

El informe indica si se ha detectado o no alguna de las alteraciones analizadas

Si se detecta una alteración, es necesaria una confirmación mediante amniocentesis o biopsia corial.

Folleto de información a pacientes

Igenomix[®]
WITH SCIENCE ON YOUR SIDE

El test NACE[®] PASO A PASO

1. Consulta con tu ginecólogo.
2. El ginecólogo coordina la extracción de sangre
3. Igenomix recoge y traslada la muestra al laboratorio.
4. Resultados en 10 días corridos desde la recepción de la muestra en Igenomix.

www.igenomix.ar

NACE

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

El test prenatal no
invasivo para la
tranquilidad de las
futuras mamás.

Igenomix[®]
WITH SCIENCE ON YOUR SIDE

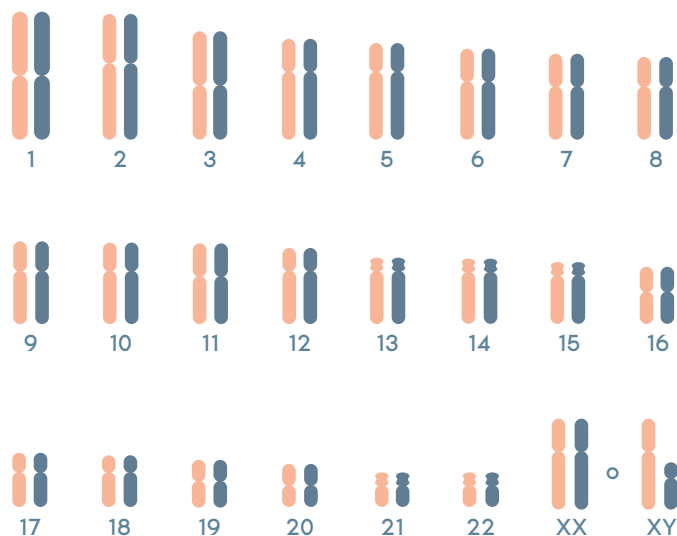


NACE® es una prueba prenatal no invasiva, completamente segura para vos y tu bebé.

Emplea la última tecnología en secuenciación que analiza el ADN fetal para detectar anomalías cromosómicas.

- Mucho más fiable que el cribado combinado.
- Reduce en aproximadamente un 90% las amniocentesis innecesarias.

Cada célula del ser humano contiene 23 pares de cromosomas.



Cuando falta o sobra algún cromosoma aparecen problemas de salud y de desarrollo.



No invasivo y sin riesgos.

A partir de la semana 10.

Asesoramiento genético personalizado pre y post test a petición del médico.

Tasa de informatividad más alta del mercado.

Resultados obtenidos en el 99% de las muestras analizadas.

Estimación de la Fracción Fetal.

Plataforma con mayor profundidad de análisis ofreciendo resultados incluso con fracciones fetales inferiores al umbral establecido por otros laboratorios (4%).

NACE® detecta anomalías en los cromosomas 21, 18, 13 y las anomalías más comunes de los cromosomas sexuales (X e Y).

NACE® 24 Ampliado analiza los 24 cromosomas, e identifica microdeleciones relacionadas con 6 síndromes genéticos importantes.

	NACE®	NACE® 24 Ampliado
Síndrome de Down	✓	✓
Síndrome de Edwards	✓	✓
Síndrome de Patau	✓	✓
Cromosomas sexuales	✓	✓
Resto de los 24 cromosomas		✓
Microdeleciones		✓
Plazo de entrega de resultados	10 días	10 días

Cromosomas sexuales:

Síndrome de Turner (45, X)
Síndrome de Klinefelter (XXY)
Síndrome XYY
Trisomía X

Microdeleciones

Síndrome DiGeorge
Síndrome de Angelman*
Síndrome de Maullido de gato
Síndrome Deleción 1p36
Síndrome de Prader-Willi*
Síndrome de Wolf-Hirschhorn

Análisis de los cromosomas sexuales no válido en gestaciones gemelares.

* La región de microdeleción es la misma región para los síndromes de Angelman y Prader-Willi (15q11.2). El test NACE® 24 Ampliado no distingue entre estos dos síndromes. Se requiere una prueba adicional para confirmar.