

O teste NACE indica se existe ou não alterações nos cromossomos analisados

Em caso de detecção de alterações é indicado a confirmação do diagnóstico mediante amniocentese ou biópsia de vilos corial.

Igenomix[®]
COM A CIÊNCIA A SEU FAVOR

Teste NACE[®] PASSO A PASSO

1. Consulte seu ginecologista e Igenomix para obter mais informações sobre o teste NACE.
2. Solicite o kit para a coleta de sangue materno.
3. Conte com o apoio da equipe de atendimento Igenomix para o envio da amostra ou agende sua coleta em um de nossos laboratórios.
4. Receba seu laudo e realize aconselhamento genético gratuito com nossos especialistas.



Coleta de Sangue



Análise Genética na Igenomix



Entrega de resultados

São Paulo e outras localidades do Brasil:
(11) 3197 5846
Recife (81) 3072 6083

www.igenomix.com.br

NACE

Teste Pré-Natal Não Invasivo (NIPT)
by Igenomix[®]

O teste pré-natal não invasivo proporciona tranquilidade para as futuras mães.

NACE e NACE 24
7
Dias úteis
Realizado em todo Brasil

Igenomix[®]
COM A CIÊNCIA A SEU FAVOR

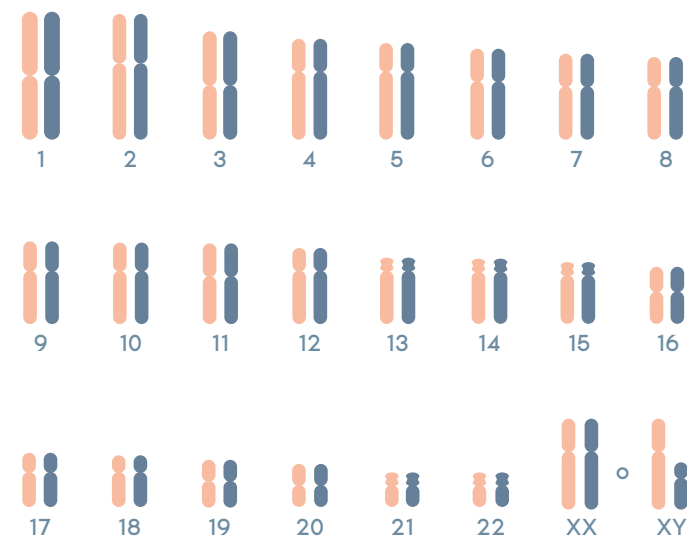


NACE® é um teste pré-natal não invasivo (NIPT) completamente seguro para a gestante e o bebê.

Aplica a tecnologia de Sequenciamento de Nova Geração (NGS) que analisa o DNA fetal presente no sangue materno para detectar alterações cromossômicas, como a Síndrome de Down.

- Mais confiável que a triagem não invasiva clássica.
- Reduz cerca de 90% das amniocenteses desnecessárias.

Cada célula do ser humano contém 23 pares de cromossomos.



Quando existem cromossomos a mais ou ausentes, surgem problemas de saúde e desenvolvimento fetal.



Pode ser solicitado a partir da 10ª semana de gestação

Revela o sexo do bebê

Testes NACE e NACE 24 são realizados no Brasil

Aconselhamento genético individualizado disponível antes e após o teste

A taxa de informatividade mais alta

Resultados obtidos em 99.9% das amostras analisadas.

Detecta Fração Fetal a partir de 4%

A fração fetal é a porcentagem de DNA fetal no sangue materno necessária para resultados confiáveis. Graças à nossa plataforma otimizada, obtemos resultados com frações fetais reduzidas.

NACE® detecta alterações nos cromossomos 21, 18, 13 e anomalias mais comuns nos cromossomos sexuais (X e Y).

NACE® 24 analisa todos os cromossomos.

NACE® 24 Ampliado analisa os 24 cromossomos e identifica microdeleções relacionadas com 6 síndromes genéticas importantes.

	NACE®	NACE® 24	NACE® 24 Ampliado
Síndrome de Down	✓	✓	✓
Síndrome de Edwards	✓	✓	✓
Síndrome de Patau	✓	✓	✓
Cromossomos sexuais	✓	✓	✓
Análise de todos cromossomos		✓	✓
Microdeleções			✓
Prazo de entrega de resultados (dias úteis)	7 dias	7 dias	10 dias

Cromossomos sexuais

Síndrome de Turner (45, X)
Síndrome de Klinefelter (XXY)
Síndrome de Jacobs (XYY)
Síndrome do Triplo X (XXX)

A análise dos cromossomos sexuais não é válida em gestações de gêmeos.

Microdeleções

Síndrome DiGeorge
Síndrome de Angelman*
Síndrome do Miado de gato
Síndrome Deleção 1p36
Síndrome de Prader-Willi*
Síndrome de Wolf-Hirschhorn

* A região de microdeleção é a mesma região para as síndromes de Angelman e Prader-Willi (15q11.2). O teste NACE® 24 Ampliado não distingue entre estas duas síndromes. Para confirmar, é necessário um exame adicional.