

CentoCancer Predict



Badanie panelowe- przeprowadzane metodą NGS wraz z analizą CNV. W skład badania wchodzi analiza 67 genów powodujących zwiększenie ryzyka wystąpienia nowotworów. Badanie przeznaczone jest dla pacjentów bezobjawowych, bez historii chorób nowotworowych w rodzinie.

Zespoły i zaburzenia objęte zakresem:

- ✓ Rak piersi
- ✓ Rak jelita grubego
- ✓ Rak endometrium
- ✓ Rodzinna polipowatość gruczolakowata
- ✓ Rak żołądka
- ✓ Guz stromalny przewodu pokarmowego
- ✓ Czerniak
- ✓ Rak jajnika
- ✓ Rak trzustki
- ✓ Rak prostaty
- ✓ Rak nerki
- ✓ Rak skóry
- ✓ Rak tarczycy
- ✓ Rak macicy

CENA
3390 ZŁ

Czas oczekiwania na wynik:
15 dni roboczych

Analizowane geny: APC, ATM, AXIN2, BAP1, BARD1, BLM, BMPRIA, BRCA1, BRCA2, BRIP1, CDH1, CDK4, CDKN2A, CHEK2, DICER1, DIS3L2, EPCAM, FANCC, FH, FLCN, GALNT12, HOXB13, KIT, MC1R, MEN1, MET, MITF, MLH1, MLH3, MRE11, MSH2, MSH3, MSH6, MUTYH, NBN, NF1, NTHL1, PALB2, PMS2, POLD1, POLE, POT1, PRSS1, PTCH1, PTEN, RAD50, RAD51C, RAD51D, RECQL, RET, RNF43, RPS20, SDHA, SDHAF2, SDHB, SDHC, SDHD, SMAD4, SMARCA4, STK11, TP53, TSC1, TSC2, VHL, WT1, XRCC2, XRCC3

BlueMed Clinic Sp. z o.o. ul. Huberta 6, 40-542 Katowice

NIP: 9542840103
KRS: 0000970362

tel. 690 525 785
kontakt@gencheck.pl

www.gencheck.pl