

Facturación simple sin sorpresas

Dentro de los estados unidos

SEGURO

Invitae trabajará directamente con su compañía de seguros para coordinar la cobertura y el pago. Independientemente de que nuestro laboratorio esté dentro o fuera de la red de su proveedor de seguros, Invitae se compromete a hacer que las pruebas genéticas sean asequibles. Generalmente, los pacientes no abonan más de 100 USD de bolsillo por uno de nuestros estudios. Si recibe una factura por más de 100 USD, llámenos al 800-436-3037 para analizar las opciones de pago.

PAGO DEL PACIENTE

Usted tiene la opción de abonar 250 USD por adelantado antes de que se publiquen los resultados del estudio. Su médico debe presentar la solicitud en línea y proporcionar su dirección de correo electrónico para que podamos enviarle un enlace y usted pueda pagar en línea con una tarjeta de crédito.

MEDICARE Y ASISTENCIA FINANCIERA

Invitae acepta Medicare y Medicaid. También podemos ofrecer estudios a un costo limitado o sin cargo a aquellas personas que califican para recibir asistencia en función de la necesidad.

Para obtener información adicional, comuníquese con Servicios al cliente por correo electrónico a clientservices@invitae.com o llamando por teléfono al 800-436-3037.

Fuera de los estados unidos

COBERTURA DE LAS PRUEBAS

Para la realización de pruebas genéticas, en algunos países existe cobertura por parte de su sistema de salud o de aseguradoras. Por favor revise si esto aplica para usted con su proveedor de servicios de salud o aseguradora.

PAGO DEL PACIENTE

Cuando no cuente con cobertura por parte de su aseguradora o de su servicio de salud, usted puede pagar por el estudio genético directamente a un costo de \$250 USD. Esta opción requiere que el pago se realice completamente por anticipado, previo a la liberación de los resultados de la prueba. Adicionalmente, su médico tratante debe de realizar la solicitud en línea y proporcionar su correo electrónico (paciente). De esta forma se le hará el envío de la liga para realizar el pago del estudio mediante tarjeta de crédito o débito.

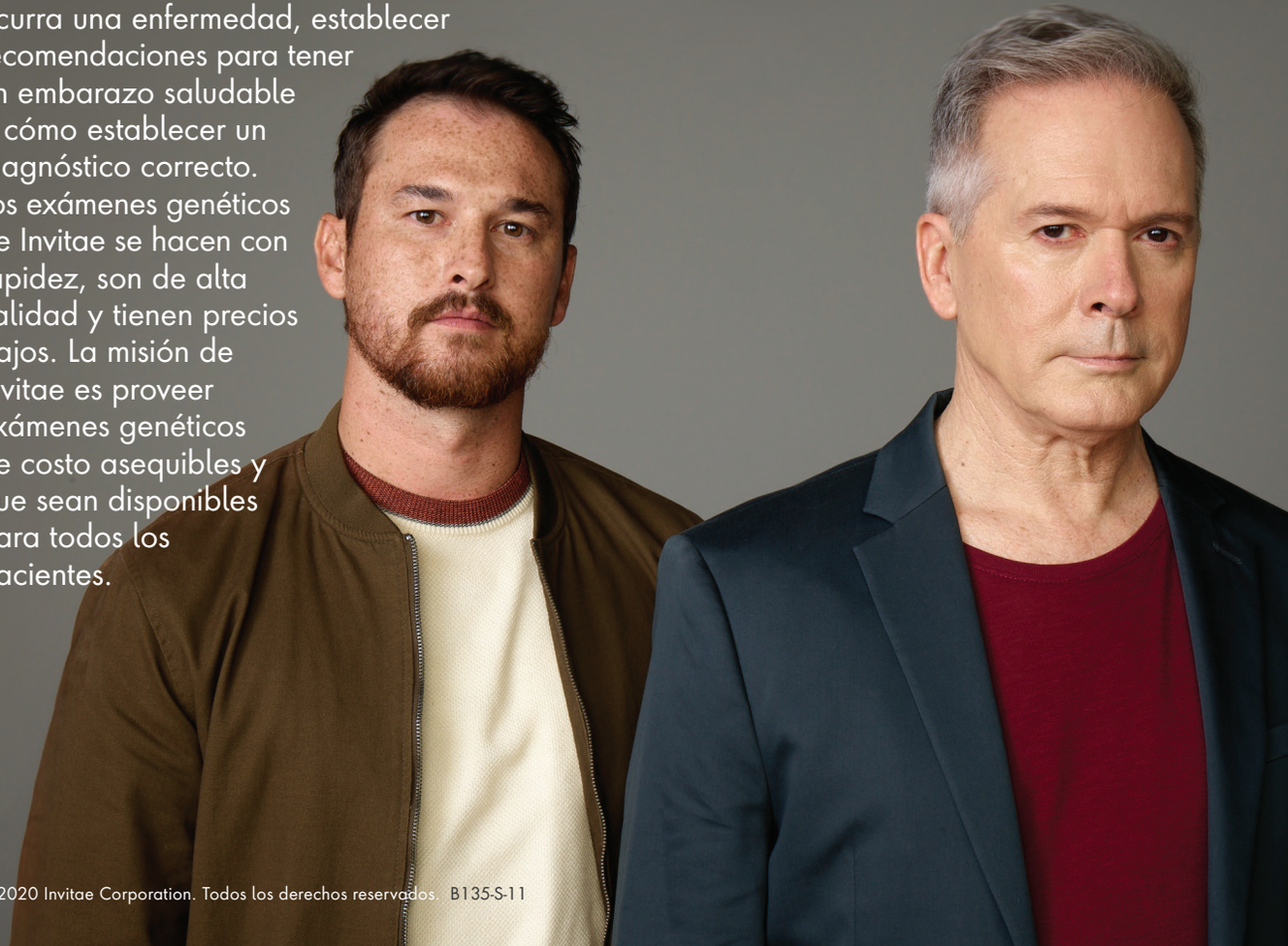
Para mayor información sobre estudios genéticos fuera de los Estados Unidos, favor de contactar a globalsupport@invitae.com o si requiere un listado con los teléfonos por país por favor visite la siguiente liga: www.invitae.com/contact.



