

List Updated: April 2013

analysis

Method

Enfermedad celíaca	PCR
Diagnóstico Prenatal Rápido De Aberraciones Cromosómicas Por Qf	PCR
Enfermedad Renal Quística Medular Tipo 2 (Mckd2)	PCR
Nefropatía Hiperuricémica Familiar Juvenil	PCR
Riñón Poliquístico	PCR
Riñón Poliquístico Recesivo Infantil	PCR
Síndrome De Alport	PCR
Síndrome De Bartter Prenatal Tipo 1	PCR
Síndrome De Bartter Prenatal Tipo 2	PCR
Síndrome De Bartter Prenatal Tipo 3	PCR
Síndrome De Bartter Con Sordera	PCR
Síndrome De Nail Patella	PCR
Síndrome Nefrótico De Aparición Temprana	PCR
Agenesia Del Cuerpo Calloso	PCR
Alzheimer Familiar Precoz	PCR
Alzheimer Tardío	PCR
Angiopatía Amiloide Cerebral	PCR
Ataxia De Friedreich (Frda)	PCR
Ataxia Espinocerebelosa Dominante Tipo I	PCR
Ataxia Espinocerebelosa Dominante Tipo Ii	PCR
Ataxia Espinocerebelosa Dominante Tipo Iii	PCR
Ataxia Telangiectasia O Síndrome De Louis-bar	PCR
Síndrome De Nail Patella	PCR
Síndrome Nefrótico De Aparición Temprana	PCR
Atrofia Dentatorubropalidoluisiana (Drpla)	PCR
Atrofia Muscular Espinal	PCR
Atrofia Espinobulbar De Kennedy	PCR
Cadasil (Arteriopatía Cerebral)	PCR
Corea De Huntington	PCR
Charcot-marie-tooth Tipo 1a	PCR
Charcot-marie-tooth Tipo 1x	PCR
Charcot-marie-tooth Tipo 1b/2i/2j	PCR

analysis**Method**

Charcot-marie-tooth Tipo 1c	PCR
Charcot-marie-tooth Tipo 1d/4e	PCR
Charcot-marie-tooth Tipo 2a	PCR
Charcot-marie-tooth 2e	PCR
Charcot-marie-tooth Tipo 2b1	PCR
Charcot-marie-tooth 4a	PCR
Charcot-marie-tooth 4f	PCR
Demencia Frontotemporal	PCR
Distasia Arreflexiva De Roussy-levy	PCR
Distonía De Torsión Temprana	PCR
Distonía Con Respuesta A La Dopa (Dyt5)	PCR
Distonía Mioclónica (Dyt11)	PCR
Distonía Parkinsoniana De Inicio Rápido (Dyt12)	PCR
Displasia Septo-optica	PCR
Enfermedad De Coats	PCR
Enfermedad De Hirschsprung	PCR
Enfermedad De Norrie	PCR
Enfermedad De Pelizaeus-merzbacher	PCR
Enfermedad De Pick Del Cerebro	PCR
Enfermedad De Stargardt	PCR
Enfermedad De Tay-sachs	PCR
Epilepsia Mioclónica Con Retraso Mental Y Espasmos	PCR
Esclerosis Lateral Amiotrófica (Als1)	PCR
Hidrocefalia Debida A Estenosis Congénita Acueductal	PCR
Hipoacusia Profunda Bilateral	PCR
Lisencefalia Con Genitalia Ambigua	PCR
Neurodegeneración Asociada A Pantotenato Kinasa	PCR
Neuropatía Congénita Hipomielinizante	PCR
Neuropatía Tomacular (Hnpp)	PCR
Parálisis Supranuclear Progresiva	PCR
Paraparesia O Paraplejia Espástica Familiar	PCR
Parkinson Dominante Con Cuerpos De Lewy (Park1/4)	PCR
Parkinson Juvenil Recesivo (Park2)	PCR
Parkinson Tipo 6 (Park6)	PCR

