



PERÚ

Ministerio
de SaludViceministerio
de Prestaciones y
Aseguramiento en SaludInstituto Nacional
de Ciencias Neurológicas"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año de la recuperación y consolidación de la economía peruana"

Asunto : **Cartera de Servicios del laboratorio de Neurogenética**
 Fecha : Lima, 12 de noviembre de 2025

TABLA 1: PROCEDIMIENTOS TARIFADOS

| No | Descripción de procedimiento | CPMS | Fecha de aprobación | Nº RD de Guía |
|----|--|----------|---------------------|---------------------|
| 1 | Diagnóstico molecular; aislamiento o extracción de ácido nucleico altamente purificado. | 83891 | 26/06/2025 | RD-242-2025-DG-INCN |
| 2 | Extracción de DNA a partir de Sangre Periférica y Tejidos. | 83891.01 | 26/06/2025 | RD-247-2025-DG-INCN |
| 3 | TOR1A (familia de torsina 1, miembro A [torsina A]) (p. ej., distonía primaria de inicio temprano [DYT1]), variante 907_909delGAG (904_906delGAG). | 81418 | 24/06/2025 | RD-230-2025-DG-INCN |
| 4 | DMPK (proteína quinasa DM1) (p. ej., distrofia miotónica tipo 1) análisis de genes; evaluación para detectar alelos anormales (expandidos) . | 81234 | 27/05/2025 | RD-202-2025-DG-INCN |
| 5 | HTT (huntingtina) (p. ej., enfermedad de Huntington) análisis de genes; evaluación para detectar alelos anormales (p. ej., expandidos). | 81271 | 09/05/2025 | RD-174-2025-DG-INCN |
| 6 | Panel de ataxias espinocerebelosas por expansión de triplete CAG (ATXN1, ATXN2, ATXN3, CACNA1A, ATXN7, PPP2R2B, TBP y ATN1) | 81401.01 | 26/06/2025 | RD-245-2025-DG-INCN |
| 7 | ATXN1 (ataxina1) (p. ej., ataxia espinocerebelosa) análisis de genes, evaluación para detectar alelos anormales (p. ej., expandidos) | 81178 | 24/06/2025 | RD-229-2025-DG-INCN |
| 8 | ATXN2 (ataxina2) (p. ej., ataxia espinocerebelosa) análisis de genes, evaluación para detectar alelos anormales (p. ej., expandidos) | 81179 | 27/05/2025 | RD-201-2025-DG-INCN |
| 9 | ATXN3 (ataxina3) (p. ej., ataxia espinocerebelosa, enfermedad de Machado-Joseph) análisis de genes, evaluación para detectar alelos anormales (p. ej., expandidos) | 81180 | 09/05/2025 | RD-175-2025-DG-INCN |



PERÚ

Ministerio
de SaludViceministerio
de Prestaciones y
Aseguramiento en SaludInstituto Nacional
de Ciencias Neurológicas"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año de la recuperación y consolidación de la economía peruana"

| | | | | |
|----|--|----------|------------|---------------------|
| 10 | CACNA1A (subunidad alfa1 del canal dependiente de voltaje de calcio A) (p. ej., análisis de genes de ataxia espinocerebelosa); evaluación para detectar alelos anormales (p. ej., expandidos) | 81184 | 26/06/2025 | RD-229-2025-DG-INCN |
| 11 | PPP2R2B (proteína fosfatasa2 subunidad reguladora beta) (p. ej., ataxia espinocerebelosa) análisis de genes, evaluación para detectar alelos anormales (p. ej., expandidos) | 81343 | 24/06/2025 | RD-231-2025-DG-INCN |
| 12 | ATN1 (atrofina1) (p. ej., atrofia dentorubropálidoluisiana) análisis de genes, evaluación para detectar alelos anormales (p. ej., expandidos) | 81177 | 26/06/2025 | RD-246-2025-DG-INCN |
| 13 | TBP (proteína de unión a caja TATA) (p. ej., ataxia espinocerebelosa) análisis de genes, evaluación para detectar anomalías (p. ej., expandidos) | 81344 | 26/06/2025 | RD-243-2025-DG-INCN |
| 14 | ATXN10 (ataxina10) (p. ej., ataxia espinocerebelosa) análisis de genes, evaluación para detectar alelos anormales (p. ej., expandidos) | 81183 | 09/05/2025 | RD-172-2025-DG-INCN |
| 15 | FXN (frataxina) (p. ej., ataxia de Friedreich) análisis de genes; evaluación para detectar alelos anormales (expandidos) | 81284 | 24/06/2025 | RD-232-2025-DG-INCN |
| 16 | MT-ND5 (tRNA leucina1 [UUA/G] codificada mitocondriamente, NADH deshidrogenasa codificada mitocondriamente5) (p. ej., encefalopatía mitocondrial con acidosis láctica y episodios similares a accidentes cerebrovasculares [MELAS]), variantes comunes (p. ej., m.3243 ^a >G, m.3271T>C, m.3252 ^a >G, m.13513G>A) | 81401.03 | 26/06/2025 | RD-248-2025-DG-INCN |
| 17 | DMD (distrofina) (p. ej., distrofinopatía de Duchenne/Becker) análisis de delección y análisis de duplicación, si se realiza | 81161 | 26/06/2025 | RD-250-2025-DG-INCN |
| 18 | PMP22 (proteína 22 de mielina periférica) (p. ej., Charcot-Marie-Tooth, neuropatía hereditaria con riesgo de parálisis por presión) análisis de genes; análisis de duplicación/eliminación | 81324 | 26/06/2025 | RD-249-2025-DG-INCN |



PERÚ

Ministerio
de SaludViceministerio
de Prestaciones y
Aseguramiento en SaludInstituto Nacional
de Ciencias Neurológicas"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año de la recuperación y consolidación de la economía peruana"

| | | | | |
|----|---|-------|------------|---------------------|
| 19 | ATXN7 (ataxina 7) (p. ej., ataxia espinocerebelosa) análisis de genes, evaluación para detectar alelos anormales (p. ej., expandidos) | 81181 | 06/09/2024 | RD-269-2024-DG-INCN |
|----|---|-------|------------|---------------------|

Atentamente,