

ESTIMADO MÉDICO REUMATÓLOGO

Ponemos a su disposición **DIAGNÓSTICO GENÓMICO** para más de **18** enfermedades.

DIMYGEN Laboratorio es una institución especializada en análisis de ADN que desde el año 2005 puso a disposición de la sociedad del Sursureste de México, servicios de diagnóstico genético y molecular que incluye enfermedades hereditarias ocasionadas por alteraciones genéticas, detección molecular de agentes infecciosos, factores de riesgo, pronósticos genéticos, detección de portadores, cariotipos, confirmación de parentesco biológico y huella génica.

DIMYGEN Laboratorio cuenta con personal y asesores científicos altamente capacitados, miembros del Sistema Nacional de Investigadores (SNI), registrados en el Consejo Nacional de Ciencia y Tecnología (CONACYT), Peritos en Ciencia en las especialidades de Genética y Ambiente ante el Poder Judicial. **DIMYGEN Laboratorio** tiene el respaldo de científicos dedicados a la investigación en Genética y Biomedicina Molecular, que avalan el estricto control de calidad y confiabilidad para ofrecer un diagnóstico de certeza.

DIMYGEN Laboratorio ha establecido mecanismos de colaboración con instancias de asistencia social como los Centros de Rehabilitación Infantil TELETÓN en Mérida, Cancún y Chetumal, hospitales de salud pública y Juzgados del Poder Judicial de los Estados de Yucatán, Campeche y Quintana Roo e incluso con organizaciones no gubernamentales de defensa de los derechos humanos.

DIMYGEN Laboratorio es una empresa legalmente constituida, registrada en el registro público de la propiedad, con registro federal de causantes, contribuyente cumplido ante la Secretaría de Hacienda, patrón solidario ante el Instituto Mexicano del Seguro Social, y poseedor de permisos y licencias expedidas por las autoridades competentes.

DIMYGEN Laboratorio tiene alianzas con otras instituciones nacionales e internacionales que le permite ofrecer una gran variedad de estudios para el diagnóstico genómico de más de 1,300 enfermedades a las que se enfrentan diversas especialidades de la medicina como la Cardiología, Oncología, Ginecología, Neurología, Neumología, Hematología, Dermatología, Reumatología, Oftalmología, Endocrinología, Inmunología, Gastroenterología, Traumatología, Otorrinolaringología y Nefrología, entre otras.

En esta ocasión le hacemos llegar la lista de estudios que podrían ser de su interés en la especialidad de **REUMATOLOGÍA**. Si Usted requiere de otro estudio que no esté aquí listado, sólo tiene que solicitarlo y con todo gusto se le proporciona el precio adecuado. Nos ponemos a su disposición por cualquier información adicional que requiera.

SERVICIOS DE DIAGNÓSTICO GENÓMICO

REUMATOLOGÍA

Enfermedad	Gen	Modalidad	Plazo entrega resultados (días)
Alstrom, síndrome #203800	ALMS1 *606844	Secuenciación de los exones 8, 10 y 16	45
	ALMS1 *606844	Secuenciación completa	50
	ALMS1 *606844	Análisis mediante MLPA	30
Angioedema Hereditario #106100	SERPING1 606860	Secuenciación completa	40
	F12 *610619	Secuenciación del exón 9	40
	F12 *610619	Secuenciación completa	40
Apert, síndrome #101200	FGFR2 *176943	Detección mutaciones p.Ser252Trp y p.Pro253Arg mediante secuenciación	25
Artritis piógena, pioderma gangrenosum, acné	PSTPIP1 *606347	Secuenciación completa	40
Artropatía pseudo-reumatoide progresiva infantil #208230	WISP3 *603400	Secuenciación completa	40
Char, síndrome #169100	TFAP2B *601601	Secuenciación completa	40
Cinca, síndrome (Enfermedad inflamatoria multisistémica infantil) #607115	NLRP3/CIAS1 *606416	Secuenciación completa	40
Displasia Craneometafisaria #118600	ANKH *605145	Secuenciación de los exones 9 y 10	35
Ehlers-Danlos, síndrome Tipo musculocontractural #601776	CHST14 *608429	Secuenciación completa	40
Ehlers-Danlos, síndrome tipo VIIC #225410	ADAMTS2 *604539	Secuenciación completa	45
Enfermedades Mitocondriales	ADN	Secuenciación completa del ADN	55

	mitocondrial	mitocondrial		
Fiebre Familiar de Hibernia (Fiebre periódica, autosómica dominante) #142680	TNFRSF1A *191190	Secuenciación completa	313	35
Fiebre Mediterránea Familiar #249100	MEFV *608107	Secuenciación de los exones 2, 3, 5 y 10	169	35
	MEFV *608107	Secuenciación completa	169	40
Fiebres familiares recurrentes	MEFV *608107 TNFRSF1A *191190 MVK *251170 NLRP3 *606416	NextGeneDx. Secuenciación completa mediante NGS	1052	35
Hiperinmunoglobulinemia D con fiebre recurrente #260920	MVK *251170	Detección de la mutación p.Val377Ile mediante secuenciación	485	20
	MVK *251170	Secuenciación completa	485	40
Muckle-Wells, síndrome #191900	NLRP3/CIAS1 *606416	Secuenciación completa	290	40
Urticaria por Frio Familiar tipo2 #611762	NLRP12 *609648	Secuenciación completa	293	40
Usher, síndrome Tipo 3A #276902	CLRN1 *606397	Secuenciación completa	985	40