

www.bupalab.cl

BUPA

Bupa Lab introduce test para la detección temprana del Alzheimer

El nuevo examen permite identificar señales tempranas de la enfermedad a través de un análisis de sangre. Disponible exclusivamente en Bupa Lab, la tecnología incorpora al país una herramienta diagnóstica recientemente validada por la FDA, ampliando las posibilidades de detección precoz.

El envejecimiento de la población está transformando el panorama sanitario en Chile. A medida que aumenta la expectativa de vida, también crece la prevalencia de enfermedades neurodegenerativas, entre ellas el Alzheimer, una patología progresiva que afecta la memoria, el pensamiento y la autonomía de las personas. Su impacto es sanitario, social y económico, debido a la creciente demanda de cuidados especializados y a la sobrecarga que implica para las familias y el sistema de salud.

En nuestro país se estima que cerca de 230 mil personas viven con algún tipo de demencia. De ellas, más de 140 mil corresponden a Alzheimer, lo que ha llevado al país a considerar esta enfermedad como una prioridad

de salud pública bajo el Plan Nacional de Demencias (2021).

INNOVACIÓN DIAGNÓSTICA VALIDADA POR LA FDA (FOOD AND DRUG ADMINISTRATION)

En este contexto, Bupa Lab dio un importante paso en innovación diagnóstica con la incorporación del biomarcador pTau217 en muestra de sangre, recientemente validado por la FDA (2025). Este examen permite detectar alteraciones neuropatológicas asociadas a la acumulación de proteína Tau hiperfosforilada, un indicador clave de neurodegeneración cerebral y de la progresión de la enfermedad.

A diferencia de los métodos tradicionales, como el PET cerebral o los análisis de líquido

cefalorraquídeo, el examen de pTau217 en sangre ofrece una alternativa más accesible, rápida y con alta precisión diagnóstica. Su costo es cerca de una décima parte del valor de un PET cerebral y su sensibilidad alcanza cerca del 92%, con una especificidad que llega a 96%: resultados comparables al estándar de oro en imagenología cerebral.

La incorporación de este biomarcador marca un punto clave para la medicina diagnóstica en Chile. Por primera vez, un examen de sangre puede entregar información de alta precisión sobre procesos neurodegenerativos que antes requerían tecnología altamente especializada, abriendo la puerta a una medicina más preventiva y personalizada.

Disponer de esta herramienta implica mayor certeza diagnóstica y menor tiempo de espera, contribuyendo a una atención más eficiente y costo-efectiva. Su uso permitirá a profesionales de la salud incorporar el test como apoyo al estudio de pacientes

con sospecha de deterioro cognitivo leve o síntomas iniciales, ampliando el rango de acción para un diagnóstico más precoz.

Finalmente, la prueba se integra a la red de servicios de Bupa Lab -IntegraMédica, Clínicas Bupa Santiago, Bupa Antofagasta y Bupa Ñaína y prestadores en convenio, garantizando cobertura nacional, trazabilidad completa de la muestra y respaldo científico bajo estándares internacionales de calidad y bioseguridad.

“El envejecimiento de la población nos obliga a anticiparnos. Desde Bupa Lab estamos poniendo la innovación al servicio de un diagnóstico más oportuno del Alzheimer, incorporando herramientas que por primera vez están disponibles en Chile y Latinoamérica, que apoyan la detección temprana y permiten acompañar de mejor manera a los pacientes y familias desde las primeras etapas”, comentó la gerente corporativa de Transformación e Innovación Médica y Bupa Lab, Marcela Henríquez.

¿Cómo acceder al examen? La toma de muestra se realiza en clínicas Bupa e IntegraMédica, con orden médica y por orden de llegada.