estudio de 4 variantes alélicas en el gen TPMT

Health Diagnostic SELECT MDX, EVALUACIÓN RIESGO CÁNCER PRÓSTATA

Health Diagnostic Detección de mutaciones somáticas en genes BRCA1 y BRCA2 por NGS (SNPs y CNVs)

Health Diagnostic Mutaciones somáticas y germinales de BRCA1 y BRCA2 en cáncer de ovario

Health Diagnostic EarlyCDT-Lung, TEST DE Detección precoz de cáncer de pulmón

Health Diagnostic CÁNCER DE PULMÓN Y/O CÁNCER DE MAMA. Gen PIK3CA: mutaciones en exones 10 Y 21)

Health Diagnostic CROMOSOMA 17, FISH TEJIDO (MIELOMA/LINFOMA) - TP53 (17p13)

Health Diagnostic DERMATOFIBROSARCOMA PROTUBERANS/FIBROBLASTOMA CÉLULAS GIGANTES - REORDENAMIENTO COL1A1-PDGFB, t(17;22)(q21;q13) - FISH

Health Diagnostic DIAGNÓSTICO ERBB2 EN CÁNCER DE PULMÓN (muestra tumoral)

Health Diagnostic DIAGNÓSTICO, PRONÓSTICO Y DIANAS TERAPEÚTICAS - CKIT - EXONES 9, 11, 13, 17 (muestra tumoral)

Health Diagnostic DIAGNÓSTICO, PRONÓSTICO Y DIANAS TERAPEÚTICAS - PIK3CA - EXONES 1,9,20 (muestra tumoral)

Health Diagnostic DIAGNÓSTICO, PRONÓSTICO Y DIANAS TERAPEÚTICAS - TP53 (muestra tumoral)

Health Diagnostic FIBROMIOSARCOMA - ETV6 (TEL, 12p13) - FISH

Health Diagnostic FISH PARAFINA (Una sonda)

Health Diagnostic GIST - PDGFRA - EXONES 12, 14, 18

Health Diagnostic GLIOMA - (1p36/19p13) - FISH

Health Diagnostic GLIOMAS - IDH1 - R132H

Health Diagnostic GLIOMAS - IDH2 - R172W

Health Diagnostic GLIOMAS - MGMT - METILACION DEL PROMOTOR

Health Diagnostic LINFOMA - BCL2 (18q21.3) - FISH

Health Diagnostic LINFOMA - BCL6 (3q127.3) - FISH

Health Diagnostic LINFOMA - CCND1 (BCL1) (11q13) - FISH

Health Diagnostic LINFOMA - MALT1 (18q22) - FISH

Health Diagnostic LINFOMA DE BURKITT - C-MYC (8q24) - FISH

Health Diagnostic LIPOSARCOMA - CHOP (DDIT3, 12q13) - FISH

Health Diagnostic LIPOSARCOMA MIXOIDE - FUS (16p11) - FISH

Health Diagnostic LIPOSARCOMA MIXOIDE/TUMOR LIPOMATOSO ATÍPICO - MDM2 (12q15) - FISH

Health Diagnostic MAMA, CÁNCER DE - HER2-NEU - FISH

Health Diagnostic MAMA/GÁSTRICO/COLORECTAL/OVÁRICO, CÁNCER DE - PIK3CA (3q26.32) - FISH

Health Diagnostic MELANOMA MULTIPROBE SET (RREB1, CCND1, MYB, CEP6)

Health Diagnostic Mutaciones ESR1 (tumor sólido)

Health Diagnostic Mutaciones HER2 (tumor sólido)

Health Diagnostic Mutaciones HER3 (tumor sólido)

Health Diagnostic Mutaciones somáticas en genes KRAS, NRAS, BRAF y MSI (Inestabilidad de microsatélites)

Health Diagnostic PLATAFORMA GENÓMICA PROSIGNA: pronóstico y manejo del cáncer de mama

Health Diagnostic PULMÓN, CÁNCER DE - ALK (2p23) - FISH

Health Diagnostic PULMÓN, CÁNCER DE - ROS1 (6q22) - FISH

Health Diagnostic SELECCIÓN DE DIANAS TERAPÉUTICAS - EGFR - EXONES 18, 19, 20, 21

Health Diagnostic SELECCIÓN DE DIANAS TERAPÉUTICAS - KRAS - EXONES 2, 3, 4 (codones 12, 13 y 61)

Health Diagnostic SELECCIÓN DE DIANAS TERAPÉUTICAS - NRAS - EXONES 2, 3, 4 (mutaciones somáticas frecuentes en el gen NRAS)

Health Diagnostic CÁNCER DE PULMÓN. Gen ALK: mutaciones exones 22, 23 y 24)

Health Diagnostic Inestabilidad de microsatélites (MSI)