

Para quem deseja saber mais



Aproximadamente

1/80

gestações podem ser afetadas por uma das **condições analisadas pelo Zenit by NACE**



O Zenit é um teste avançado não invasivo que oferece uma nova dimensão na triagem pré-natal.

O Zenit oferece a mais ampla cobertura de classificação de risco de gravidez.

Além de analisar o risco de anomalias cromossômicas no feto, a Zenit estuda 112 distúrbios monogênicos patogênicos.

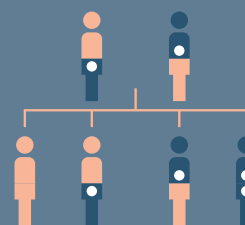
Painel recomendado pelo American College of Medical Genetics and Genomics (ACMG)

Veja a lista completa de genes em: <https://www.igenomix.com.br/zenit/>



1. Triagem Citogenética

Estuda a presença de deleções/duplicações nos 24 cromossomos com a **resolução semelhante a um cariótipo.**



2. Triagem de mutações hereditárias

Avalia um painel extenso de **112 genes associados a distúrbios recessivos.**

Indicações

Zenit é indicado:

Para todas as mulheres que desejam ter um entendimento mais completo possível do risco de gravidez.

* **3-4%**

de todos os bebês nascem com algum tipo de

distúrbio genético



O que pode ser detectado com os testes disponíveis atualmente?

zenit by NACE

x5

capacidade de detecção em comparação com painéis básicos

Testes mais abrangentes

Testes básicos (5 cromossomos)

- Síndrome de Down
- Síndrome de Edwards
- Síndrome de Patau
- Cromossomos sexuais

- **Síndrome de Down**
- Síndrome de Edwards
- Síndrome de Patau
- Cromossomos sexuais
- Cromossomos restantes
- Algumas microdeleções e microduplicações
- Algumas mutações De novo

O que ele analisa?

- Síndrome de Down
- Síndrome de Edwards
- Síndrome de Patau
- Cromossomos sexuais
- Cromossomos restantes
- Exclusões/duplicações >7 MB
- 112 genes associados a distúrbios recessivos

Benefícios do teste Zenit by Nace



Inclui
aconselhamento
genético pré e
pós-teste



Melhora o
gerenciamento
contínuo da
gravidez



Detecção precoce de
doenças genéticas
não rastreadas por
outros métodos de
triagem



Indica se os pais são
portadores de algumas
das mutações genéticas
testadas



Reduz testes
invasivos
desnecessários



Permite o
desenvolvimento de um
plano de cuidados
médicos e plano de parto
adequado às
necessidades da paciente

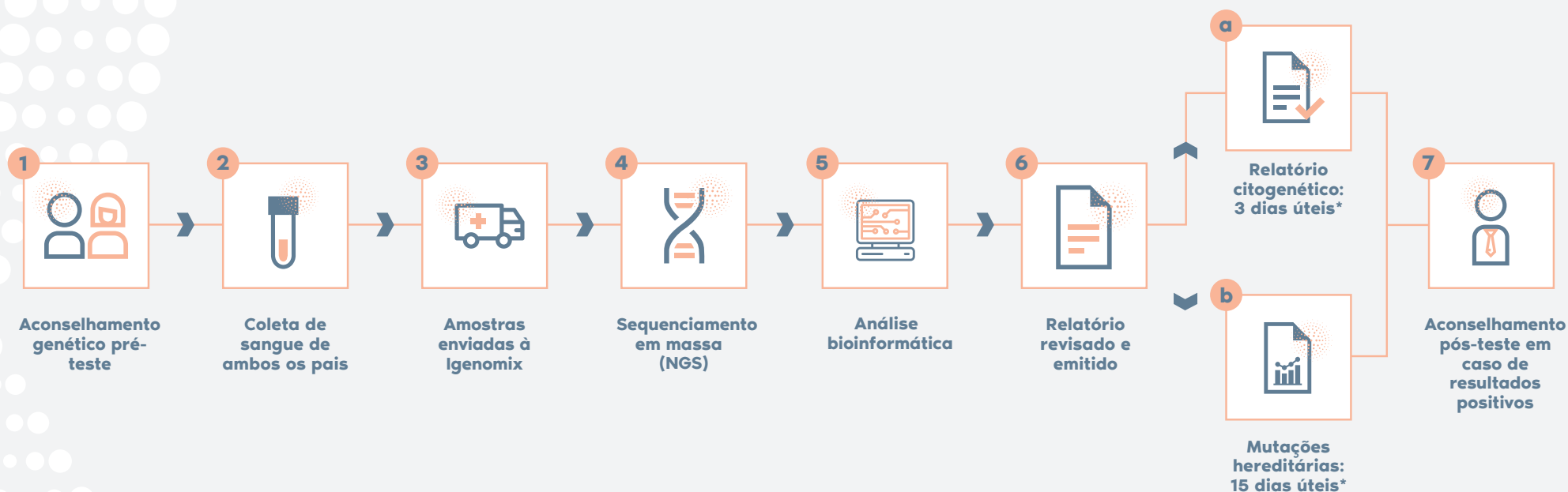


Planejando futuras
gestações
resultando em um
bebê saudável



Resultados:
30 dias úteis

Passo a Passo



*A partir da data em que a amostra é recebida na Igenomix

Contate seu representante local da Igenomix para obter mais informações sobre o teste ou entre em contato conosco através de atendimentoaocliente@igenomix.com ou **+55 11 2500-1570**

Saiba mais em nosso site www.igenomix.com.br