

## AKÉ SÚ VÝHODY PRENATÁLNYCH GENETICKÝCH TESTOV?

- ✓ bezpečné
- ✓ jednoduché
- ✓ už od 10. týždňa tehotenstva

## PREČO JE NIFTY™ CELOSVETOVO NAJPOUŽÍVANEJŠÍ?

- ✓ vyšetruje všetkých 23 párov chromozómov
- ✓ 15 miliónov testov vo viac ako 80 krajinách sveta
- ✓ validačná štúdia na 147 000 tehotenstvách\*
- ✓ jediný poistený

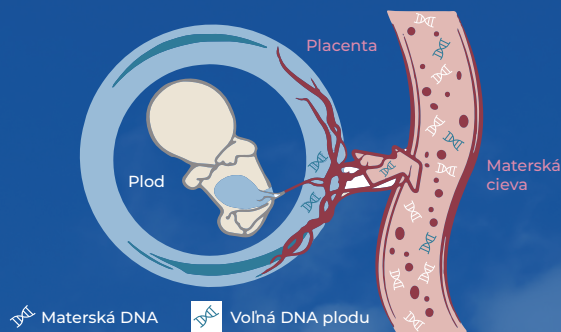
## KEDY UVAŽOVAŤ O NIFTY™ ?

- ✓ po umelom oplodnení
- ✓ po spontánnom potrate
- ✓ pri kontraindikáciách invazívneho testovania
- ✓ pri výskyte chromozomálneho ochorenia v osobnej alebo rodinnej anamnéze
- ✓ pri abnormálnych výsledkoch biochemického alebo ultrazvukového vyšetrenia
- ✓ ak chcem o zdraví bábätka **VEDIEŤ VIAC**

\*Non-invasive prenatal testing for Trisomy 21, 18 and 13 – Clinical Experience from 146 958. Wei Wang et al, Journal of Ultrasound in Obstetrics and Gynecology.

## AKÝ JE POSTUP?

1. objednanie testu u lekára alebo na [www.niftypro.sk](http://www.niftypro.sk)
2. konzultácia a odber vzorky krvi
3. transport krvi leteckým expresom
4. analýza vzorky v špičkovom laboratóriu BGI
5. odborná konzultácia výsledkovej správy



Pre viac informácií kontaktujte svojho lekára alebo:

✉ [nifty@zentya.sk](mailto:nifty@zentya.sk)

☎ 0911 716 190

🌐 [www.niftypro.sk](http://www.niftypro.sk)

📘 **NIFTY PRO Slovensko**

📷 [@niftypro\\_slovensko](https://www.instagram.com/niftypro_slovensko)

Poskytovateľ služby na Slovensku

Zentya, a.s., Grösslingova 4, 811 09 Bratislava  
[nifty@zentya.sk](mailto:nifty@zentya.sk)

Nifty je ochrannou známkou spoločnosti BGI.  
Všetky práva vyhradené.

# NIFTY™

VO SVETE NAJVIAC POUŽÍVANÝ  
PRENATÁLNY SKRÍNINGOVÝ TEST

## CHCEM VEDIEŤ NAJVIAC!





	ZÁKLADNÝ		NAJOBLÚBENEJŠÍ		NAJVYŠŠÍ POČET OCHORENÍ NA TRHU	
	NIFT <sup>®</sup> BASIC		NIFT <sup>®</sup> PRO		NIFT <sup>®</sup> MONO 200+	
	350 €		480 €		1100 €	
	jednoplodové tehotenstvo	dvojplodové tehotenstvo	jednoplodové tehotenstvo	dvojplodové tehotenstvo	jednoplodové tehotenstvo	
	10 ochorení	6 ochorení	102 ochorení	98 ochorení	102 chromozómových ochorení NIFT <sup>®</sup> PRO + 202 monogénových ochorení	
<b>Trizómie:</b>						
Downov syndróm (trizómia 21)	✓	✓	✓	✓	✓	
Edwardsov syndróm (trizómia 18)	✓	✓	✓	✓	✓	
Patauov syndróm (trizómia 13)	✓	✓	✓	✓	✓	
Trizómia 9	✓	✓	✓	✓	✓	
Trizómia 16	✓	✓	✓	✓	✓	
Trizómia 22	✓	✓	✓	✓	✓	
<b>Aneuploidie:</b>						
Turnerov syndróm (45 X)	✓		✓		✓	
Klinefelterov syndróm (47 XXY)	✓		✓		✓	
XXX syndróm (47 XXX)	✓		✓		✓	
XYY syndróm (47 XYY)	✓		✓		✓	
<b>Delécie / Duplikácie:</b>						
Cri-du-chat syndróm (5p)			✓	✓	✓	
Syndróm delécie 1p36			✓	✓	✓	
Syndróm delécie 2q33.1			✓	✓	✓	
Praderov-Williho a Angelmanov syndróm (15q11)			✓	✓	✓	
Jacobsenov syndróm (11q23)			✓	✓	✓	
DiGeorge syndróm I 22q11.2			✓	✓	✓	
DiGeorgeov syndróm II (10p14-p13)			✓	✓	✓	
Mikroduplikačný syndróm 16p12.2-p11.2			✓	✓	✓	
Van der Woudeov syndróm (1q32.2)			✓	✓	✓	
Wolfvov-Hirschhonorov syndróm (4p16.3)			✓	✓	✓	
<b>Ďalších 82 syndrómov</b>			✓	✓	✓	
Náhodné nálezy	✓	✓	✓	✓	✓	
Pohlavie	✓	✓	✓	✓	✓	
Poistenie	✓	✓	✓	✓	✓	
Doba dodania výsledku (pracovné dni)	7	7	7	7	22	

NAJVYŠŠÍ POČET OCHORENÍ NA TRHU

NIFT<sup>®</sup> MONO 200+

1100 €

jednoplodové tehotenstvo

102 chromozómových ochorení NIFT<sup>®</sup> PRO + 202 monogénových ochorení

**Vyšetruje dominantné monogénové ochorenia ako napríklad:**

- Skeletálne dysplázie
- Achondroplázia
- Hypochondroplázia
- Osteogenesis imperfecta
- Thanatoforická dysplázia
- Kraniosynostózy
- Noonanovej syndróm
- Tuberózna skleróza
- Marfanov syndrom
- Neurofibromatóza
- Neurovývojové ochorenia
- Geneticky podmienená epilepsia
- Mentálna dysfunkcia
- Neuromuskulárne ochorenia

**a mnoho ďalších**

**Spolu až 6246 mutácií na 155 génoch, ktoré:**

- sú náchylné na neskoré stanovenie diagnózy
- výskyt v populácii je viac ako 1:400

Zoznam všetkých ochorení nájdete na:

[www.niftypro.sk](http://www.niftypro.sk)



**BGI** ZENTYA