

¿TIENE ANTECEDENTES FAMILIARES DE CÁNCER?



Guía del paciente para el cáncer hereditario y las pruebas genéticas

MYRIAD
myRisk[®]
Hereditary Cancer

¿Qué es el cáncer hereditario?

Algunas personas tienen mayor riesgo de presentar cáncer.

Todos los tipos de cáncer son el resultado de cambios perjudiciales, conocidos como mutaciones, en los genes de una persona. La mayoría de las mutaciones se producen al azar pero se cree que otras son provocadas por el estilo de vida y los factores medioambientales. Algunas mutaciones se transmiten en una familia y pueden ocasionar lo que se denomina cáncer hereditario.

Tipos de cáncer

Esporádico

Ocurre al azar. Las personas con cáncer esporádico generalmente no tienen parientes con el mismo tipo de cáncer.

Familiar

Probablemente causado por una combinación de factores ambientales y genéticos. Las personas con cáncer familiar podrían tener uno o más parientes con el mismo tipo de cáncer; sin embargo, no parece haber un patrón hereditario específico (por ej., el riesgo de cáncer no se transmite claramente de padres a hijos).

Hereditario

Se produce cuando un gen con una mutación se transmite en la familia, de padres a hijos. Las personas con cáncer hereditario tienen más probabilidades de tener parientes con el mismo tipo de cáncer o con otros tipos de cáncer. Podrían presentar más de un cáncer y a menudo el cáncer se presenta a una edad inferior a la edad promedio.

Tanto hombres como mujeres pueden transmitir mutaciones genéticas. Los hombres con antecedentes familiares de cáncer, lo que incluye cáncer de mama y ovario, deben evaluar la posibilidad de hacerse las pruebas genéticas.



Conocer sus antecedentes personales y familiares de cáncer es el primer paso para determinar su probabilidad de tener un mayor riesgo de cáncer.

- Conozca los antecedentes de cáncer por el lado de la familia de su madre y de su padre
- Conozca los antecedentes de al menos tres generaciones (padres, hijos, hermanos, abuelos, tíos, sobrinos y otros familiares cercanos)
- Conozca los detalles, como el tipo de cáncer y la edad al diagnóstico
- Si no los conoce, ¡tómese el tiempo para averiguarlo!

Si responde sí a cualquiera de las siguientes preguntas, usted podría tener un riesgo heredado de cáncer y es posible que las pruebas genéticas sean apropiadas para usted. Converse sobre estas señales de alerta con su proveedor de atención médica.

SEÑALES DE ALERTA PARA EL CÁNCER HEREDITARIO

(MARQUE TODAS LAS OPCIONES QUE CORRESPONDAN)

ANTECEDENTES PERSONALES DE:	ANTECEDENTES FAMILIARES DE:
<input type="checkbox"/> Cáncer de mama a cualquier edad	<input type="checkbox"/> Cáncer de mama a los 49 años de edad o antes
<input type="checkbox"/> Cáncer de ovario a cualquier edad	<input type="checkbox"/> Dos casos de cáncer de mama en un familiar a cualquier edad
<input type="checkbox"/> Cáncer de próstata metastásico a cualquier edad	<input type="checkbox"/> Tres o más casos de cáncer de mama en familiares del mismo lado de la familia a cualquier edad
<input type="checkbox"/> Cáncer de páncreas a cualquier edad	<input type="checkbox"/> Cáncer de ovario, de próstata metastásico o de páncreas o cáncer de mama en hombres a cualquier edad
<input type="checkbox"/> Cáncer colorrectal o de útero diagnosticado a los 64 años de edad o antes	<input type="checkbox"/> Cáncer colorrectal o de útero diagnosticado a los 49 años de edad o antes (pariente de 1 ^{er} grado)
	<input type="checkbox"/> Una mutación genética detectada en un familiar
	<input type="checkbox"/> Ascendencia judía asquenazí con cáncer de mama en un familiar a cualquier edad



En qué consisten las pruebas genéticas para el cáncer hereditario

Pruebas de cáncer hereditario

Las pruebas de cáncer hereditario consisten en un análisis genético que le ayuda a su proveedor de atención médica a determinar si usted corre mayor riesgo de presentar cáncer debido a una mutación genética que se transmite en su familia.

