



Igenomix[®]
WITH SCIENCE ON YOUR SIDE

O teste NACE[®] PASSO A PASSO

1. Ligue ou envie um e-mail para saber e solicitar o teste. Consulte seu ginecologista.
2. Faça a coleta de sangue.
3. A Igenomix coleta e transporta a amostra para o laboratório.
4. Verifique o prazo de resultados na sua região.



Não invasivo e sem riscos.

A partir da **10ª semana**.

Aconselhamento genético personalizado pré e pós teste por solicitação do médico.

A maior taxa de informatividade do mercado.

Resultados obtidos em 99% das amostras analisadas.

Estimativa da fração fetal.

Plataforma com maior profundidade de análise que fornece resultados com frações fetais superiores a 2%.

Folheto informativo para o paciente

Acesse os contatos locais da Igenomix no Brasil e em nosso site.

igenomix.com.br

NACE

Non-invasive
Prenatal Test

O teste pré-natal não invasivo para a tranquilidade das futuras mães.

Igenomix[®]
WITH SCIENCE ON YOUR SIDE

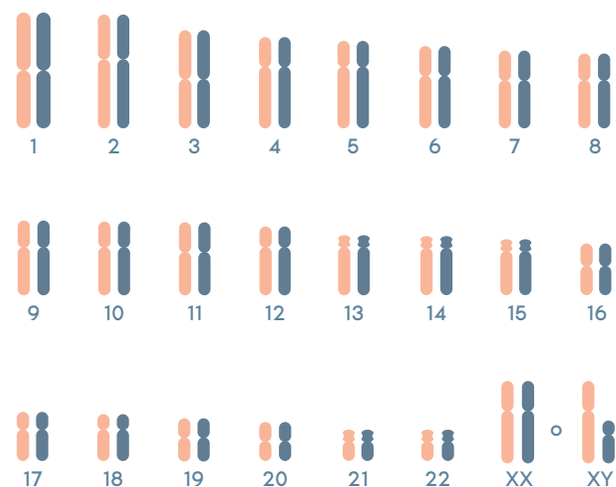
NACE® é um teste pré-natal não invasivo, totalmente seguro para você e seu bebê.

Ele utiliza a mais recente tecnologia de sequenciamento que analisa o DNA fetal para detectar anormalidades cromossômicas.

- Muito mais confiável do que a triagem combinada.
- Ele reduz a amniocentese desnecessária em aproximadamente 90%.

O relatório indica se alguma das alterações analisadas foi detectada ou não.

Se detectada, é necessária confirmação por amniocentese ou biópsia coriônica.



Cada célula do ser humano contém 23 pares de cromossomos.

Quando um cromossomo está faltando ou tem a mais, surgem problemas de saúde e desenvolvimento.

NACE® detecta anormalidades nos cromossomos 21, 18, 13 e as anormalidades mais comuns dos cromossomos sexuais (X e Y).

NACE® 24 analisa todos os cromossomos. Identifica síndromes genéticas derivadas de uma ampla busca por deleções e duplicações, atingindo resolução semelhante à obtida com o cariótipo.

zenit

by NACE

Uma em cada 80 gestações pode ser afetada por uma das condições genéticas estudadas no teste Zenit.

O Zenit é o teste não invasivo mais avançado do mercado, oferecendo uma nova dimensão na triagem pré-natal, com um aumento de 5 vezes na capacidade de detecção em comparação com a triagem básica atual.

Além de analisar o risco de trissomias e monossomias nos 24 cromossomos, a Zenit estuda 112 mutações genéticas associadas a doenças graves.

Zenit by Nace: veja a lista completa de genes em: <https://www.igenomix.com.br/zenit/>



* **3-4%**

de todos os nascimentos são afetados por alguma **doença genética**

*https://www.eurordis.org/IMG/pdf/princeps_document-EN.pdf

NACE® NACE® 24 ZENIT

Síndrome de Down	✓	✓	✓
Síndrome de Edwards	✓	✓	✓
Síndrome de Patau	✓	✓	✓
Cromossomos sexuais	✓	✓	✓
Restante dos 24 cromossomos		✓	✓
Deleções/duplicações >7MB		✓	✓
112 genes associados a doenças recessivas			✓

Cromossomos sexuais:

- Síndrome de Turner (45, X)
- Síndrome XYY
- Síndrome de Klinefelter (XXY)
- Trissomia X

Análise de cromossomos sexuais inválidos em gestações gemelares.

Comparação da capacidade de detecção dos testes de triagem atuais



x5

zenit
by NACE

• Exame de aneuploidia para 24 cromossomos e deleções/duplicações >7MB.

• Triagem de 112 genes associados a doenças recessivas.