

¿Qué incluye el test?



Secuenciación del exoma completo
frente al análisis de paneles dirigidos.



Análisis de 40 genes relacionados con cáncer hereditario

Los genes han sido incluidos en base a criterios de grupos de expertos, evidencia de la asociación gen-enfermedad e inclusión en guías para el manejo clínico del paciente.



Informe detallado

Informe revisado por el grupo de expertos de Veritas.



Asesoramiento genético para el especialista

Veritas ofrece la posibilidad de acceder a su servicio de asesoramiento genético para la interpretación de los resultados.

Sobre Veritas

Veritas Genetics, una compañía del grupo *LetsGetChecked*, es uno de los líderes mundiales en secuenciación genética avanzada y en la interpretación clínica del exoma y genoma completo, impulsando la transición hacia una medicina personalizada y preventiva.

Utilizando tecnologías de última generación y los más altos estándares de seguridad, Veritas Genetics ayuda a personas, profesionales de la salud e instituciones en todo el mundo, a comprender y anticipar los riesgos genéticos, permitiendo tomar decisiones de salud más informadas y proactivas.

Con un enfoque en la innovación y la accesibilidad, Veritas Genetics transforma la manera en que entendemos y cuidamos la salud en cada etapa de la vida.



info@veritasint.com | veritasint.com



Cáncer

Veritas Genetics

Cancer Risk

Prueba genética que determina el riesgo de cáncer hereditario



Los paneles que analizan varios tipos de cáncer detectan un mayor número de pacientes en riesgo frente a paneles dirigidos a un solo tipo de cáncer

Situación actual

 **19 millones de nuevos casos de cáncer** en el mundo en 2020¹.

 Se estima que entre el **5-10%²** de los casos de cáncer tienen un **componente hereditario**, llegando al **20% en determinados tipos de cáncer**.

 Conocer el riesgo de cáncer hereditario permite **adoptar medidas preventivas y un seguimiento apropiado del paciente**.

¿Qué es CancerRisk?
CancerRisk es una prueba genética que analiza 40 genes relacionados con los tipos de cáncer hereditario más frecuentes, proporcionando información clave para el paciente y sus familiares. De este modo se pueden establecer medidas preventivas y/o de seguimiento para reducir el riesgo o detectar la patología precozmente.

¹IARC Global Cancer Observatory
²SEOM (Sociedad Española de Oncología Médica)

¿Para quién es CancerRisk?

La prueba está especialmente indicada en:

- Pacientes que hayan sido diagnosticados con cáncer.
- Personas con familiares de primer grado con cáncer antes de los 50 años.
- Personas con historial familiar de cáncer en varios miembros de la familia que sugiera un componente hereditario.
- Personas que quieran conocer su riesgo de cáncer hereditario.

¿Por qué solicitar CancerRisk?

Completo

Analiza el riesgo de los cánceres hereditarios más frecuentes.

Profesionalidad

Veritas cuenta con un equipo de genetistas expertos en análisis de variantes que realiza la interpretación de las variantes en el ADN en base al conocimiento científico más actualizado.

Accionabilidad

Aporta información clave para adaptar el manejo del paciente, que además puede afectar a familiares cercanos.

Simple

Con una muestra de saliva o sangre.

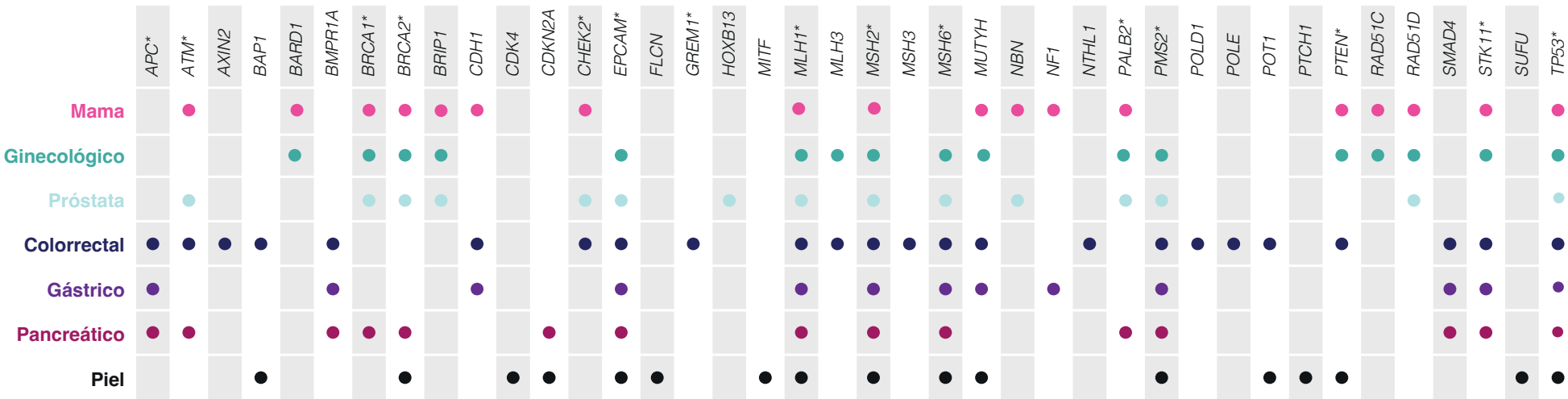
El objetivo de la medicina predictiva es **identificar de antemano a las personas con mayor riesgo de cáncer, centrándose en la medicina personalizada.**

¿Cómo empezar?

-  El especialista solicita la realización del test.
-  Proporcionamos un kit de Veritas para la obtención de una muestra de saliva.
-  Se procesa la muestra, realizándose la secuenciación del exoma completo y el análisis de los genes del panel.
-  El informe de resultados se envía al especialista, quién tratará los resultados obtenidos con el paciente.

Información técnica

- Secuenciación del exoma completo con cobertura media 100x, secuenciando más del 99% de los genes de interés a $\geq 20x$.
- Software especializado desarrollado para la clasificación detallada de las variantes.



* Genes que incluyen análisis de variaciones en el número de copias.