LAS PRUEBAS SON RÁPIDAS Y SENCILLAS

Si su proveedor de atención médica le recomienda una prueba de cáncer hereditario, puede hacerla directamente en el consultorio médico. Su proveedor de atención médica obtendrá una pequeña muestra de sangre o saliva usando un kit especial y la enviará a Myriad Genetic Laboratories para ser analizada. Los resultados de la prueba se enviarán directamente a su proveedor en un plazo aproximado de dos semanas. Su proveedor programará una cita para conversar con usted sobre los resultados.

POR QUÉ SON IMPORTANTES LAS PRUEBAS DE CÁNCER HEREDITARIO

Si tiene antecedentes familiares de cáncer, las pruebas de cáncer hereditario son la única forma de determinar si usted tiene un riesgo hereditario, familiar o igual al de la población general. Con esta información, usted y su proveedor pueden tomar decisiones informadas sobre su atención médica y elaborar planes para controlar cualquier tipo de riesgo de cáncer.

La familia de Diane tenía importantes antecedentes de cáncer. Durante cinco generaciones, se había diagnosticado un total de 22 tipos de cáncer en once miembros de su familia. Desafortunadamente, ocho de esos familiares terminaron perdiendo la batalla contra el cáncer. El médico de Diane identificó las "señales de alerta" en sus antecedentes familiares y le recomendó hacerse la prueba genética para el cáncer hereditario. La prueba de Diane dio positiva para una mutación en el gen *MSH2*. Las mutaciones en el gen *MSH2* se asocian con el síndrome de Lynch, un síndrome que aumenta de forma significativa el riesgo de que una persona presente cáncer de colon, de útero y otros tipos de cáncer. Este conocimiento le permitió a Diane y a su médico tomar el control de su mayor riesgo de cáncer a través de pruebas de detección adicionales y cirugías preventivas. Hoy Diane es una "previviente" del cáncer, lo que significa que a pesar de su mutación genética, no se le ha diagnosticado cáncer. Esta información también ha afectado la vida de varias generaciones dentro de su familia. Desde que se identificó que Diane tenía una mutación genética, no ha habido más muertes por cáncer entre sus familiares.



“La mayoría de las personas piensan en el cáncer como algo que se extirpa o que se trata... **Lo que yo he aprendido es que el cáncer es evitable.**”

Diane Hardesty
Previviente de cáncer

Pruebas genéticas para el cáncer hereditario Myriad myRisk®

Las pruebas genéticas para el cáncer hereditario Myriad myRisk analizan múltiples mutaciones genéticas asociadas con un mayor riesgo de presentar ocho tipos diferentes de cáncer.

Gen	de mama	de ovario	colorrectal	de endometrio	melanoma	de páncreas	gástrico	de próstata	otros tipos
BRCA1	●	●				●		●	
BRCA2	●	●			●	●		●	
MLH1		●	●	●		●	●	●	●
MSH2		●	●	●		●	●	●	●
MSH6		●	●	●		●	●	●	●
PMS2		●	●	●		●	●	●	●
EPCAM		●	●	●		●	●	●	●
APC			●			●	●		●
MUTYH (2 copias)			●						●
MUTYH (1 copia)			●						
CDKN2A (p16INK4a)					●	●			
CDKN2A (p14ARF)					●	●			
CDK4					●	●			
TP53	●	●	●	●	●	●	●	●	●
PTEN	●		●	●	●				●
STK11	●	●	●	●		●	●		●
CDH1	●		●				●		
BMPR1A			●			●	●		●
SMAD4			●			●	●		●
PALB2	●					●			
CHEK2	●		●						
ATM	●					●			
NBN	●							●	
BARD1	●								
BRIP1, RAD51C, RAD51D		●							
HOXB13								●	
POLD1, POLE, GREM1, AXIN2, GALNT12, MSH3, NTHL1, RPS20, RNF43			●						

Para obtener más información,
visite mySupport360.com



POSITIVO

- Se detectó una mutación genética en uno o más de los genes analizados
- Usted tiene un mayor riesgo de presentar cáncer
- Se incluirá un resumen de las recomendaciones para el manejo médico específicas para su(s) mutación(es) genética(s)



ELEVADO

- No se detectó una mutación genética en los genes analizados
- Su riesgo de presentar cáncer es elevado sobre la base del análisis de marcadores genéticos adicionales, sus factores de riesgo clínicos personales y/o sus antecedentes familiares de cáncer
- Se incluirá un resumen de las recomendaciones para el manejo médico sobre la base de su riesgo elevado