Analysis

Method

Parkinson Tipo 7 (Park7)	PCR
Parkinson Tipo 8 (Park8)	PCR
Polineuropatía Amiloidótica Familiar O Amiloidosis Tipo 1	PCR
Retinosquisis Ligada Al Cromosoma X	PCR
Retraso Mental (Ligado Al Cromosoma X)	PCR
Síndrome De Andermann	PCR
Síndrome De Charge	PCR
Síndrome De Coffin-lowry	PCR
Síndrome De Crash	PCR
Síndrome De Dejerine-sottas	PCR
Síndrome De Harp	PCR
Síndrome De Mowat-wilson	PCR
Síndrome De Partington	PCR
Síndrome De Prader-willi & Angelman	PCR
Síndrome De Rett	PCR
Síndrome De Smith-lemli-opitz	PCR
Síndrome De West	PCR
Síndrome Del X Frágil (Frax)	PCR
Sordera Neurosensorial No Sindrónica Autosómica Recesiva	PCR
Síndrome De Prader-willi & Angelman	PCR
Síndrome De Rett	PCR
Síndrome De Smith-lemli-opitz	PCR
Neuropatía Óptica Hereditaria De Leber (Lhon)	PCR
Neuropatía, Ataxia Y Retinitis Pigmentosa (Narp)	PCR
Síndrome De Melas	PCR
Síndrome De Merrf	PCR
Síndrome De Leigh De Herencia Materna	PCR
Sordera Hereditaria Materna	PCR
Cardiomiopatía Mitocondrial	PCR
Oftalmoplegía Externa Crónica Progresiva (Cpeo)	PCR
Neuropatía Óptica Hereditaria De Leber (Lhon)	PCR
Neuropatía, Ataxia Y Retinitis Pigmentosa (Narp)	PCR
Síndrome De Melas	PCR
Acondroplasia	PCR

Analysis	Method
Acondrogénesis Tipo 1b	PCR
Acondrogénesis Tipo 2	PCR
Artrogriposis Distal	PCR
Atelosteogénesis Tipo 2	PCR
Condrodisplasia Metafisal Tipo Schmid	PCR
Craneosinostosis Coronal No Síndrónica	PCR
Displasia Acromesomélica Tipo Maroteaux	PCR
Displasia Campomélica	PCR
Displasia Diastrófica	PCR
Displasia Epifisaria Múltiple Tipo 1 (Edm1)	PCR
Distrofia Muscular Tipo 1a Merosina Deficiente	PCR
Distrofia Muscular Tipo 1c O Fukuyama	PCR
Distrofia Muscular De Emery-dreyfuss Tipo 1 (Ligada Al Cromosoma X)	PCR
Distrofia Muscular De Emery-dreyfuss Tipo 2 Y Tipo 3	PCR
Distrofia Muscular Tipo Lgmd1a	PCR
Distrofia Muscular Tipo Lgmd1b	PCR
Distrofia Muscular Tipo Lgmd1c	PCR
Distrofia Muscular Tipo Lgmd2b	PCR
Distrofia Muscular Tipo Lgmd2d	PCR
Distrofia Muscular Tipo Lgmd2e	PCR
Distrofia Muscular Tipo Lgmd2f	PCR
Distrofia Muscular Tipo Lgmd2i	PCR
Distrofia Muscular Óculo-faríngea	PCR
Enanismo De Hanhart	PCR
Enanismo De Laron	PCR
Enfermedad De Mcardle	PCR
Enfermedad Del Núcleo Central Del Músculo	PCR
Estatura Corta	PCR
Exostosis Múltiple Hereditaria	PCR
Heteroplasia Ósea Progresiva	PCR
Hipocondroplasia	PCR
Miopatía De Actina Congénita	PCR
Miopatía Miofibrilar	PCR
Miopatía Nematítica	PCR

Analysis

Method

Miotonía Congénita (Enfermedad De Thomsen)	PCR
Osteodistrofia Hereditaria De Albright	PCR
Osteogénesis Imperfecta	PCR
Osteopetrosis	PCR
Parálisis Periódica Hiperpotasémica (Hypp)	PCR
Parálisis Periódica Hipopotasémica (Hokpp)	PCR
Parálisis Periódica Tirotóxica	PCR
Paramiotonía Congénita	PCR
Pseudoacondroplasia	PCR
Síndrome De Andersen-tawil	PCR
Síndrome De Apert	PCR
Síndrome De Crouzon	PCR
Síndrome De Crouzon Con Acantosis Nigricans	PCR
Síndrome De Jackson-weiss	PCR
Síndrome De Leri-weill	PCR
Síndrome De Mccune-albright	PCR
Síndrome De Mcleod	PCR
Síndrome De Pfeiffer	PCR
Síndrome De Saethre-hotzen	PCR
Síndrome De Stickler Tipo 1	PCR
Susceptibilidad A La Hipertermia Maligna Tipo 1 O Síndrome De King	PCR
Susceptibilidad A La Hipertermia Maligna Tipo 5	PCR
Anemia Falciforme	PCR
Anemia De Fanconi (Grupo De Complementación A)	PCR
Anemia De Fanconi (Grupo De Complementación C)	PCR
Anemia De Fanconi (Grupo De Complementación G)	PCR
Cavernomatosis Múltiple	PCR
Deficiencia De Plasminógeno	PCR
Hematopoyesis Cíclica	PCR
Hematuria Familiar Benigna	PCR
Hemofilia A	PCR
Hemofilia B	PCR
Hiperaldosteronismo Suprimible Con Glucocorticoides Tipo 1	PCR
Hipertensión Pulmonar Primaria	PCR

