

Il referto indicherà se sono state rilevate o meno delle anomalie nei cromosomi analizzati.

Se rilevate, sarà necessaria una conferma tramite una amniocentesi o una villocentesi. Il vostro medico potrà darvi informazioni in merito a questi test.

Igenomix[®]
WITH SCIENCE ON YOUR SIDE

NACE[®] Test **STEP BY STEP**

1. Chiamate il +39 0424 472449 per ulteriori informazioni e per richiedere il test. Parlate con il vostro ginecologo.
2. IGENOMIX invierà un kit per il prelievo di un campione del vostro sangue.
3. Il campione verrà inviato ad Igenomix dalla Clinica o dall'Ospedale per l'analisi.
4. Risultati consegnati al vostro medico in 3 giorni lavorativi (72 ore) dalla data di ricevimento del campione.

+39 0424 472449

Dal lunedì al venerdì
Dalle 09:00 alle 18:00

www.igenomix.it

NACE

Non-invasive
Prenatal Test
by **Igenomix**[®]

Test prenatale
non-invasivo per la
tranquillità delle
future mamme.

Nuovo Nace 24
Risultati
in
7
giorni

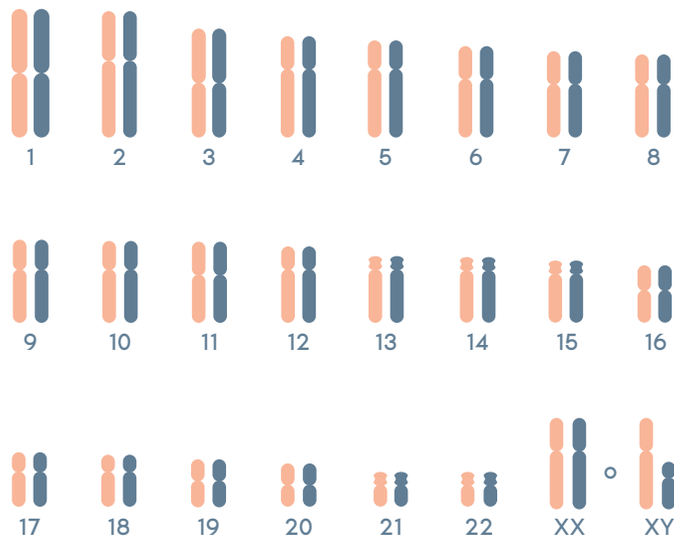
Igenomix[®]
WITH SCIENCE ON YOUR SIDE

NACE® è un test prenatale non invasivo, completamente sicuro per te ed il tuo bambino.

Usa la più avanzata tecnologia di sequenziamento per analizzare il DNA del feto, rilevando la presenza di anomalie nei cromosomi.

- Molto più affidabile dello screening biochimico.
- Aiuta a ridurre il 90% delle amniocentesi non necessarie.

Gli esseri umani hanno 23 coppie di cromosomi.



La mancanza o la presenza di una copia extra di un cromosoma è causa di problemi di salute e di sviluppo.



Non invasivo e privo di rischi.

Dalla **10° settimana** di gravidanza.

Il maggior tasso di capacità informativa del mercato
Otteniamo risultati nel 99.9% dei campioni analizzati.

Stima della frazione fetale

La nostra piattaforma è dotata delle migliori performance di sequenziamento, permettendoci di ottenere dei risultati anche con delle frazioni fetali inferiori a quelle stabilite da altri laboratori.

NACE® rileva le anomalie nei cromosomi 21, 18 e 13 e le più comuni anomalie nei cromosomi sessuali (X e Y).

*Relativo ai cromosomi sessuali. In caso di gravidanze gemellari, i cromosomi sessuali non vengono analizzati.

NACE® 24 analizza tutti i cromosomi.

NACE® Extended 24 analizza tutti e 24 i cromosomi e rileva le microdelezioni associate alle 6 principali sindromi genetiche.

	NACE®	NACE® 24	NACE® 24 Extended
Sindrome di Down	✓	✓	✓
Sindrome di Edwards	✓	✓	✓
Sindrome di Patau	✓	✓	✓
Cromosomi sessuali	✓	✓	✓
Cromosomi autosomici		✓	✓
Microdelezioni			✓
TAT	7 giorni	7 giorni	15 giorni

Cromosomi sessuali:

Sindrome di Turner (45, X)
Sindrome di Klinefelter (XXY)
Sindrome del XYY
Trisomia del X

Microdelezioni:

Sindrome Di George
Sindrome di Angelman*
Sindrome di Cri-du-chat
Sindrome delezione p36
Sindrome di Prader-Willi*
Sindrome di Wolf-Hirschhorn

In caso di gravidanza gemellare i cromosomi sessuali non verranno analizzati.

*La regione della microdelezione della sindrome di Angelman e della Sindrome di Prader-Willi è la stessa (15q11.2). NACE 24 Extended non distingue le due sindromi, sarà necessario un test di approfondimento.