



Αποκτήστε
διευρυμένες
πληροφορίες
από τον μη
επεμβατικό
προγεννητικό
σας έλεγχο

Ανευπλοειδίες
όλων των
χρωμοσωμάτων

Ελλείψεις /
Διπλασιασμοί
 $\geq 7\text{Mb}$

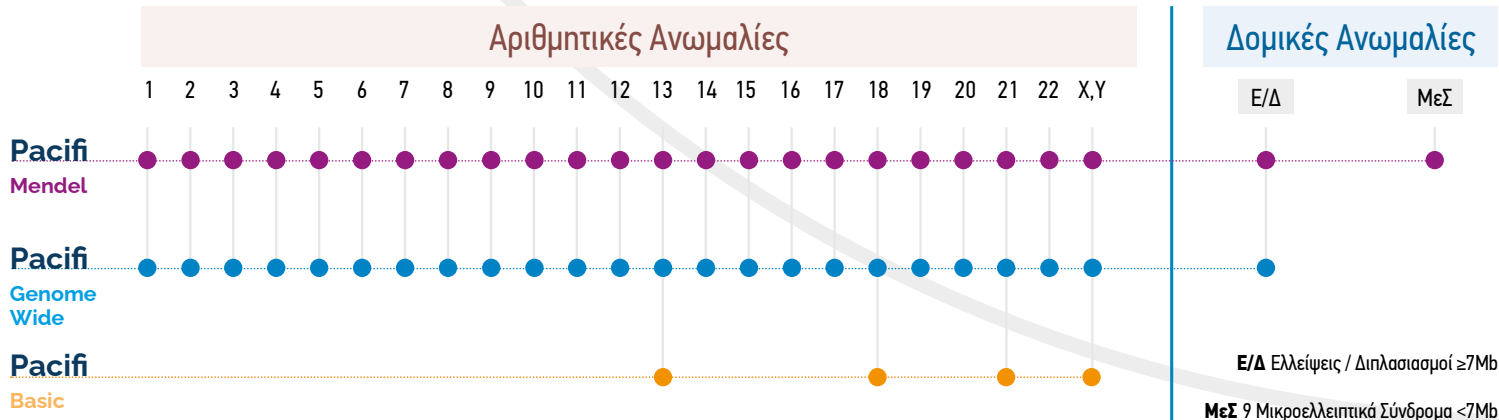
9 Μικροελλειπτικά
Σύνδρομα
 $< 7\text{Mb}$

Αποκτήστε διευρυμένες πληροφορίες NIPT

Ανευπλοειδίες όλων των χρωμοσωμάτων

Ελλείψεις / Διπλασιασμοί $\geq 7\text{Mb}$

9 Μικροελλειπτικά Σύνδρομα $< 7\text{Mb}$



9 Μικροελλειπτικά Σύνδρομα

Πληροφορίες

Μικροελλειπτικό Σύνδρομο	Χρωμοσωμική Περιοχή Μικροέλλειψης	Επιπολασμός, κατά τη γέννηση
1 DiGeorge	22q11.2	1/2.000 - 1/4.000
2 Cri-du-chat	5p15.3	1/15.000 - 1/50.000
3 Prader - Willi	15q11.2	1/25.000
4 Angelman	15q11.2	1/10.000 - 1/20.000
5 Διαγραφής 1p36	1p36	1/5.000 - 1/10.000
6 Wolf - Hirschhorn	4p16.3	1/20.000 - 1/50.000
7 Jacobsen	11q23-q24.3	1/100.000
8 Langer - Giedon	8q24.11-q24.13	1/200.000
9 Smith - Magenis	17p11.2	1/15.000 - 1/25.000

Επιδόσεις Ελέγχου

n=71,740

Αφορά στα 9 μικροελλειπτικά σύνδρομα

Τιμή	83,33% Ευαισθησία	99,99% Ειδικότητα	71,43% Θετική Προγνωστική	100% Αρνητική Προγνωστική
M.E 95%	35,88%-99,58%	99,99%-100%	37,4%-91,27%	99,99%-100%

M.E Μεσοδιάστημα Εμπιστοσύνης.

Εσωτερικά δεδομένα Eurofins Genoma. Η ανάλυση των μικροελλείψεων γίνεται με τη χρήση κατοχυρωμένου με δίπλωμα ευρεσιτεχνίας λογισμικού της Eurofins Genoma.

Γνωστοποίηση: Ο μη επεμβατικός προγεννητικός έλεγχος (NIPT) που βασίζεται στην ανάλυση του ελεύθερου εμβρυϊκού DNA από το περιφερικό αίμα της μητέρας είναι ένας έλεγχος διαλογής. Δεν είναι διαγνωστικός έλεγχος. Τα αποτελέσματα του ελέγχου δεν μπορούν να χρησιμοποιηθούν ως μοναδική βάση για διάγνωση. Περαιτέρω επιβεβαιωτικοί έλεγχοι είναι απαραίτητοι πριν από τη λήψη οποιασδήποτε μη αναστρέψιμης απόφασης για την εγκυμοσύνη.



KARYO Pacifi με την πιστοποίηση της illumina