NEGATIVO

- No se detectó una mutación genética en los genes analizados
- Se han descartado las causas comunes de cáncer hereditario, pero dependiendo de sus antecedentes familiares de cáncer, todavía podría haber mayores riesgos
- Dependiendo de sus antecedentes familiares, el manejo médico generalmente se basa en las pautas de detección recomendadas para la población en general; sin embargo, debe conversar con su proveedor de atención médica para determinar si hay algún cambio de manejo médico que sea adecuado para usted

VARIANTE GENÉTICA DE IMPORTANCIA INCIERTA

- Se ha identificado un cambio en un gen
- Todavía no se sabe si dicho cambio se asocia con un mayor riesgo de cáncer
- Manejo médico basado en antecedentes personales y familiares de cáncer hasta que se cuente con más conocimientos sobre este cambio específico

SI ES MUJER*, ES POSIBLE QUE TAMBIÉN RECIBA UN RESULTADO RISKSCORE™ Y/O UNA ESTIMACIÓN DE SU RIESGO DE CÁNCER DE MAMA USANDO EL MODELO TYRER-CUZICK.

riskScore® es un resultado de predicción del riesgo de cáncer de mama que ofrece a las mujeres no afectadas por el cáncer de mama un cálculo personalizado de su riesgo de presentar en el futuro este tipo de cáncer. Para el cálculo del resultado riskScore se emplea una combinación de marcadores genéticos y factores clínicos.

Tyrer-Cuzick es un modelo de cáncer de mama que se emplea para predecir el riesgo que tiene una mujer de presentar cáncer de mama. El modelo de Tyrer-Cuzick considera tanto los antecedentes familiares de cáncer como otros factores de riesgo clínicos personales.

Si se calcula que su riesgo de presentar cáncer de mama durante el resto de su vida es del 20% o más con el modelo de Tyrer-Cuzick o el riskScore, se le entregará un resumen de las recomendaciones para el manejo médico.

*Sobre la base de la investigación en el momento del lanzamiento del producto, riskScore® solo se calcula para las mujeres que son de ascendencia europea únicamente, tienen menos de 85 años y no presentan antecedentes personales de cáncer de mama, carcinoma lobular in situ (LCIS), hiperplasia, hiperplasia atípica o una biopsia de mama con resultados desconocidos. riskScore® no se calcula en caso de que se conozca que la mujer o un pariente consanguíneo tiene una mutación en un gen que conlleva un riesgo de cáncer de mama.

Cómo manejar su mayor riesgo de cáncer

Las personas que tienen un riesgo de cáncer familiar o hereditario tienen más probabilidades de presentar cáncer a lo largo de su vida. El hecho de conocer que tiene un mayor riesgo de cáncer lo empodera para tomar decisiones que salvan vidas. Usted y su médico pueden trabajar en conjunto para elaborar un plan personalizado para prevenir el cáncer, detectarlo en una etapa más temprana y tratable o prevenir cánceres secundarios. Su plan personalizado de tratamiento y prevención podría incluir lo siguiente:



MAYOR VIGILANCIA

Una mayor vigilancia podría identificar un cáncer en su etapa más temprana y tratable



MEDICAMENTOS PARA LA REDUCCIÓN DEL RIESGO

Algunos medicamentos podrían prevenir el desarrollo del cáncer



CIRUGÍA DE REDUCCIÓN DE RIESGO

En función de un análisis individual, algunas cirugías pueden reducir el riesgo de forma significativa



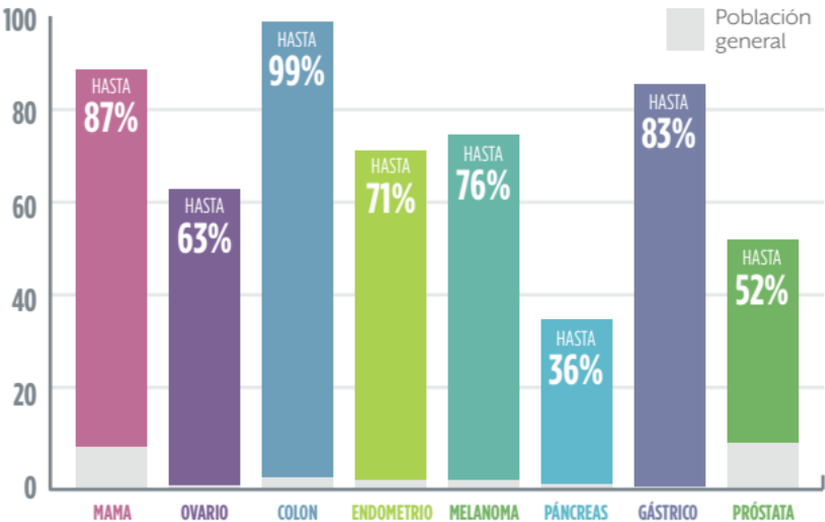
OPCIONES DE TRATAMIENTO

Si le han diagnosticado cáncer, los resultados de las pruebas podrían ayudar a determinar las opciones adecuadas de tratamiento