Analysis

Method

Linfocitosis Hemofagocítica	PCR
Mastocitosis Sistémica	PCR
Mixoma Cardíaco	PCR
Neutropenia Congénita O Enfermedad De Kostmann	PCR
Policitemia Vera	PCR
Alpha- Talasemia	PCR
Beta-talasemia	PCR
Tetralogía De Fallot	PCR
Trombocitemia Esencial	PCR
Trombocitopenia Amegacariocítica Congénita	PCR
Trombofilia Hereditaria	PCR
Síndrome Hipereosinofílico	PCR
Enfermedad De Gaucher	PCR
Enfermedad De Wilson	PCR
Esclerosis Tuberosa Tipo 1	PCR
Esclerosis Tuberosa Tipo 2	PCR
Fibrosis Quística	PCR
Fiebre Mediterránea Familiar	PCR
Lipodistrofia Familiar Parcial	PCR
Pneumotórax Espontáneo Primario	PCR
Síndrome De Alagille	PCR
Síndrome De Beckwith-wiedemann	PCR
Síndrome Bpes	PCR
Síndrome De Carney Tipo 1	PCR
Síndrome De Ehlers-danlos Tipo 1	PCR
Síndrome De Ehlers-danlos Tipo 4 (Vascular)	PCR
Síndrome De Ehlers-danlos Tipo 7	PCR
Síndrome De Ipex	PCR
Síndrome De Leopard	PCR
Síndrome De Loeys-dietz	PCR
Síndrome De Lowe	PCR
Síndrome De Marfan Tipo 1 (Ectopia Lentis)	PCR
Síndrome De Marfan Tipo 2	PCR
Síndrome De Noonan (Sn1)	PCR

Analysis

Method

Síndrome De Noonan Tipo 3	PCR
Síndrome Cardiofaciocutáneo	PCR
Síndrome De Vater-hidrocefalia	PCR
Síndrome De Denys-drash	PCR
Síndrome De Frasier1	PCR
Síndrome De Townes Brocks	PCR
Adenoma Hepático	PCR
Cáncer De Mama Y Ovario	PCR
Cancer De Colon Familiar No Polipósico Tipo 1 (Hnpcc1) Y Tipo 2 (Hnpcc2) - Síndrome De Lynch Tipo 1 Y Tipo 2	PCR
Cáncer Colorrectal	PCR
Poliposis Adenomatosa Familiar (Fap)	PCR
Poliposis Múltiple	PCR
Cáncer De Próstata	PCR
Cáncer De Estómago	PCR
Cáncer Gástrico Difuso	PCR
Carcinoma Pancreático	PCR
Cáncer De Vejiga	PCR
Cáncer De Pulmón De Células Escamosas	PCR
Cáncer De Pulmón Tipo Nscl	PCR
Adenocarcinoma De Pulmón	PCR
Carcinoma Medular De Tiroides	PCR
Carcinoma Papilar De Tiroides	PCR
Carcinoma Adrenocortical Pediátrico	PCR
Carcinoma De Células Renales Tipo 1	PCR
Carcinoma Renal Papilar	PCR
Enfermedad De Cowden	PCR
Feocromocitoma	PCR
Hemangioma Cerebelar	PCR
Inestabilidad Genética	PCR
Leucemia Mieloide Aguda	PCR
Leucemia Mielomonocítica Juvenil	PCR
Leucemia Crónica Mielomonocítica	PCR
Leucemia Neutrofílica	PCR

