



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

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

### NACE Testi AŞAMALARI

1. Test hakkında daha fazla bilgi almak ve testi yaptırmak için 0544 788 89 16 numaradan bize ulaşın. Sizi konuyla ilgili bilgilendireceğiz.
2. İGENOMIX tarafından bir kit gönderilir ve klinik veya hastanede kan örneği alınır ya da yerinde kan alma hizmeti verilir.
3. Alınan kan örneği İGENOMIX'e gönderilir ve laboratuvarlarımızda analiz edilir.
4. Sonuçlar, örnek İGENOMIX'e ulaştıktan 7 gün sonra doktorunuza gönderilir.

☎ **0544 788 89 16**  
**0541 189 65 90**

✉ [supportturkey@igenomix.com](mailto:supportturkey@igenomix.com)

📷 [igenomixturkey](https://www.instagram.com/igenomixturkey)

🌐 [Igenomix Türkiye](https://www.igenomix.com.tr)



[www.igenomix.com.tr](http://www.igenomix.com.tr)

## NACE

Non-invasive  
Prenatal Test  
by Igenomix®

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



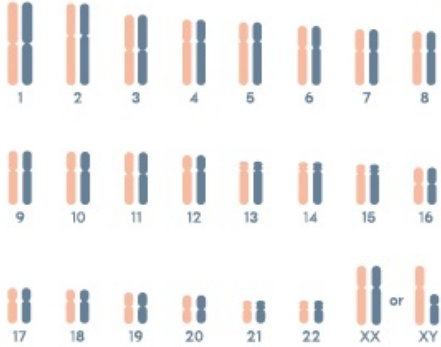
**Igenomix®**  
WITH SCIENCE ON YOUR SIDE  
**0544 788 89 16**

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

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

- Biyokimyasal taramalardan çok daha güvenlidir.
- 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®	NACE® 24
Down Sendromu	✓	✓
Edwards Sendromu	✓	✓
Patau Sendromu	✓	✓
Cinsiyet Kromozomları	✓	✓
Diğer Tüm Kromozomlar		✓
Raporlama süresi	7 iş günü	7 iş günü

### Cinsiyet kromozomları:

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

İkiz gebelik durumunda diyetel kromozomlar analiz edilmez.