CONVERSAR CON SU FAMILIA SOBRE LOS RESULTADOS

Es importante conversar con su familia sobre los resultados de sus pruebas. Si usted tiene una mutación genética, sus padres, sus hijos y sus hermanos podrían tener un 50% de probabilidades de tener la misma mutación. Otros parientes, como tíos y primos, también podrían tener el mismo riesgo. Saber si son portadores de una mutación familiar o no puede permitirle a sus familiares tomar decisiones más informadas sobre sus estrategias de prevención del cáncer. La prueba pueden llevar tranquilidad a las personas que obtienen un resultado negativo.

Riesgos de cáncer, a lo largo de la vida, para personas con un riesgo de cáncer hereditario identificado**



**Para conocer la información más actualizada sobre los riesgos de cáncer que afectan a la población en general y los que están asociados con cuestiones genéticas, consulte las tablas sobre genes (Gene Tables) en <http://myriadmyrisk.com/products/myriad-myrisk/myrisk-gene-table>

¿Quién es Myriad?

Con más de 25 años de experiencia y más de 2.5 millones de personas evaluadas, Myriad es un líder consolidado en el campo de las pruebas genéticas para cáncer hereditario. Nuestra pasión por los pacientes es el motor que impulsa todo lo que hacemos. Asumimos el compromiso de brindar a los profesionales de la atención médica y a los pacientes información precisa y asequible en la que puedan confiar para orientar sus decisiones más importantes.

¿Puede mi cobertura de seguro médico verse afectada por los resultados de mi prueba?

La Ley de No Discriminación por Información Genética o GINA (Genetic Information Non-discrimination Act) y las leyes de la mayoría de los estados prohíben la discriminación basada exclusivamente en la información genética en relación con la elegibilidad de empleo, los beneficios de salud o las primas de seguro. Para obtener información sobre la política de privacidad de Myriad, visite www.myriad.com/patients-families/the-myriad-difference/your-privacy.

¿Pagaré mi seguro médico por mis pruebas?



- El 97% de las compañías de seguro privadas ofrecen cobertura para las pruebas de cáncer hereditario



- A través de cobertura de seguro y asistencia financiera,
 - 75% de los pacientes pagan \$0
 - ≥90% de los pacientes pagan \$100 o menos o reunirán los requisitos para pagar \$100 o menos

¿Qué sucede si tengo un plan con deducibles altos o con coseguro?

Si tiene un plan con deducibles altos o con coseguro, bajo el Programa de asistencia financiera de Myriad (Myriad Financial Assistance Program, MFAP), usted podría reunir los requisitos para que su costo sea de \$0 o para tener un costo de desembolso personal reducido, dependiendo del tamaño de su grupo familiar y de sus ingresos.[†]

[†]Los pacientes que reciben programas financiados por el gobierno de los EE. UU. como Medicaid, Medicare, Medicare-Advantage y Tricare podrían no ser elegibles.

¿Cómo solicito acceso al Programa de asistencia financiera de Myriad?*

1. Incluya sus ingresos y el número de integrantes de su grupo familiar en el Formulario de solicitud de prueba (TRF) que su proveedor de atención médica le pedirá que firme.
2. Indique correctamente su dirección de correo electrónico y su número de teléfono en dicho formulario para que Myriad pueda ponerse en contacto con usted a fin de brindarle más información.
3. Proporcione una verificación de sus ingresos (de su declaración fiscal más reciente) y complete la solicitud de una página.

¿Cuál es la diferencia entre una Explicación de beneficios (EOB) y una factura?

Su compañía de seguro procesará su reclamación y luego le enviará una Explicación de beneficios (EOB) que NO ES UNA FACTURA. La mayoría de los pacientes no reciben una factura, y usted NO será responsable de pagar ningún saldo a menos que reciba una factura directamente de Myriad, incluso si recibe una carta de denegación de su compañía de seguro. Si tiene alguna inquietud sobre su EOB, póngase en contacto con Myriad llamando al (844) 697-4239 o por correo electrónico a billinghelp@myriad.com.

