

EL TEST MÁS COMPLETO Y PARA VALORAR CÁNCER HEREDITARIO.

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

Mediante COLOR TEST 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**, **colorrectal**, **estómago**, **próstata** y **páncreas**.



Esta prueba tiene validez para toda la vida.

¿Por Qué Realizar COLOR TEST?

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 funciona COLOR TEST?

Puede consultar con su **médico** si esta prueba puede ser adecuada para usted.

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 COLOR TEST?

- 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**.
- Respuestas a las preguntas más comunes.



Consejo genético

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 a 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**.



Saber que no posee una mutación familiar puede ser de gran valor

Si un familiar porta una **mutación genética** relacionada con un **cáncer hereditario** y sus resultados indican que usted no porta la misma **mutación**, le permite tener la seguridad de que usted no la heredó. Una **mutación genética** puede incrementar considerablemente su riesgo de padecer **cáncer**.



Tel: 950 24 28 33 - 601 17 20 48 info@laboratoriosalmerilab.com
P.º de Almería, 45, 1º-3 (Galería Comercial) 04001 - Almería