

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	N° 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

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 mitocondrialmente, NADH deshidrogenasa codificada mitocondrialmente5) (p. ej., encefalopatía mitocondrial con acidosis láctica y episodios similares a accidentes cerebrovasculares [MELAS]), variantes comunes (p. ej., m.3243 <sup>a</sup> >G, m.3271T>C, m.3252 <sup>a</sup> >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

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,