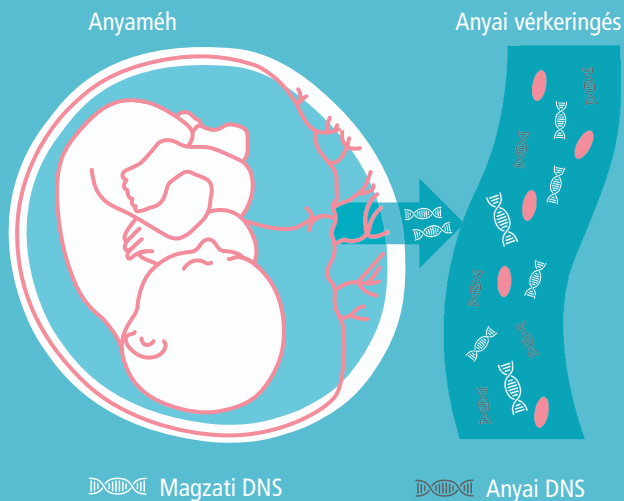




TRISOMYtest

- Kiszűri a leggyakoribb kromoszóma-rendellenességeket (Down-, Edwards-, illetve Patau-szindróma) és a nemi kromoszóma-rendellenességeket (TRISOMY-teszt XY).
- Hatékonyabb, mint a hagyományos biokémiai szűrőteszt.
- Minimálisra csökkenti az amniocentézis (magzatvíz mintavétel) szükségességét.
- Amennyiben tudni szeretné, meghatározható vele a magzat neme is.
- Ikerterhesség esetén is elvégezhető.



G É N D I A G N O S Z T I K A
bizalom és szakértelem

Választ kaphat kisbabája egészségével
kapcsolatos kérdéseire, a nyugodt és
örömteli várandósság érdekében.



TRISOMYtest

MEGBÍZHATÓ mivel nagy érzékenységű

BIZTONSÁGOS a mintavétel nem kockázatos

FÁJDALOMMENTES csak egy vérvétel

GYORS eredmény 5-7 munkanapon belül

IDŐBEN már a terhesség 11. hetétől

TELJES KÖRŰ szakmai háttér

LEGKEDVEZŐBB ár a piacon



TRISOMYtest

A legkedvezőbb árú,
nem invazív magzati triszómia teszt.



Istenhegyi Géndiagnosztikai,
Nőgyógyászati és Családtervezési Centrum

1125 Budapest, Zalatnai utca 2. | (+36 1) 580 8600
info@gendiagnosztika.hu | www.gendiagnosztika.hu

Genetikai teszt a vetélés kockázata nélkül



TRISOMYtest

Egyszerű, biztonságos és gyors

A TRISOMY-teszt az anya véréből végzett nem invazív (szúrás nem igénylő), nagy pontosságú szűrővizsgálat, amelynek segítségével már a terhesség 11. hetétől kiszűrhető kromoszóma-rendellenességek jelenléte.

Más szűrővizsgálatokkal összehasonlítva a TRISOMY-teszt alkalmazásával:

- Nagyobb érzékenységgel mutatható ki a három leggyakoribb kromoszóma-rendellenesség és a nemi kromoszóma-rendellenességek.
- A hagyományos biokémiai tesztekkel szemben minimálisra csökken a fals pozitív eredmények száma.
- Csökkenthető az elvégzendő amniocentézisek száma.
- Nincs kockázat sem az anya, sem a magzat számára.

Mit szűr ki a TRISOMY-teszt?

A megtermékenyítést követően, a petesejt érésének korai szakaszaiban véletlenszerű sejtosztódási rendellenességek léphetnek fel. Ennek következtében előfordulhat, hogy valamelyik kromoszómából eggyel több másolat keletkezik. Triszómiának nevezzük azt, amikor kettő helyett három kromoszóma van jelen.

A TRISOMY-teszt-el kimutatható:

- A 21-es triszómia (Down-szindróma),
- a 18-as triszómia (Edwards-szindróma),
- a 13-as triszómia (Patau-szindróma),
- a nemi kromoszóma-rendellenességek (Klinefelter, Tripla X, Turner, Jacob- szindróma),
- Amennyiben szeretné tudni, a teszt megállapítja a születendő gyermek nemét is.

A teszt nem alkalmas az összes lehetséges genetikai, illetve fejlődési rendellenesség kimutatására.

Mikor érdemes a TRISOMY-tesztet elvégezni?

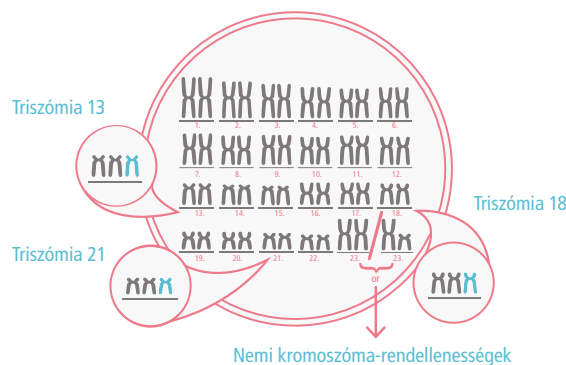
A TRISOMY-teszt minden várandós nőnél a terhesség 11. hetétől elvégezhető.

Előszörban azoknak az várandós nőknek ajánlott:

- Akik betöltötték a 35. életévüket.
- Akik a hagyományos biokémiai szűrővizsgálatnál (kombinált teszt) magasabb pontosságú vizsgálatot szeretnének.
- Akiknél a fogamzás mesterséges úton történt.
- Akiknél a biokémiai szűrővizsgálat eredménye magas/közepes kockázatú lett.*
- Akiknél az ultrahangos szűrővizsgálat eredménye a 21-es, 18-as, illetve 13-as triszómia fokozott kockázatát vetette fel.*
- Akiknél korábbi terhesség során a magzat kromoszóma-rendellenessége igazolódott.*
- Akiknél korábban többször fordult elő spontán vetélés.*
- Akik el akarják kerülni az amniocentézist, illetve akiknél komplikációk állnak fenn.*

*Fontos, hogy a vizsgálat előtt genetikai tanácsadásra kerüljön sor.

Mielőtt részt venne bármilyen nem invazív terhességi vizsgálaton, konzultáljon orvosával, és kérje meg, hogy ismertesse részletesen annak célját, előnyeit és lehetséges kockázatait, valamint tájékozódjon a TRISOMY-tesztről mint lehetséges alternatíváról.



TRISOMYtest



TRISOMYtest XY

• Down-szindróma (T21)

• Edwards-szindróma (T18)

• Patau-szindróma (T13)

• Magzat neme (választhatóan)

• Down-szindróma (T21)

• Edwards-szindróma (T18)

• Patau-szindróma (T13)

• Magzat neme (választhatóan)

• Klinefelter-szindróma (XXY)

• Tripla X-szindróma (XXX)

• Turner-szindróma (X-monoszómia)

• Jacob-szindróma (XYY)

119.000 Ft

139.000 Ft