* Los pacientes no asegurados pueden visitar www.MyriadPro.com/mfap para obtener información sobre el proceso de solicitud



PORQUE LOS PACIENTES y sus familias usan los resultados de las pruebas para tomar decisiones médicas que salvan vidas, Myriad se compromete a brindar acceso a las pruebas a precios asequibles, asumir un compromiso de por vida de proporcionar resultados precisos y proporcionar apoyo integral para TODOS los pacientes y familias que lo necesiten.

Si tiene CUALQUIER dificultad financiera en relación con su prueba genética, Myriad lo ayudará a encontrar la solución más satisfactoria. Myriad ofrece planes de pago sin interés que le permiten pagar solo \$15 por mes en caso de tener una factura.

Para obtener más información,
visite **myriadpromise.com**.

Aviso y declaración sobre no discriminación y accesibilidad

Discriminar es ilegal

Myriad cumple con todas las leyes de derechos civiles pertinentes y no discrimina sobre la base de factores como raza, color de piel, nacionalidad de origen, edad, discapacidad o sexo. Myriad no excluye personas ni las trata de manera diferente por motivos de raza, color, origen nacional, edad, discapacidad o sexo.

Elementos de soporte y servicios

Myriad facilita elementos de soporte y servicios gratuitos a las personas con discapacidades para que puedan comunicarse con nosotros, tales como llamadas con dispositivos TTY/TDD o información escrita en formatos apropiados. Myriad también proporciona servicios lingüísticos gratuitos, a través de intérpretes calificados, para personas cuyo idioma principal no es el inglés.

Si usted necesita estos servicios, póngase en contacto con Don Martin:

Don Martin

Compliance Director

320 Wakara Way

Salt Lake City, UT 84108

Teléfono: (801) 584-3600

Fax: (801) 883-3472

Correo electrónico: compliance@myriad.com

Quejas

Si cree que Myriad no ha proporcionado estos servicios o si siente que ha sido discriminado por otros motivos, como raza, color, origen nacional, edad, discapacidad o sexo, puede presentar una queja por correo, teléfono, fax o correo electrónico. Si necesita ayuda para presentar una queja, el Sr. Martin puede brindársela (ver la información de contacto más arriba).

Procedimiento para la presentación de quejas

- 1.** Cualquier persona que considere que alguien ha sido discriminado por raza, color, origen nacional, edad, discapacidad o sexo, puede presentar una queja a Myriad. Es ilegal que Myriad tome represalias contra cualquier persona que se oponga a la discriminación, presente una queja o participe en la investigación de una queja.
- 2.** Las quejas deben presentarse dentro de los 60 días de la fecha en que la persona que presenta la queja tome conocimiento de la presunta acción discriminatoria.
- 3.** La queja debe presentarse por escrito, con el nombre y la dirección de la persona que la emite. La queja debe indicar el problema o la acción que se presume discriminatoria y el remedio o la reparación que se pretende.
- 4.** Myriad realizará una investigación de la queja. Si bien esta investigación puede ser informal, es exhaustiva y facilitará a todas las personas interesadas la oportunidad de presentar datos probatorios pertinentes. Myriad conservará los archivos y registros relativos a tales quejas. En la medida de lo posible, y de conformidad con la legislación aplicable, Myriad implementará las medidas adecuadas para preservar la confidencialidad de los archivos y registros relacionados con las quejas, y los compartirá solamente con quienes deban conocer el contenido.
- 5.** Myriad emitirá una decisión por escrito sobre la queja, basada en el peso probatorio, a más tardar 30 días después de su presentación, que incluirá una notificación al demandante de su derecho de acudir a otras acciones administrativas o legales.
- 6.** La persona que presenta la queja puede apelar por escrito la decisión de Myriad, dirigiéndose al Presidente de Myriad dentro del plazo de 15 días de recibir la decisión inicial de Myriad. El Presidente emitirá una decisión por escrito en respuesta a la apelación, a más tardar 30 días después de su presentación.
- 7.** Las personas que buscan acceso a la sección 1557 y sus reglamentaciones para la implementación pueden obtener ayuda del Sr. Martin (ver información de contacto más arriba).
- 8.** La accesibilidad y el uso de este procedimiento de quejas no impide que una persona acuda a otros recursos legales o administrativos, entre ellos la presentación de una queja de discriminación por motivos de raza, color, origen nacional, sexo, edad o discapacidad ante un tribunal o ante la Oficina de Derechos Civiles del Departamento de Salud y Servicios Humanos de los EE. UU. Se puede presentar una queja por discriminación por vía electrónica a través del portal de la Oficina de Derechos Civiles en: <https://ocrportal.hhs.gov/ocr/portal/lobby.jsf>, o por correo postal o teléfono en:

U.S. Department of Health and Human Services (Departamento de Salud y Servicios Humanos de los EE.UU.)
200 Independence Avenue, SW
Room 509F, HHH Building
Washington, D.C. 20201
- 9.** Puede obtener formularios para quejas en: <http://www.hhs.gov/ocr/office/file/index.html>. Estas quejas deben presentarse dentro del plazo de 180 días de la fecha de la presunta discriminación. Myriad hará los arreglos correspondientes para garantizar que a las personas con discapacidades y a las personas con pocos conocimientos del idioma inglés se les proporcionen elementos de soporte y servicios auxiliares o servicios de asistencia lingüística, respectivamente, si es necesario para participar en el proceso de presentación de quejas. El Sr. Martin estará a cargo de estos arreglos.

Español (Spanish)

Myriad Genetic Laboratories, Inc. cumple con las leyes federales de derechos civiles aplicables y no discrimina por motivos de raza, color, nacionalidad, edad, discapacidad o sexo. ATENCIÓN: si habla español, tiene a su disposición servicios gratuitos de asistencia lingüística. Llame al 1-801-584-3600.

繁體中文 (Simplified Chinese)

Myriad Genetic Laboratories, Inc. 遵守適用的聯邦民權法律規定，不因種族、膚色、民族血統、年齡、殘障或性別而歧視任何人。注意：如果您使用繁體中文，您可以免費獲得語言援助服務。請致電 1-801-584-3600。

Tiếng Việt (Vietnamese)

Myriad Genetic Laboratories, Inc. tuân thủ luật dân quyền hiện hành của Liên bang và không phân biệt đối xử dựa trên chủng tộc, màu da, nguồn gốc quốc gia, độ tuổi, khuyết tật, hoặc giới tính. CHÚ Ý: Nếu bạn nói Tiếng Việt, có các dịch vụ hỗ trợ ngôn ngữ miễn phí dành cho bạn. Gọi số 1-801-584-3600.

한국어 (Korean)

Myriad Genetic Laboratories, Inc.은(는) 관련 연방 공민권법을 준수하며 인종, 피부색, 출신 국가, 연령, 장애 또는 성별을 이유로 차별하지 않습니다. 주의: 한국어를 사용하시는 경우, 언어 지원 서비스를 무료로 이용하실 수 있습니다. 1-801-584-3600. 번으로 전화해 주십시오.

Tagalog (Tagalog - Filipino)

Sumusunod ang Myriad Genetic Laboratories, Inc. sa mga nanaangkop na Pederal na batas sa karapatang sibil at hindi nandiskrimina batay sa lahi, kulay, bansang pinagmulan, edad, kapansanan o kasarian. PAUNAWA: Kung nagsasalita ka ng Tagalog, maaari kang gumamit ng mga serbisyo ng tulong sa wika nang walang bayad. Tumawag sa 1-801-584-3600.

Русский (Russian)

Myriad Genetic Laboratories, Inc. соблюдает применимое федеральное законодательство в области гражданских прав и не допускает дискриминации по признакам расы, цвета кожи, национальной принадлежности, возраста, инвалидности или пола. ВНИМАНИЕ: Если вы говорите на русском языке, то вам доступны бесплатные услуги перевода. Звоните 1-801-584-3600.

العربية (Arabic)

Myriad Genetic Laboratories, Inc.] يلتزم بقوانين الحقوق المدنية الفدرالية المعمول بها ولا يميز على أساس العرق أو اللون أو الأصل الوطني أو السن أو الإعاقة أو الجنس. ملحوظة: إذا كنت تتحدث ذكر اللغة، فإن خدمات المساعدة اللغوية تتوافر لك بالمجان. اتصل برقم 1-801-584-3600

Kreyòl Ayisyen (French Creole)

Myriad Genetic Laboratories, Inc. konfòm ak lwa sou dwa sivil Federal ki aplikab yo e li pa fè diskriminasyon sou baz ras, koulè, peyi orijin, laj, enfimite oswa sèks. ATANSYON: Si w pale Kreyòl Ayisyen, gen sèvis èd pou lang ki disponib gratis pou ou. Rele 1-801-584-3600.

