

MaterniT21™

PLUS

SERBEST FETAL DNA (cfDNA) ANALİZİ İLE
DOWN SENDROMU (TRİZOMİ 21) VE DİĞER
KROMOZOMAL ANOMALİLERİN TARAMASI



 **biogen**

 **sequenom.**
Laboratories

DEĞERLİ HER GEBELİK İÇİN, ÖZEL BİR GENETİK TEST

Hamilelik, hayatınızda bir kaç kez yaşayabileceğiniz çok değerli bir deneyimdir.Hamile olduğunuzu öğrenmenizi takiben gebelik takibi sırasında doktorunuz tarafından size farklı testler önerilecektir.Standart tarama testleri genetik bozukluklar hakkında sadece bir risk oranı verir. Amniyosentez gibi girişimsel işlemler ile net sonuç alınabilir ama az da olsa düşük riski taşırlar.Günümüzde ise en son teknolojiyi kullanarak doktorunuz size farklı test seçenekleri sunabilir.



Girişimsel olmayan, zararsız işlem.

Bebeğe ait hücre parçacıklarını analiz etmek için anneden alınan kan örneği kullanılır.Herhangi bir düşük riski yoktur.



Bilginin getirdiği huzur ve rahatlık.

Gebeliğin 10. haftasından itibaren yapılabilir.Bu kadar erken bir dönemde genetik bozukluklar hakkında bilgi sahibi olmak, doğuma kadar kalan süreyi rahat ve huzurlu bir şekilde geçirmenizi sağlar.



İlk seferde sonuç alın.

İlk kan alımında sonuç verme oranı en yüksek testtir.Sonuçlar genellikle kan örneğinin laboratuvara ulaşmasından sonra 7 gün içinde verilir.

MaterniT21™

PLUS

MaterniT21 PLUS testi, gebeliğin 10. haftası itibariyle mikrodelesyon sendromlarını tespit edebilen ilk prenatal testtir. Bu sendromların birçoğunun ortak özelliği zeka geriliği ve hayatı tehdit eden ciddi organ anomalilerinin olmasıdır. Bu değerli bilgi sayesinde doktorunuz doğumdan önce sizi bilgilendirecek, önerilerini paylaşacak ve gerekli önlemleri alabilecektir. MaterniT21 PLUS testi bugün için aşağıda listesi verilen sendromlarla ilgili raporlama yapabilmekte olup, hem tekil hem de **ikiz gebeliklerde uygulanabilmektedir.**

Trizomi 21 (Down sendromu)

Trizomi 18 (Edwards sendromu)

Trizomi 13 (Patau sendromu)

Trizomi 16

Trizomi 22

22q (DiGeorge sendromu)

15q (Angelman/Prader-Willi sendromu)

11q (Jacobsen sendromu)

8q (Langer-Giedion sendromu)

5p (Cri-du-chat sendromu)

4p (Wolf-Hirschhorn sendromu)

1p36 delesyon sendromu

Gonozomal anomaliler (Tekil gebeliklerde)

Turner, Klinefelter, XXX ve XYY sendromları

BÜTÜN SERBEST FETAL DNA TESTLERİ AYNI DEĞİLDİR.

Sequenom laboratuvarlarında geliştirilmiş MaterniT2I Plus ve Genome testleri diğer tüm testlerden farklıdır. Detaylı serbest fetal DNA analizi ile bebeğe ait hücre parçacıkları San Diego, California, ABD'de bulunan laboratuvarımızda incelenir, Down sendromu ve nadir görülen birçok genetik bozukluk için net sonuç elde edilir.

Sonuç verme oranı en yüksek testlerdir. Yani yeterli sayıda hücre parçacığı saptandığında tekrar kan örneği alınmasına gerek kalmamaktadır. Sonuçlar doktorunuza net, sade ve anlaşılır bir şekilde raporlanmaktadır.

Örneğinizin Sequenom laboratuvarlarına ulaşmasından sonra yaklaşık 7 gün içerisinde sonucunuz doktorunuza iletilecektir.

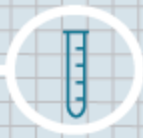
Bebeğiniz hakkında çok önemli genetik bilgilere, gebeliğinizin erken haftalarında ve doğru bir şekilde ulaşabilmek için MaterniT 2I Plus ve Genome testlerini tercih ediniz.



Daha fazla bilgi, daha erken



Net ve anlaşılır sonuçlar



İlk seferde sonuç alın

Hiçbir test mükemmel değildir. Bu testlerin doğruluğu çok yüksek oranlarda olsa da, çok ender durumlarda yanlış pozitif veya negatif sonuçlar görülebilir. Bu test tüm hastalıkların cevabı değildir ve "normal" bir sonuç, sağlıklı bir gebeliği garantileyemez. Test sonrası doktorunuza danışmanız ve rutin gebelik takibinize devam etmeniz önemlidir.

www.maternit21.com.tr

 biogen

444 58 09