

O teste NACE rastreia alterações cromossômicas no feto

Previne a realização desnecessária de um procedimento invasivo de análise cromossômica fetal, que é indicado em caso de um resultado do NACE com risco aumentado.

O teste NACE também revela o sexo do bebê

Igenomix®
COM A CIÊNCIA A SEU FAVOR

Teste NACE® PASSO A PASSO

1. Consulte seu ginecologista/obstetra 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

infobrasil@igenomix.com

Atendimento em todo Brasil

Unidades: São Paulo | Recife | Porto Alegre

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 a partir da 10ª semana de gestação

NACE e NACE 24

99,9%

de precisão na detecção da Síndrome de Down

Realizado em todo Brasil

Igenomix®
COM A CIÊNCIA A SEU FAVOR

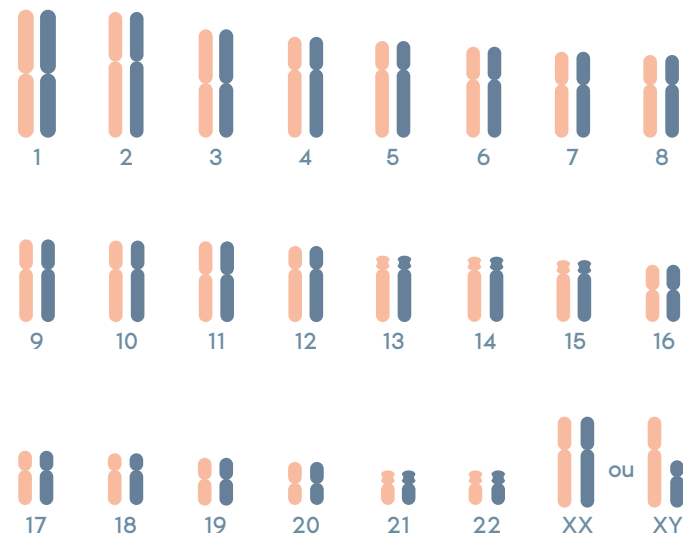


NACE® é uma triagem pré-natal não invasiva (NIPT) completamente segura para a gestante e o bebê.

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 preciso que a triagem não invasiva clássica.
- Reduz a realização de 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.

Resultado reportado em casos de fração fetal a partir de 4%

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.

Em gestações gemelares, a fração fetal necessária é 12%.

NACE® avalia o risco para alterações (aneuploidias) nos cromossomos 21, 18, 13 e anomalias mais comuns nos cromossomos sexuais (X e Y).

NACE® 24 avalia o risco para aneuploidias nos 24 cromossomos.

NACE® 24 Ampliado avalia o risco para aneuploidias nos 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			✓

Cromossomos sexuais

- Síndrome de Turner (45, X)
- Síndrome de Klinefelter (47,XXY)
- Síndrome de Jacobs (47,YYY)
- Síndrome de Triplo X (47, XXX)

Microdeleções

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

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

* 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. É necessário um exame adicional para confirmação.