

Tanı Testleri

Klinik bulgularınıza göre spesifik bir alana yönelik genetik test uygulayabilme seçeneği

Genom/Ekzom



WES TRIO



WES DUO



WES INDEX

Kromozomal



Kromozomal
MikroArray

Prezisyon Panelleri



Kardiyoloji



Metabolik



Endokrinoloji



Gastroenteroloji



Reprodüktif



Nöroloji



Hematoloji



Dermatoloji



Oftalmoloji



Nadir Hastalıklar



İskelet
Displazisi



Pnömoni



Kulak, Burun,
Boğaz



Bağ Dokusu
Bozukluğu



Onkoloji



Nefroloji



İmmünoloji



YENİDOĞAN TESTLERİ
Tarama | NICU Tanısı

Tek Gen Dizileme



Tekrar
Sayısı Artışı



Multiplex Ligasyona
Bağlı Prob
Amplifikasyonu



Yeni Nesil
Dizileme



Sanger
Dizilimi

Igenomix®
WITH SCIENCE ON YOUR SIDE

Igenomix®
WITH SCIENCE ON YOUR SIDE



GPD_x

Genomic Precision
Diagnostic

Kapsamlı ve
Kişiselleştirilmiş
Tanı Testleri

www.igenomix.com.tr

Telefon: 0212 221 18 41

E-mail: supportturkey@igenomix.com

Kaptanpaşa mahallesi Piyalepaşa bulvarı No:73/2

Ortadoğu Plaza Şişli/İstanbul

V-2021

Genomiği tıbbi uygulamalara entegre etmenin faydaları nelerdir?

- Teşhis edilemeyen çoğu hastalığı teşhis edebilmenin ve gereksiz ek araştırmalardan kaçınmanın tek yolu genetik testlerdir.
- Tanıdaki belirsizliği azaltır ve uzman doktoru uygun tedaviye yönlendirir.
- Uzmardan uzmana yönlendirmeleri azaltarak yüksek kalitede hasta bakımı sağlar.
- En uygun tedaviyi ve desteği seçmeleri için hastalara rehberlik eder.



Neden IGENOMIX'i seçmeliyim?



Alanında Uzman Genetik Doktorları
Her anınızda size rehberlik edecek uzmanlar



Hasta Dostu
Genetik danışmanlık ve e-learning platformları



Hızlı ve Kolay
Online test yönetimi



Tüm uygulamalar Igenomix Bünyesinde Yapılır
Laboratuvarlarımızda gerçekleşen tüm genetik hizmetler (test, analiz, raporlama) Igenomix bünyesinde gerçekleşir



%100
Dizileme ve BIO IT şirket bünyesinde yapılır



En Doğru Analiz, Yorumlama ve Raporlama
Uygun teknoloji ve en yüksek kalite standartları kullanılır

Yaşamın her döneminde uygulanan Genetik Tanı Servislerimiz



PREKONSEPSİYON (Gebelik Öncesi Dönem):

- Gebelikten önce genetik mutasyon taşıma riski belirlenir.
- Genetik hastalık riski azaltılır.
- Genetik danışmanlık hizmeti verilir.



PRENATAL (Doğum Öncesi Dönem):

- Yüksek riskli gebelikler belirlenir.
- En yeni teknolojiler kullanılarak, fetal numunelerin analizi yapılır.



NEONATAL (Yenidoğan Dönemi):

- Yenidoğanlarda hastalığa neden olabilecek varyantlar tanımlanır.
- Komplikasyonlar önlenir, yaşam beklentisinin artması sağlanır.



ÇOCUKLUK/YETİŞKİNLİK DÖNEMİ:

- Semptomlara neden olan mutasyonlar tanımlanır ve tanı doğrulanır.
- Yüksek kalitede hasta bakımı sağlanması için tanı verimi artırılır.
- Kanser ve kalp hastalığı riski belirlenir.

Testin süreci nelerdir?



Doktora/hastaya genetik kit ulaştırılır

Özel kit, imzalanacak talep ve onam formu ile birlikte gönderilir

1



Igenomix genetik danışmanlık

En uygun genetik testi seçmek için deneyimli ve uzman ekibimiz tarafından rehberlik ve destek

2



Numune alınır
(kan, ekstrakte edilmiş DNA veya doku örneği)

3



Numune Igenomix laboratuvarlarına gönderilir

Lojistik ve müşteri destek ekibimiz numune alımını ve sevkiyatını planlar

4



Test ve analizleri gerçekleştirilir

Dizileme ve analiz Igenomix tarafından yapılır

5



Test raporu oluşturulur

Uluslararası alanda deneyimli bilimsel komitemiz tüm vakaları inceler ve iki kez kontrol eder

6

**RANDEVU
TALEP
EDİN**

Genetik Danışmanlık Servisimizden

alacağınız bilgilerle hikayenizi baştan yazın!

Ücretsiz Genetik Danışmanlık

Rehberlik ve destek almak için Genetik Danışmanlarımız ve Genetik Uzmanlarımızla iletişime geçin.

(0212) 221 18 41