Analysis

Method

Linfoma De Tipo No-hodgkin	PCR
Melanoma Cutáneo Maligno (Cmm2)	PCR
Melanoma Cutáneo Maligno Cmm3	PCR
Melanoma Somático Maligno	PCR
Melanoma-astrocitoma Maligno	PCR
Metaplasia Mieloide Con Mielofibrosis	PCR
Neoplasia Múltiple Endocrina Tipo 1 (Men1)	PCR
Neoplasia Múltiple Endocrina Tipo 1 (Men2)	PCR
Neurofibromatosis Tipo 1	PCR
Neurofibromatosis Tipo 2	PCR
Oligodendroglioma	PCR
Osteosarcoma	PCR
Paranglioma Familiar Tipo 1	PCR
Paranglioma Familiar Maligno	PCR
Retinoblastoma	PCR
Síndrome De Bannayan-myhre-riley-ruvalcava-smith-zonana	PCR
Síndrome De Birt-hogg-dube	PCR
Síndrome De Digeorge	PCR
Síndrome De Li-fraumeni (P53)	PCR
Síndrome De Peutz-jeghers	PCR
Síndrome De Poliposis Juvenil	PCR
Síndrome De Von Hippel-lindau	PCR
Síndrome Linfoproliferativo Autoinmune	PCR
Somatotropinoma	PCR
Tumor De Wilms (Nefroblastoma)	PCR
Albinismo Óculo-cutáneo Tipo 1 (Oca1)	PCR
Albinismo Óculo-cutáneo Tipo 2 (Oca2)	PCR
Displasia Ectodérmica Hipohidráulica Con Deficiencia Inmune	PCR
Displasia Ectodérmica Hidráulica	PCR
Eec Tipo 3 (Síndrome De Ectrodactilia, Displasia Ectodérmica Y Hendidura)	PCR
Epidermolisis Distrófica Bullosa	PCR
Epidermolisis Pruriginosa Bullosa	PCR
Incontinentia Pigmenti	PCR
Pseudoxantoma Elástico	PCR

Analysis

Method

Queratitis, Ictiosis Y Sordera	PCR
Queratoderma Palmoplantar Con Sordera	PCR
Síndrome Acro-dermato-ungual-lacrimal-dental	PCR
Síndrome De Clouston	PCR
Síndrome De Gorlin	PCR
Síndrome Hay-wells	PCR
Síndrome De Vohwinkel	PCR
Telangiectasia Hemorrágica Hereditaria Tipo 1	PCR
Telangiectasia Hemorrágica Hereditaria Tipo 2	PCR
Cáncer De Pulmón (Nslc)	PCR
Cyp2d6	PCR
Cyp2c9	PCR
Cyp2c19	PCR
Hipersensibilidad A Abacavir	PCR
Leucemia Mieloide Crónica	PCR
Leucemia Mieloide Aguda	PCR
Mastocitosis	PCR
Toxicidad A 5-fluoro Uracil	PCR
Toxicidad A Irinotecan (Ugt1a1)	PCR
Tpmt (Toxicidad A Tiopurinas)	PCR
Tumor Del Estroma Gastrointestinal (Gist)	PCR
Neuropatía Óptica Hereditaria De Leber (Lhon)	PCR
Neuropatía, Ataxia Y Retinitis Pigmentosa (Narp)	PCR
Síndrome De Melas	PCR
Síndrome De Merrf	PCR
Síndrome De Leigh De Herencia Materna	PCR
Sordera Hereditaria Materna	PCR
Cardiomiopatía Mitocondrial	PCR
Oftalmoplegía Externa Crónica Progresiva (Cpeo)	PCR
Neuropatía Óptica Hereditaria De Leber (Lhon)	PCR
Neuropatía, Ataxia Y Retinitis Pigmentosa (Narp)	PCR
Síndrome De Melas	PCR
Disgenesia Gonadal	PCR
Infertilidad Masculina: Ausencia Bilateral Congénita Del Conducto Deferente (Cbavd)	PCR

Analysis

Infertilidad Masculina: Azoospermia Y Oligospermia
Preeclampsia, Eclampsia, Síndrome De Hellp, Aborto
Espontáneo Recurrente, Abortos De Causa Desconocida

Method

PCR
PCR

Headquarters

Address: Salas 350, Piso 2, Concepción – Chile

Phone: (56) - 41 - 2790435

Mobile: (56) - 09 - 90802078

Postal Code: 4070242

E-mail: info@bioingentech.com

Web: www.bioingentech.com

Branch office

Address: Paseo Bulnes 107, oficina 57, Santiago-Chile

Phone 2: (56) - 02 - 26721417

Mobile: (56) - 09 - 90802078

Postal Code: 8330243

E-mail: info@bioingentech.com

Web: www.bioingentech.com