

PGT-M

Tek Gen Hastalıkları
için Preimplantasyon
Genetik Test

Igenomix tarafından

Ailedeki tek gen
hastalığının geçişini
önleyerek, çiftlerin
sağlıklı bir çocuk sahibi
olmalarına yardımcı olur

Igenomix[®]
WITH SCIENCE ON YOUR SIDE

www.igenomix.com.tr

Igenomix[®]
WITH SCIENCE ON YOUR SIDE


PGT-M Nedir?

PGT-M, çiftlerin ailedeki kalıtsal genetik hastalıktan etkilenmeyen bir bebeğe sahip olma şanslarını en üst düzeye çıkarır.

Her embriyonun DNA'sı analiz edilerek sağlıklı embriyolar belirlenir ve transfer için seçilir.


PGT-M Huntington hastalığı, kas distrofileri, Frajil-X sendromu, Kistik Fibrozis ve Talasemi gibi pek çok tek gen hastalığı için taşıyıcı durumda olan çiftlere önerilir.

PGT-M'in Avantajları

 Transferden önce ailedeki genetik hastalıktan etkilenen embriyoları tanımlar.

 Her çift için özel olarak tasarlanan bir çalışmadır.

 Ek ücret ödmeden genetik danışmanlık hizmetinden yararlanılabilir.

 Igenomix, her ailenin ve hastalığının özel olduğunu bilir ve tüm süreci her çiftin bireysel ihtiyaçlarına göre belirler.



Testin aşamaları nelerdir?

