

Rapor, analiz edilen kromozomlarda herhangi bir anomalilik tespit edilip/edilmediğini gösterir.

Eğer bir anomali tespit edilirse, amniyosentez veya koryon villus örnekleme (CVS) ile doğrulanması gerekir. Doktorunuz bu testler hakkında size bilgi verecektir.

Igenomix®
WITH SCIENCE ON YOUR SIDE

NACE Testi AŞAMALARI

1. Test hakkında daha fazla bilgi almak ve testi yaptırmak için 0541 189 65 90 numaradan bize ulaşın. Kadın doğum uzmanımız sizi konuyla alakalı bilgilendirecektir.
2. IGENOMIX tarafından bir kit gönderilir ve klinik veya hastanede kan örneği alınır.
3. Alınan kan örneği IGENOMIX'e gönderilir ve laboratuvarlarımızda analiz edilir.
4. Sonuçlar, örnek IGENOMIX'e ulaştıktan 7 gün sonra doktorunuza gönderilir.

0541 189 65 90

supportturkey@igenomix.com

www.igenomix.com.tr

NACE

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

Huzurlu bir gebelik dönemi geçirmek isteyen anneler için
NACE Non-invaziv
Prenatal Test

7

gün içerisinde
sonuçlanır

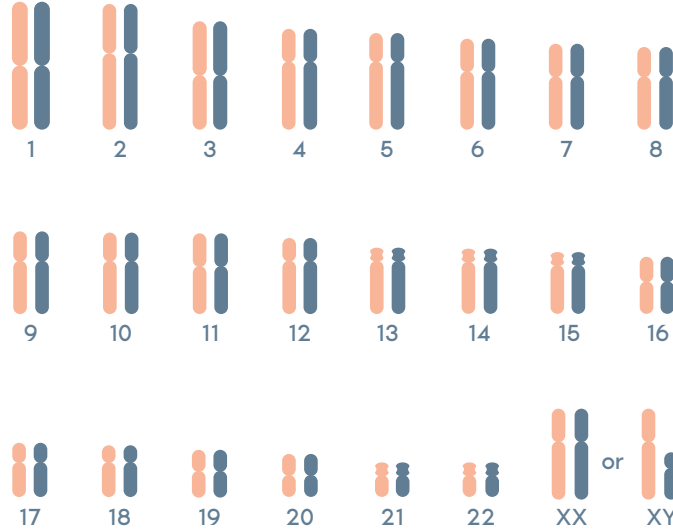
Igenomix®
WITH SCIENCE ON YOUR SIDE

NACE® Non-invaziv Prenatal Test, bebeğiniz ve sizin için tamamen güvenli bir testtir.

Fetal DNA'yı analiz etmek için yeni nesil dizileme teknolojisini kullanarak, kromozomlarda bulunan anomalileri tespit eder.

- Biyokimyasal taramalardan çok daha güvenilirdir.
- Gereksiz amniyosentez işlemlerinin %90'ını azaltmada yardımcı olur.

İnsanlarda
23 çift
kromozom
bulunur



Kromozom sayılarındaki eksiklik veya fazlalık, gelişimi ve sağlığı ciddi yönde etkileyen problemlere sebep olur.



Non-invaziv ve risksiz

Gebeliğin 10. haftasından itibaren uygulanabilir

Doktorun isteği üzerine test öncesi ve sonrasında kişiye özel **genetik danışmanlık hizmeti sunulabilir**

Diğer testler ile kıyaslandığında bilgi verme oranı en yüksek olan testtir: analiz edilen örneklerin %99,9'u için sonuç elde edilir.

Fetal Fraksiyon Oranı

Daha derin dizileme yapılmasına olanak tanıyan platformumuz ile diğer laboratuvarlarda sonuç verilemeyen fetal fraksiyonu %4'ün altında olan örneklerde bile sonuç elde edilebilmektedir.

NACE® 13, 18 ve 21 nolu kromozomların yanı sıra, sık rastlanan cinsiyet (X ve Y) kromozom anomalilerinin de tespitini yapmaktadır.

*İkiz gebelik durumunda cinsiyet kromozomları analiz edilmez.

NACE® 24 ile 24 kromozomun tamamı incelenmektedir.

NACE® Extended 24 kromozomun tümü ve 6 adet mik rodelesyon sendromunu incelenmektedir.

	NACE®	NACE® 24	NACE® 24 Extendend
Down Sendromu	✓	✓	✓
Edwards Sendromu	✓	✓	✓
Patau Sendromu	✓	✓	✓
Cinsiyet Kromozomları	✓	✓	✓
Diğer Tüm Kromozomlar		✓	✓
Mik rodelesyonlar			✓
Raporlama süresi	7 gün	7 gün	10 gün

Cinsiyet kromozomları:

Turner Sendromu (45,X)
Klinefelter Sendromu (XXY)
XYY Sendromu
Trizomi X Sendromu

İkiz gebelik durumunda cinsiyet kromozomları analiz edilmez.

Mik rodelesyonlar:

Di George Sendromu
Angelman Sendromu*
Cri-du-chat (Kedi Miya vlaması) Sendromu

1p36 Delesyon Sendromu
Prader-Willi Sendromu*
Wolf-Hirschhorn Sendromu

*Mik rodelesyon bölgesi hem Angelman hem de Prader-Willi sendromları için aynıdır. (15q11.2). NACE Kapsamli 24 testi, iki sendrom arasında ayırım yapamaz. Söz konusu sendromu doğrulamak için ek bir test gerekecektir.