

Dlaczego powinnaś wybrać NIFTY by GenePlanet?



NIFTY jest odpowiednie dla każdej kobiety, która pragnie przeżyć swoją ciążę spokojnie - bez względu na wiek czy z góry określone ryzyko genetyczne.



Próbki analizowane są w europejskim laboratorium należącym do GenePlanet, co zapewnia **najwyższy poziom jakości i ochrony danych**.



NIFTY to wiodący na świecie **nieinwazyjny test prenatalny (NIPT)**. Na całym świecie przeprowadzono już ponad 9 milionów testów.



Najnowsza technologia badania genetycznego pozwala na ponad **99% wskaźnik dokładności** w wykrywaniu najpowszechniejszych trisomii.



To nieinwazyjny test, który do analizy potrzebuje tylko **małej próbki matczynej krwi żyłnej, od 10 tygodnia ciąży**.



W przeciwieństwie do inwazyjnych metod, takich jak amniopunkcja czy CVS, **test nie niesie za sobą ryzyka poronienia**.

Interesuje mnie test NIFTY by GenePlanet. Jaki jest mój następny krok?

Zapytaj swojego ginekologa o test NIFTY lub skontaktuj się z nami:



nipt-geneplanet.com/pl



nifty.poland@geneplanet.com

Sprawdź nasze inne medyczne testy DNA



VENISAFE

Test genetyczny VeniSafe ujawnia **Twoje predyspozycje do powstawania zakrzepów krwi**, które mogą prowadzić do żylnej choroby zakrzepowo-zatorowej (ŻChZZ). Analizuje 5 genów. Ryzyko ŻChZZ jest znacznie wyższe w czasie ciąży i w okresie poporodowym.



CANCER SCREEN

Cancer Screen to jeden z **najbardziej obszernych testów ryzyka raka**. Badanie przesiewowe pod kątem mutacji do 79 geny związane z 24 różnymi nowotworami, w tym dziedzicznym rakiem piersi i jajnika (*BRCA1* i *BRCA2*), prostaty, jelita grubego i innych rodzajów raka.

Aby uzyskać więcej informacji na temat testów DNA GenePlanet Medical, skontaktuj się z nami pod adresem: screening@geneplanet.com

Usługi GenePlanet nie zastępują porady medycznej, diagnozy ani leczenia. Test NIFTY by GenePlanet może być wykonany tylko przez wykwalifikowanego pracownika służby zdrowia. Analiza NIFTY by GenePlanet przeprowadzana jest w naszym laboratorium.

Dołącz do nas w Mediach Społecznościowych! [geneplanet_polska](#) NIFTY Polska

NIFTY
by GENEPLANET

Nieinwazyjny test prenatalny

W czasie ciąży pojawia się milion zmartwień.

**Miej jedno mniej
z testem NIFTY.**



Czym jest NIFTY by GenePlanet?

Czas ciąży jest jednym z najbardziej ekscytujących okresów w życiu kobiety. Jest pełen pięknych chwil, ale także troski o zdrowie twojego dziecka.

NIFTY by GenePlanet bada, czy Twoje dziecko rozwija się normalnie i nie jest nosicielem niektórych schorzeń genetycznych, takich jak zespół Downa, Edwardsa, Patau lub innych nieprawidłowości chromosomalnych. NIFTY pomoże ci spędzić ciążę beztrosko - z jednym zmartwieniem mniej.



NIFTY by GenePlanet sprawdza wszystkie chromosomy i może zidentyfikować ryzyko występowania pewnych nieprawidłowości genetycznych, które mogą znacząco wpłynąć na zdrowie dziecka.

- Zespół Downa (trisomia 21), Edwardsa (trisomia 18) i Patau (trisomia 13)
- Aneuploidie chromosomów płciowych
- 60 zespołów delecji/duplikacji
- Trisomie 9, 16, 22
- Inne aneuploidie i mikrodelecje/duplikacje

NIFTY PLUS:
najbardziej
wszechstronny
test

 Z testem NIFTY by GenePlanet możesz poznać również **płeć dziecka**.

 Test jest również odpowiedni dla **cięż bliźniaczych, z zapłodnienia in vitro i ciąży z komórki jajowej dawczyni**.