Français (French)

Myriad Genetic Laboratories, Inc. respecte les lois fédérales en vigueur relatives aux droits civiques et ne pratique aucune discrimination basée sur la race, la couleur de peau, l'origine nationale, l'âge, le sexe ou un handicap. ATTENTION: Si vous parlez français, des services d'aide linguistique vous sont proposés gratuitement. Appelez le 1-801-584-3600.

Português (Portuguese)

Myriad Genetic Laboratories, Inc. cumpre as leis de direitos civis federais aplicáveis e não exerce discriminação com base na raça, cor, nacionalidade, idade, deficiência ou sexo. ATENÇÃO: Se fala português, encontram-se disponíveis serviços linguísticos, grátis. Ligue para 1-801-584-3600.

Italiano (Italian)

Myriad Genetic Laboratories, Inc. è conforme a tutte le leggi federali vigenti in materia di diritti civili e non pone in essere discriminazioni sulla base di razza, colore, origine nazionale, età, disabilità o sesso. ATTENZIONE: In caso la lingua parlata sia l'italiano, sono disponibili servizi di assistenza linguistica gratuiti. Chiamare il numero 1-801-584-3600.

Deutsch (German)

Myriad Genetic Laboratories, Inc. erfüllt geltenden bundesstaatliche Menschenrechtsgesetze und lehnt jegliche Diskriminierung aufgrund von Rasse, Hautfarbe, Herkunft, Alter, Behinderung oder Geschlecht ab. ACHTUNG: Wenn Sie Deutsch sprechen, stehen Ihnen kostenlos sprachliche Hilfsdienstleistungen zur Verfügung. Rufnummer: 1-801-584-3600.

Polski (Polish)

Myriad Genetic Laboratories, Inc. postępuje zgodnie z obowiązującymi federalnymi prawami obywatelskimi i nie dopuszcza się dyskryminacji ze względu na rasę, kolor skóry, pochodzenie, wiek, niepełnosprawność bądź płeć. UWAGA: Jeżeli mówisz po polsku, możesz skorzystać z bezpłatnej pomocy językowej. Zadzwoń pod numer 1-801-584-3600.

日本語 (Japanese)

Myriad Genetic Laboratories, Inc. は適用される連邦公民権法を遵守し、人種、肌の色、出身国、年齢、障害または性別に基づく差別をいたしません。注意事項：日本語を話される場合、無料の言語支援をご利用いただけます。1-801-584-3600.

فارسی (Farsi)

Myriad Genetic Laboratories, Inc.] از قوانین حقوق مدنی فدرال مربوطه تبعیت می کند و هیچگونه تبعیضی بر اساس نژاد، رنگ پوست، اصلیت ملیتی، سن، ناتوانی یا جنسیت افراد قابل نمی شود. توجه: اگر بهزبان فارسی گفتگو می کنید، تسهیلات زبانی بصورت رایگان شما فراهم می باشد. با 1-801-584-3600 تماس بگیرید.

La comunidad mySupport360

- Ayuda a guiar a los pacientes y a sus familiares a través del proceso de pruebas genéticas



MY SUPPORT360

- Brinda información valiosa durante cada etapa y permite conocer las historias de otras personas que deben tomar las mismas decisiones

Su proveedor de atención médica es siempre su principal recurso. También lo invitamos a visitar mySupport360.com. Independientemente de que emprenda el camino de las pruebas para el cáncer hereditario para usted mismo, un ser querido, o un amigo, mySupport360 lo ayudará a mantenerse informado, a tener una actitud proactiva y a sentirse preparado y con confianza a lo largo del proceso.

Obtenga más información en
mySupport360.com



Pruebas genéticas para el cáncer hereditario proporcionadas por:

Myriad Genetic Laboratories, Inc.,
320 Wakara Way, Salt Lake City, UT 84108

Myriad, Myriad myRisk, Myriad Promise, riskScore, mySupport360 y sus correspondientes logotipos son marcas comerciales o marcas registradas de Myriad Genetics, Inc. en los Estados Unidos y en otras jurisdicciones.
©2020, Myriad Genetic Laboratories, Inc. MGRHCPETSP 04/20