

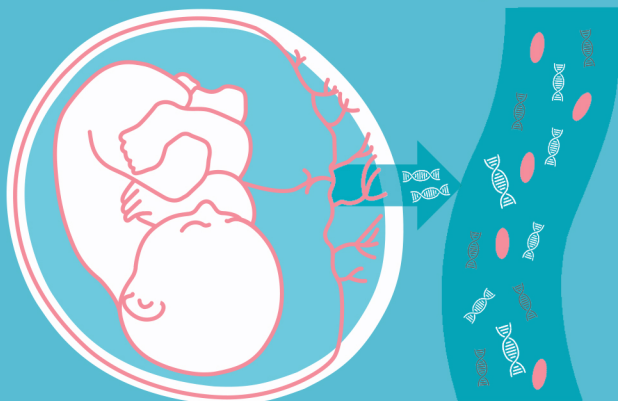


TRISOMYtest

- Kiszűri a leggyakoribb kromoszóma-rendellenességeket (Down-, Edwards-, illetve Patau-szindróma) és a nemi kromoszóma-rendellenességeket (TRISOMY-teszt XY).
- Hatékonyabb, mint a hagyományos biokémiai szűrőteszt.
- Minimálisra csökkenti az amniocentézis (magzatvíz mintavétel) szükségességét.
- Amennyiben tudni szeretné, meghatározható vele a magzat neme is.
- Ikerterhesség esetén is elvégezhető.

Anyaméh

Anyai vérkeringés



 Magzati DNS

 Anyai DNS

G É N D I A G N O S Z T I K A  
bizalom és szakértelem

Választ kaphat kisbabája egészségével kapcsolatos kérdéseire, a nyugodt és örömteli várandósság érdekében.



TRISOMYtest

**MEGBÍZHATÓ** mivel nagy érzékenységű

**BIZTONSÁGOS** a mintavétel nem kockázatos

**FÁJDALOMMENTES** csak egy vérvétel

**GYORS** eredmény 12 -15 munkanapon belül

**IDŐBEN** már a terhesség 11. hetétől

**TELJES KÖRŰ** szakmai háttér

**LEGKEDVEZŐBB** ár a piacon



TRISOMYtest

A legkedvezőbb árú,  
nem invazív magzati triszómia teszt.



Istenhegyi Géndiagnosztikai,  
Nőgyógyászati és Családtervezési Centrum

1125 Budapest, Zalatnai utca 2. | (+36 1) 580 8600  
info@gendiagnostika.hu | www.gendiagnostika.hu

## Genetikai teszt a vetélés kockázata nélkül



**TRISOMYtest**

Egyszerű, biztonságos és gyors

A TRISOMY-teszt az anya véréből végzett nem invazív (szúrást nem igénylő), nagy pontosságú szűrővizsgálat, amelynek segítségével már a terhesség 11. hetétől kiszűrhető kromoszóma-rendellenességek jelenléte.

Más szűrővizsgálatokkal összehasonlítva a TRISOMY-teszt alkalmazásával:

- Nagyobb érzékenységgel mutatható ki a három leggyakoribb kromoszóma-rendellenesség és a nemi kromoszóma-rendellenességek.
- A hagyományos biokémiai tesztekkel szemben minimálisra csökken a fals pozitív eredmények száma.
- Csökkenthető az elvégzendő amniocentézisek száma.
- Nincs kockázat sem az anya, sem a magzat számára.

### Mit szűr ki a TRISOMY-teszt?

A megtermékenyítést követően, a petesejt érésének korai szakaszaiban véletlenszerű sejtosztódási rendellenességek léphetnek fel. Ennek következtében előfordulhat, hogy valamelyik kromoszómából eggyel több másolat keletkezik. Triszómiának nevezzük azt, amikor kettő helyett három kromoszóma van jelen.

### A TRISOMY-teszt-el kimutatható:

- A 21-es triszómia (Down-szindróma),
- a 18-as triszómia (Edwards-szindróma),
- a 13-as triszómia (Patau-szindróma),
- a nemi kromoszóma-rendellenességek (Klinefelter, Tripla X, Turner, Jacob- szindróma),
- Amennyiben szeretné tudni, a teszt megállapítja a születendő gyermek nemét is.

A teszt nem alkalmas az összes lehetséges genetikai, illetve fejlődési rendellenesség kimutatására.

## Mikor érdemes a TRISOMY-tesztet elvégezni?

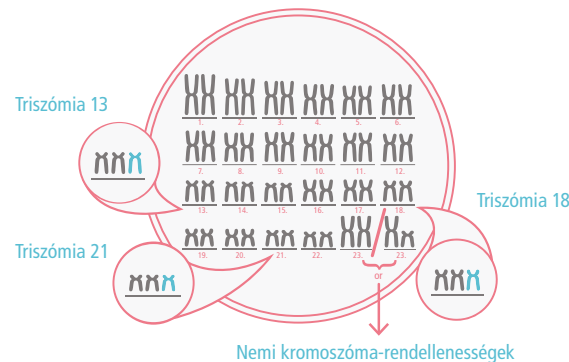
**A TRISOMY-teszt minden várandós nőnél a terhesség 11. hetétől elvégezhető.**

### Elsősorban azoknak az várandós nőknek ajánlott:

- Akik betöltötték a 35. életévüket.
- Akik a hagyományos biokémiai szűrővizsgálatnál (kombinált teszt) magasabb pontosságú vizsgálatot szeretnének.
- Akiknél a fogamzás mesterséges úton történt.
- Akiknél a biokémiai szűrővizsgálat eredménye magas/közepes kockázatú lett.\*
- Akiknél az ultrahangos szűrővizsgálat eredménye a 21-es, 18-as, illetve 13-as triszómia fokozott kockázatát vetette fel.\*
- Akiknél korábbi terhesség során a magzat kromoszóma-rendellenessége igazolódott.\*
- Akiknél korábban többször fordult elő spontán vetélés.\*
- Akik el akarják kerülni az amniocentézist, illetve akiknél komplikációk állnak fenn.\*

\*Fontos, hogy a vizsgálat előtt genetikai tanácsadásra kerüljön sor.

Mielőtt részt venne bármilyen nem invazív terhességi vizsgálaton, konzultáljon orvosával, és kérje meg, hogy ismertesse részletesen annak célját, előnyeit és lehetséges kockázatait, valamint tájékozódjon a TRISOMY-tesztről mint lehetséges alternatíváról.



**TRISOMYtest**



**TRISOMYtest XY**

- Down-szindróma (T21)
- Edwards-szindróma (T18)
- Patau-szindróma (T13)
- Magzat neme (választhatóan)

- Down-szindróma (T21)
- Edwards-szindróma (T18)
- Patau-szindróma (T13)
- Magzat neme (választhatóan)
- Klinefelter-szindróma (XXY)
- Tripla X-szindróma (XXX)
- Turner-szindróma (X-monoszómia)
- Jacob-szindróma (YY)

**119.000 Ft**

**139.000 Ft**