

CENTOCANCER® evalúa el riesgo genético a desarrollar cáncer hereditario de: **mama, ovario, útero, colon y recto, melanoma, páncreas, gástrico, próstata, entre otros.**

Conocer tu riesgo te permite enfocar estrategias de prevención y diagnóstico temprano.

Existen 3 posibles resultados:

Resultado positivo: indica que se ha encontrado una mutación que ha sido relacionada previamente con cáncer y que el riesgo de enfermedad en esta persona es mayor que el de la población general.

Resultado negativo: indica que no se ha encontrado una mutación relacionada con cáncer en los genes estudiados. En el caso de que siga existiendo una gran sospecha clínica para cáncer hereditario, se recomienda complementar el estudio con el análisis de otros genes involucrados.

Resultado NO interpretable: se presenta cuando las variantes genéticas encontradas son de significado incierto (VUS), es decir, se desconoce si están relacionadas con cáncer hereditario.

Genethic Services® realiza interpretación y seguimiento de los resultados conforme al conocimiento médico actual.

**¡Para prevenir el cáncer cada decisión importa!
Realízate un estudio genético**



Lic. Tania Gradias Minjarez

Líder CIMA Ingenomics

• Cel. 6623580964
• tgradias@cimahermosillo.com
• Tel. 6622590900 ext.1255



Centocancer®

¡Prevenir te da una oportunidad de vida!

**Estudio molecular que analiza
70 genes asociados a
Cáncer hereditario**

***Este material es para uso exclusivo de
profesionales de la salud**

- Parkes A et al., Systemic Treatment Strategies for Patients with Hereditary Breast Cancer Syndromes. The Oncologist, 2017; 22:655-666.
- Singer CF et al., Genetic Counselling and Testing of susceptibility genes for therapeutic decision-making in breast cancer -an European consensus statement and expert recommendations. European Journal of Cancer 106 (2019) 54-60.
- Nielsen FC et al., Hereditary breast and ovarian cancer: new genes in confined pathways. Nature Reviews Cancer (2016) 16(9): 599-612.
- Yamauchi, H., & Takei, J. (2017). Management of hereditary breast and ovarian cancer. International Journal of Clinical Oncology, 23(1) 45-51. doi:10.1007/s10147-017-1208-9
- Velázquez, C., Esteban-Cardoña, E. M., Lastra, E., Abella, L. E., de la Cruz, V., Lobatón, C. D., ... Infante, M. (2019). A PALB2 truncating mutation: Implication in cancer prevention and therapy of Hereditary Breast and Ovarian Cancer. The Breast, 43, 91-96. doi:10.1016/j.breast.2018.11.010 (<https://doi.org/10.1016/j.breast.2018.11.010>)
- Número de aviso COFEPRIS: 223300202C2755



CENTOCANCER® estudia 70 genes involucrados con el cáncer de tipo hereditario para darte resultados precisos de las variantes genéticas, así como su relación con el riesgo a cada uno de los diferentes tipos de cáncer.

Cuido de mí y cuidado de mi familia porque cada acción cuenta.



¡Check up de una sola vez en la vida!

CENTOCANCER® permite:

¿Quién puede realizarse CENTOCANCER®?

CENTOCANCER® se realiza a partir de una muestra de sangre, utilizando tecnología de vanguardia para la detección y confirmación de alteraciones en 70 de los genes con mayor correlación a desarrollar cáncer.

- Conocer el riesgo genético a desarrollar cáncer con base en los genes estudiados.
- Adoptar un estilo de vida saludable de prevención, para disminuir el riesgo a desarrollar cáncer.
- Detectar temprana y oportunamente el cáncer.
- Evaluar la necesidad de estudios genéticos en miembros de la familia y acciones preventivas.
- Que el médico tenga más información para la toma de decisiones terapéuticas.



Si tienes uno o más de estos factores, no esperes más, realízate este estudio genético para cáncer hereditario:

- Un familiar con cáncer antes de los 50 años.
- Familia con alta incidencia de cáncer.
- Dos o más familiares directos que hayan tenido cáncer.
- Mismo cáncer en varios miembros de una rama familiar.
- Bilateralidad del tumor/ Multifocalidad.
- Más de un tipo de cáncer primario en un miembro de la familia.

Razones para que elijas CENTOCANCER®

3 meses **GRATIS** de asesoría para adoptar un estilo de vida saludable.

- Diagnóstico genético temprano y preciso antes de la aparición de los síntomas.
- Realizado con la tecnología más avanzada de secuenciación.
- Tasa de detección superior al 99%.
- Una vez detectadas las alteraciones, puede realizarse a tus familiares cercanos.
- Asesoría genética para tí y tu médico por nuestro equipo de especialistas.



Conocer tu riesgo te permite enfocar estrategias de prevención y diagnóstico temprano

*Consulta a tu médico