

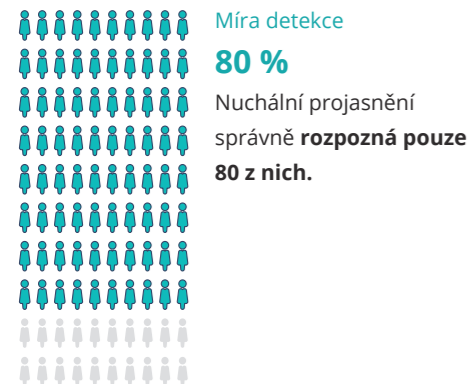
Jak se liší NIPT by GenePlanet od ostatních prenatalních testů?

NIPT by GenePlanet je v současné době nejlepším screeningovým testem dostupným na trhu.

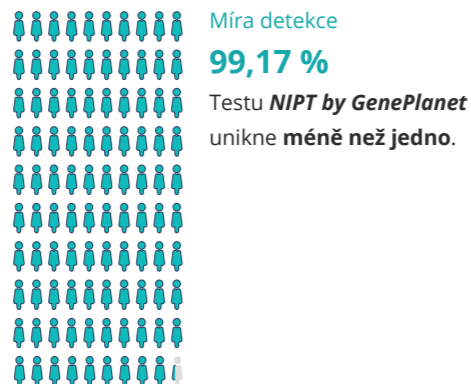
- **Méně amniocentéz:** Od zavedení testů NIPT se snížila potřeba provádět zbytečně invazivní prenatalní vyšetření, jako je amniocentéza, o 80 %.
- **Maximální přesnost:** V kombinaci s další metodou prenatalního screeningu (např. nuchální projasnění, ultrazvuk) poskytuje nejlepší a nejpřesnější těhotenský screening.

Ze 100 žen, které čekají dítě s Downovým syndromem:

NUCHÁLNÍ PROJASNĚNÍ



NIPT BY GENEPLANET



Chcete-li mít skutečně klidné těhotenství, rozhodněte se pro oba testy: nuchální translucence může odhalit morfologické abnormality, které genetický test odhalit neumí.

Mám zájem o test NIPT by GenePlanet. Jak mám postupovat dál?



1. Objednejte si termín testování

Naše síť kvalifikovaných gynekologů neustále roste. V případě, že váš současný gynekolog tento test nenabízí, jsme připraveni vám doporučit jiného odborníka.

Kontaktujte nás prosím na nipt@vaselaboratore.cz



2. Odběr krve

V domluveném čase se dostavte na vybranou kliniku, kde vám bude z paže odebrán vzorek krve.



3. Výsledky obdržíte od gynekologa, který test prováděl

Po obdržení výsledku s nízkým rizikem si můžete být na více než 99 % jisti, že vaše dítě skutečně nemá žádnou z testovaných abnormalit.

Zeptejte se svého gynekologa na test NIPT by GenePlanet nebo nás kontaktujte:



Vaše laboratoře

U Lomu 638 (Tomášov), Zlín, CZ 760 01
nipt@vaselaboratore.cz
Mobil: +420 606 705 622
+420 602 592 024

Služby a materiály společnosti GenePlanet neslouží jako náhrada lékařských konzultací, diagnóz a léčby. Test NIPT by GenePlanet může být prováděn pouze odborným zdravotnickým personálem. Analýza testu NIPT by GenePlanet probíhá v naší laboratoři.

GENEPLANET | 15 YEARS

Sledujte nás na sociálních sítích!
 GenePlanet NIPT by GenePlanet

GENEPLANET



NIPT

Neinvasivní prenatalní test
analyzující celý genom



Co je NIPT by GenePlanet?

Jde o jednoduchý, bezpečný a velmi přesný neinvazivní prenatalní test (NIPT), který vám umožní zkontrolovat genetické zdraví vašeho dítěte již od gestačního stáří 10tt + 0. Přidejte se k více než 10 milionům nastávajících maminek, které již technologii **NIPT by GenePlanet** důvěřují, a mějte v těhotenství o jednu starost méně.



Test NIPT by GenePlanet zkoumá všechny chromozomy pomocí nejnovější technologie genetického screeningu. Dokáže určit riziko přítomnosti Downova, Edwardsova, Patauova syndromu a dalších chromozomálních abnormalit.

Vzhledem k tomu, že během těhotenství obsahuje krev matky DNA jak její, tak i jejího plodu, je k provedení testu zapotřebí pouze **malý vzorek krve** z paže matky.

Výsledky obvykle obdržíte za 6 až 10 dní.



Pokud si to budete přát, test **NIPT by GenePlanet** může také odhalit i **pohlaví dítěte**.



Test je vhodný také pro **dvojčetná těhotenství, umělé oplodnění a těhotenství s darovanými vajíčky**.



Proč zvolit test NIPT by GenePlanet?



Test má **více než 99% spolehlivost** v odhalení nejčastějších případů trizomie.



NIPT by GenePlanet využívá špičkovou technologii neinvazivního prenatalního testování, která je **doporučována více než 2500 gynekology** ve více než 20 zemích světa.



Ve srovnání s invazivními metodami, jako je amniocentéza nebo CVS, **nepředstavuje tento test žádné riziko spontánního potratu**.



Vynikající výsledky ověřené **nejrozsáhlejší klinickou validační studií** testování NIPT na světě, která zahrnovala téměř 147 000 těhotenství.



Vzorky jsou analyzovány ve vlastní laboratoři GenePlanet v Evropě, což zaručuje **nejvyšší úroveň kvality a bezpečnosti zpracovávaných údajů**.



Test NIPT by GenePlanet je vhodný pro každou ženu, která touží po klidném těhotenství, bez ohledu na věk nebo předem stanovené genetické riziko.

Možnosti testování

	BASIC 9 500 Kč	STANDARD 11 500 Kč	PLUS 13 500 Kč	TWINS 11 500 Kč
NEJČASTĚJŠÍ TRIZOMIE				
Downův syndrom (trizomie 21)	✓	✓	✓	✓
Edwardsův syndrom (trizomie 18)	✓	✓	✓	✓
Patauův syndrom (trizomie 13)	✓	✓	✓	✓
ANEUPLOIDIE POHLAVNÍCH CHROMEZOMŮ				
Turnerův syndrom (monozomie X)		✓	✓	
Klinefelterův syndrom (trizomie XXY)		✓	✓	
Triple X syndrom (trizomie XXX)		✓	✓	
Syndrom Jacobsové (trizomie XYY)		✓	✓	
OSTATNÍ AUTOZOMÁLNÍ ANEUPLOIDIE				
Trizomie 9, 16, 22			✓	
16 dalších trizomií*			✓	
22 monozomií*			✓	
DELECE/DUPLIKACE				
60 syndromů			✓	
Ostatní mikrodelece/duplikace*			✓	
IDENTIFIKACE POHLAVÍ**	✓	✓	✓	✓
			NEJOBLÍBENĚJŠÍ	

*Pokud je zvolena možnost reportovat náhodné chromozomální nálezy (delece a duplikace přesahující 5 milionů párů bází).

**Detekce chromozomu Y u dvojčetného těhotenství.