

TOMORROW JE TU PRE VÁS

- > Tehotné ženy, ktoré sa chcú podrobiť skriningu na prítomnosť týchto chromozomálnych odchýlok pri plode bez ohrozenia svojej gravidity pri invazívnom zákroku,
- > tehotné ženy vo veku 35 a viac rokov,
- > tehotné ženy so zvýšeným rizikom trizómie 21,
- > tehotné ženy s diagnózou trizómie počas predchádzajúcej gravidity,
- > tehotné ženy s výsledkami ultrazvukového vyšetrenia, ktoré svedčia pre testované chromozómové aneuploídie,
- > tehotné ženy, ktoré sa chcú dozvedieť viac o svojom dieťati.

POSTARAJTE SA O ZAJTRAŠOK UŽ DNES.

Vykonanie testu je jednoduché, rýchle a stačia naň tri kroky:



1

Odber krvnej vzorky v 12. týždni alebo neskôr.



2

Analýza krvnej vzorky.



3

Výsledky poslané z našich laboratórií do Alpha medical a následne vašmu lekárovi.

KONTAKTUJTE SA S NAMI > 0911 066 079
nipt@unilabs.sk

Unilabs Slovensko, s. r. o.
Záborského 2, 036 01 Martin
www.unilabs.sk

CGC GENETICS
PORTUGALSKO > USA > ŠPANIELSKO

tomorrow@cgcgenetics.com
www.tomorrowtest.com

Reg. značka: MKG/NIPT_P/12/2018/01

TOMORROW

neinvazívny prenatálny test

POSTARAJTE SA O ZAJTRAŠOK UŽ DNES.



a Unilabs company

Exkluzívny partner na Slovensku



Alpha medical

Informačný sprievodca: Všetko, čo potrebujete vedieť o neinvazívnom prenatálnom teste.

TOMORROW je nový test od spoločnosti CGC GENETICS, ktorý jednoduchým a neinvazívnym spôsobom skúma prítomnosť trizómií chromozómov 21, 18 a 13 vo fetálnej DNA, ako aj aneuploidií pohlavných chromozómov a chromozómové pohlavie plodu. Keďže odpovede sú dôležité, toto sú naozaj dobré správy!

BLAHOŽELÁME VÁM!

Tehotenstvo je rozhodne časom radostného očakávania a jedinečných pocitov, ktoré prináša nové perspektívy. Vedieť, aké je riziko, že vaše dieťa je nositeľom trizómie, už v 12. týždni, je možné iba vďaka výnimočným inováciám v lekárskej genetike, ktoré vám teraz prináša spoločnosť CGC GENETICS v spolupráci s Alpha medical.

**PRETOŽE ZAJTRAJŠOK
JE VEĽMI DÔLEŽITÝ UŽ DNES**

VČASNÁ DETEKCIA

Možno vykonávať už v 12. týždni tehotenstva.

JEDNODUCHÝ

Vyžaduje sa iba jednoduchý odber vzorky krvi bez predchádzajúcej prípravy.

BEZPEČNÝ

Pri tomto teste neexistuje riziko potratu, ktoré sa spája s invazívnymi zákrokmi.

SPOĽAHLIVÁ ANALÝZA

Presný test s najlepšou možnou detekciou.

ROZSIAHLY ZÁCHYT DIAGNÓZ

Detekcia najbežnejších syndrómov: Trizómia 21, 18 a 13, ako aj aneuploidie pohlavných chromozómov.

DAROVANIE VAJÍČKA/DVOJÍČKY

Test možno vykonávať v prípade darovania vajíčok. Detekcia trizómií 21, 18 a 13 sa môže vykonávať aj pri dvojíčkách (dva plody).

TECHNOLÓGIA NGS

Tento test využíva najvyspelejšiu dostupnú technológiu (sekvenovanie novej generácie, NGS).

**PROFESIONÁLNA ZÁRUKA
STE V DOBRÝCH RUKÁCH**

Spoločnosť CGC Genetics je posledných 20 rokov popredným dodávateľom testov v lekárskej genetike v Portugalsku, ako aj hlavným európskym dodávateľom. Vďaka vyspelej technickej a klinickej odbornosti sa spoločnosť CGC Genetics zúčastňuje na viacerých výskumných projektoch. Teraz vám Alpha medical ako zmluvný partner spoločnosti CGC na Slovensku ponúka nový neinvazívny test s kladným hodnotením od skúsených zdravotníckych expertov, ktorý využíva tie najvyspelejšie technológie.