Sobre nosotros

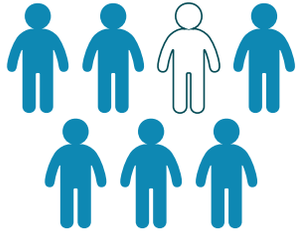
Invitae es un laboratorio genético cuya misión es proveer al sector médico información genética completa para mejorar la salud de miles de millones de personas. Los exámenes genéticos de Invitae proveen respuestas a preguntas sobre la salud de pacientes, por ejemplo, cómo determinar el riesgo de que ocurra una enfermedad, establecer recomendaciones para tener un embarazo saludable o cómo establecer un diagnóstico correcto. Los exámenes genéticos de Invitae se hacen con rapidez, son de alta calidad y tienen precios bajos. La misión de Invitae es proveer exámenes genéticos de costo asequibles y que sean disponibles para todos los pacientes.

Cómo comprender el cáncer de próstata hereditario



La genética del cáncer de próstata hereditario

Entre el 5 % y el 10 % de los pacientes con cáncer de próstata presentan una variante genética que aumenta el riesgo de desarrollar la enfermedad; estos casos también se asocian con una enfermedad más activa y, posiblemente, con un aumento del riesgo de desarrollar otros cánceres en el futuro.



1 de cada 7 hombres estadounidenses desarrollará cáncer de próstata

Más de una docena de genes se han asociado con un riesgo mayor de desarrollar cáncer de próstata. Muchos de estos mismos genes también aumentan el riesgo de desarrollar cáncer colorrectal, de mama, ovárico, uterino y pancreático.

¿Quién debe considerar realizarse pruebas genéticas?

Una prueba genética es indicada si usted o sus familiares tienen:

- Cualquiera de los siguientes en usted o un pariente:
 - Cáncer de la próstata metastásico, intraductal o de alto riesgo
 - Cáncer de mama masculino
 - Cáncer de páncreas
 - Cáncer de mama diagnosticado a los 50 años de edad o antes
 - Cáncer de los ovarios
- Tres o más miembros de su familia inmediata por parte de padre o madre con cáncer de mama y/o cáncer de próstata diagnosticado a cualquier edad
- Familiares con ascendencia Judía Ashkenazi de parte de la familia de su madre o padre
- Un familiar cuyo examen genético ha dado positivo para una variante genética relacionada con riesgo de cáncer

*Un familiar es un hermano/hermana, hijo, padre, tío/tía y abuelos

¿Cuáles son los beneficios del estudio?

Si tiene un riesgo elevado de desarrollar cáncer en función del resultado de la prueba genética, puede identificar un tipo de cáncer en su etapa más temprana y tratable y colaborar con su proveedor de atención médica para diseñar un plan para prevenir otros cánceres en el futuro.

Además, las pruebas genéticas pueden ayudar a lo siguiente:

- tomar decisiones médicas informadas, entre las que se incluyen tratamiento (por ejemplo, inhibidores de la PARP), vigilancia y opciones preventivas;
- calificar para participar en ensayos clínicos o estudios de investigación;
- evaluar el riesgo de desarrollar otros cánceres en el futuro;
- identificar otros familiares en riesgo a los que se les recomienda realizarse pruebas genéticas;
- proporcionar una explicación de sus antecedentes personales o familiares de cáncer.