Opcje testu

	BASIC	STANDARD	PLUS	TWINS
ZESPOŁY				
Zespół Downa (trisomia 21)	✓	✓	✓	✓
Zespół Edwardsa (trisomia 18)	✓	✓	✓	✓
Zespół Patau (trisomia 13)	✓	✓	✓	✓
ANEUPLOIDIE CHROMOSOMÓW PŁCIOWYCH				
Zespół Turnera (monosomia X)		✓	✓	
Zespół Klinefeltera (trisomia XXY)		✓	✓	
Zespół potrójnego X (trisomia XXX)		✓	✓	
Zespół Jacobsa (zespół XYY)		✓	✓	
WSZYSTKIE POZOSTAŁE ANEUPLOIDIE AUTOSOMALNE				
Trisomia 9, 16, 22			✓	
16 innych trisomii*			✓	
22 monosomie*			✓	
DELECJA/DUPLIKACJA				
60 zespołów			✓	
Inne mikrodelecje/duplikacje*			✓	
WYKRYWANIE PŁCI**	✓	✓	✓	✓
			Najbardziej kompleksowy test	

*W przypadku, gdy pacjent wybierze przypadkowe ustalenia (delecje i duplikacje większe niż 5M par zasad)

**Wykrywanie chromosomu Y przy ciążach bliźniaczych.

Zespoły delecji i duplikacji

- Talasemia alfa, upośledzenie umysłowe
 - Zespół niewrażliwości na androgeny (AIS)
 - Zespół Angelmana/Zespół Pradera-Williego
 - Syndrom Bannajana-Rileya-Ruvalcaby (BRRS)
 - Zespół skrzelowo-uszno-nerkowy (zespół BR, zespół Melnicka-Frasera)
 - Zespół kociego oka (CES)
 - Syndrom delecji chromosomu 10q
 - Zespół mikrodelecji chromosomu 10q22.3-q23.31
 - Zespół delecji chromosomu 18p
 - Zespół delecji chromosomu 18q
 - Zespół Kornelii de Lange (CDLS)
 - Zespół Cowdena (CD)
 - Zespół Cri du Chat (delecja 5p)
 - Zespół Dandy-Walkera (DWS)
 - Zespół DiGeorge 2 (DGS2)
 - Dystalna artrogrypoza typu 2B (DA2B)
 - Dystrofi a mięśniowa Duchenne’a-Beckera (DMD/BMD)
 - Zespół Dyggve-Melchior-Clausen (DMC)
 - Zespół Feingolda
 - Holoprozencefalia typu 1 (HPE1)
 - Holoprozencefalia typu 4 (HPE4)
 - Holoprozencefalia typu 6 (HPE6)
 - Zespół Jacobsena
 - Zespół Langer-Giedina (LGS)
 - Leukodystrofia z 11q14.2-q14.3
 - Upośledzenie umysłowe związane z chromosomem X, z niedoborem hormonu wzrostu (MRGH)
 - Zespół Mikroftalmii typu 6, niedorozwój przysadki mózgowej
 - Mikroftalmia z liniowymi uszkodzeniami skóry
 - Zespół monosomii 9p
 - Zespół ustno-twarzowo-palcowy
- Wrodzona niedoczynność przysadki związana z chromosomem X
 - Zespół Potockiego-Łupskiego (17p11.2 zespół duplikacji)
 - Zespół podobny do Pradera-Williego (Syndrom SIM1)
 - Zespół Riegera typu 1 (RIEG1)
 - Zespół Saethre-Chotzena (SCS)
 - Zespół głuchota-bezplodność
 - Zespół Smitha-Magenisa
 - Rozszczep rąk i/lub stóp typu 3 (SHRM3)
 - Rozszczep rąk i/lub stóp typu 5 (SHRM5)
 - Zespół wrodznej przepukliny przeponowej (HCD/DIH)
 - Zespół włosowo-nosowo-palcowy typu 1 (TRPS1)
 - Zespół Van der Wude (VWS)
 - Zespół WAGR i aniridia II
 - Guz Wilmsa 1 (WT1)
 - Zespół limfoproliferacyjny sprzężony z chromosomem X (XLP)
 - Zespół mikroduplikacji Xp11.22-p11.23
 - Zespół mikrodelecji 1p36
 - 1q41–q42 zespół mikrodelecji
 - Zespół delecji 2q33.1/ Zespół szkła
 - Zespół delecji 5q21.1-q31.2
 - Zespół delecji 8p23.1
 - Zespół duplikacji 8p23.1
 - Zespół duplikacji 11q11-q13.3
 - Zespół mikrodelecji 12q14
 - Zespół delecji 14q11-q22
 - Zespół przerostu 15q26
 - Zespół mikrodelecji 16 p11.2-p12.2
 - Zespół mikroduplikacji 16 p11.2-p12.2
 - Zespół delecji 17q21.31
 - Zespół duplikacji 17q21.31