



МатерниТ Genome (NIPT)

Увид во здравјето на вашето бебе

уште во **9** недела од бременоста

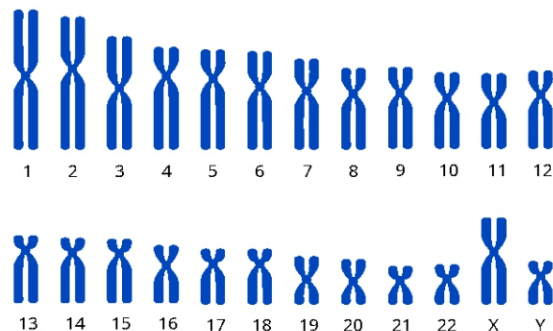
Секој хромозом игра улога во
развојот на вашето бебе



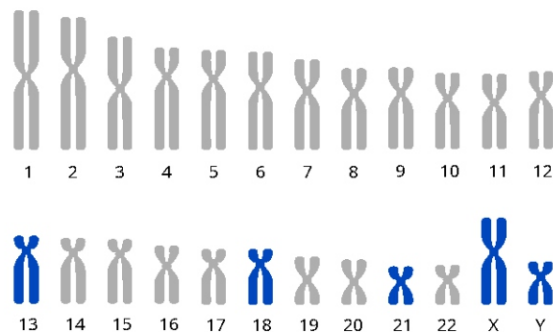
Зошто секој хромозом е важен?

Повеќето неинвазивни тестови за пренатален скрининг (NIPT) обезбедуваат информации за одредени хромозоми, но разликите може да се најдат во сите хромозоми - поради што MaterniT GENOME ги опфаќа сите.

Цели хромозоми анализирани со MaterniT GENOME



Цели хромозоми анализирани од повеќето NIPS (NIPTs)



Што го прави MaterniT Genome различен?

Откривме дека до 25% од сите резултати на NIPT тестови може да се детектираат само со MaterniT GENOME. Повеќето NIPT тестови не ги бараат тие 25%, но ако не гледате не значи дека ги нема.

Што открива MaterniT GENOME?

Како и повеќето NIPT тестови MaterniT GENOME може да ви каже дали имате поголем или помал ризик за трисомија 21 (Даунов синдром), 18 (Едвардс синдром) и 13 (синдром Патау). Исто така, може да предвиди дали имате поголема веројатност да имате момче или девојче и може да идентификува други хромозомски промени, од кои некои може да останат недијагностицирани при раѓање. Раното откривање може да значи подобра грижа за вас и вашето бебе, пред и по породувањето.

MaterniT GENOME е скрининг тест и ќе даде резултат кој покажува дали постои зголемен или намален ризик за состојбите што се испитуваат. И како и многу скрининг тестови, постои ризик од лажно негативни и лажно позитивни резултати. Само дијагностички тест ќе даде дефинитивен позитивен или негативен резултат, затоа не заборавajte да разговарате со вашиот лекар за резултатите од вашиот тест.

MaterniT GENOME известува за:

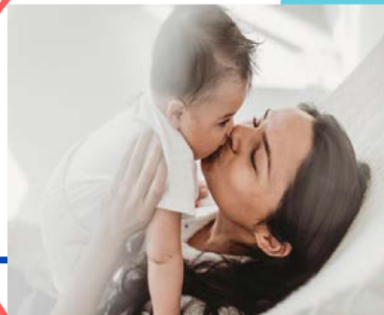
Секоја трисомија или моносомија	• Трисомија: присутна е дополнителна копија на хромозом (3 наместо 2) • Моносомија: недостасува копија од хромозом (1 наместо 2)
Полов хромозом абнормалности	• Атипичен број на X и/или Y хромозоми надвор од типичниот женски (XX) или машкиот (XY) комплемент
Делумно хромозом абнормалности	Недостасуваат или се присутни дополнителни делови од хромозомот

Побрзи, појасни резултати за секој родител

Имате прашања и сакате одговори кои се лесно разбирливи. Со

MaterniT GENOME, ќе добиете резултати,

обично во рок од **3-5 дена** откако нашата лабораторија ќе го прими вашиот примерок.



Мозаицизам Зошто е важен?

3-5 дена уште во 9 недела MaterniT 21 PLUS не само што е неинвазивен, туку има и повисоки стапки на откривање од серумскиот скрининг. Кај високоризичните бремености, стапката на откривање на Трисомија 21 (Даунов синдром) е 98,6%

Примената на Мозаицизам го прави **Матернит 21 плус**

уникатен и кај едноплодова и повеќеплодова бременост.

Особено е значаен кај близначка бременост каде може да се открие дали еден или пак двата пола се погодени со трисомија 21, 18 или пак 13.

Доколку е присутен Y хромозом се открива присутност на машки пол кај еден или двата плода.

Со мозаицизам се откриваат дури и лесни клинички форми на трисомии Даун Синдром, Клинефелтеров и Патау синдром.

Матернит 21 плус е единствен тест кој применува мозаицизам, ниту еден друг пренатален тест нема можност за откривање на **повеќе од 30% на лесни форми на трисомии.**

Генетско советување и поддршка

Резултатите може да доведат до повеќе прашања. Labcorp нуди виртуелни резултати генетско советување од национална мрежа на генетски советници. Можете исто така да истражувате дополнителни генетски ресурси на нашата веб-страница: [womenshealth.labcorp.com/patients/onlinegenetics-resources](https://www.womenshealth.labcorp.com/patients/onlinegenetics-resources)

Секој залог на мајка

Ние веруваме дека секоја мајка треба да има пристап до најдобра можна нега. Затоа, работиме директно со вас за да се погрижиме нашите услуги за тестирање да се достапни и трошоците транспарентни.



Не треба да чекате да се
роди вашето бебе за да
дознаете повеќе за
неговото здравје.

Добијте клучни сознанија
веќе во 9 недела од
бременоста со MaterniT®
GENOME, неинвазивен
тест за пренатален скрининг
NIPT.

Јавете се за повеќе информации на :

00389 70 221 602

Нашиот тим на LabCorp Macedonia е подготвен да
одговори на вашите прашања.

Посетете ја нашата веб страна
[www.](http://www.labcorp.com)

Следете нè



@labCorpMacedonia



@labCorp Macedonia



Sequenom Laboratories 3595 John
Hopkins Court San Diego, CA 92121



SINGLE USE COLLECTION
AND TRANSPORT PACK

Expect more from
your NIPS (NIPT)