¿Cuáles son los posibles resultados?

RESULTADOS POSITIVOS

Si en el estudio se identifica una variante que se sabe que aumenta el riesgo de desarrollar cáncer, consulte a su médico para diseñar un plan de detección y tratamiento.

Su médico también puede ayudar a identificar a los parientes que puedan necesitar realizarse estudios para determinar si tienen la misma variante genética. Invitae ofrece un análisis de variante familiar para los parientes consanguíneos sin cargo extra dentro de los 90 días a partir de la fecha de informe de su estudio. Obtenga más información en www.invitae.com/patients/family-testing.

RESULTADOS NEGATIVOS

Si en el estudio no se identifican variantes que se sabe que aumentan el riesgo de desarrollar cáncer, su futuro riesgo depende de sus antecedentes médicos personales y familiares de cáncer. Esto no descarta otras afecciones genéticas; consulte a su médico para analizar las recomendaciones de vigilancia.

VARIANTE DE SIGNIFICADO INCIERTO

En algunos casos, en el estudio se puede identificar una variante, pero no se conoce en este momento si esa variante aumenta el riesgo de desarrollar cáncer. En este caso, las recomendaciones de vigilancia del cáncer deben basarse en sus antecedentes médicos personales y familiares.

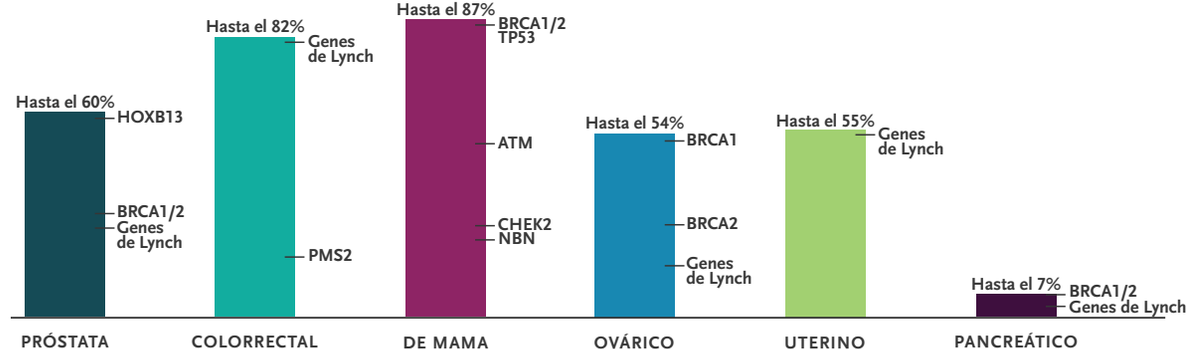
Genes analizados con el panel de cáncer de próstata hereditario de Invitae

El panel de cáncer de próstata de Invitae aborda hasta 17 genes asociados con la predisposición hereditaria a desarrollar cáncer de próstata:

- | | | |
|--------------------------------|---------------------------------|---------------------------------|
| <input type="checkbox"/> ATM | <input type="checkbox"/> FANCA | <input type="checkbox"/> PALB2 |
| <input type="checkbox"/> ATR | <input type="checkbox"/> GEN1 | <input type="checkbox"/> PMS2 |
| <input type="checkbox"/> BRCA1 | <input type="checkbox"/> HOXB13 | <input type="checkbox"/> RAD51C |
| <input type="checkbox"/> BRCA2 | <input type="checkbox"/> MLH1 | <input type="checkbox"/> RAD51D |
| <input type="checkbox"/> BRIP1 | <input type="checkbox"/> MSH2 | <input type="checkbox"/> TP53 |
| <input type="checkbox"/> CHEK2 | <input type="checkbox"/> MSH6 | |
| <input type="checkbox"/> EPCAM | <input type="checkbox"/> NBN | |

Los resultados del panel de cáncer de próstata de Invitae pueden ayudar a encaminar el tratamiento médico tanto para usted como para su familia, lo que incluye tratamientos tales como los inhibidores de la poli (ADP-ribosa) polimerasa (PARP), y protocolos de detección.

RIESGOS DE POR VIDA



Los mismos genes que pueden aumentar el riesgo de desarrollar cáncer de próstata también aumentan el riesgo de padecer otros cánceres. El término genes de Lynch se refiere a MLH1, MSH2, MSH6, PMS2 y EPCAM.

Conozca más en

www.invitae.com/individuals