

	PrenaGenetics® LifeCodexx/NEG Németország/ Magyarország	NIFTY PRO BGI Hong Kong	PANORAMA Natera USA	Trisomy Complete Medirex Szlovákia	NIPT Pro by GenePlanet
Kromoszómák számbeli eltéréseinek vizsgálata	A magzat teljes kromoszómaállomá- nyát vizsgálja: Down-, Patau és Edwards- szindróma (1-22 kromoszómák és nemi kromoszómák), illetve célzottan a Downszindróma kimutatása új, qPCR technológia	Down-, Patau- és Edwards- szindróma, illetve a 9-es, 16-os, 22-es triszómiák	Down-, Patau- és Edwards- szindróma, illetve Triploidia	A magzat teljes kromoszóma állományát vizsgálja: a Down-, Patau és Edwards- szindrómán és a nemi kromoszómák aneuploidiáján felül kimutatja az összes kromoszóma számbeli eltérését.	Down-, Patau- és Edwards-szindróma, illetve a 9-es, 16-os, 22-es triszómiák
Nemi (ivari) kromoszómák at érintő rendellenes- ségek vizsgálata	Klinefelter-, Turner-, Jacob-, Tripla X szindróma	Klinefelter-, Turner-, Jacob-, Tripla X szindróma (alapár tartalmazza)	Klinefelter-, Turner-, Jacob-, Tripla X szindróma (alapár tartalmazza)	Klinefelter-, Turner-, Jacob-, Tripla X szindróma	Klinefelter-, Turner-, Jacob-, Tripla X szindróma (alapár tartalmazza)
Deléciós/ duplikációs	DiGeorge szindróma	84 féle deléciós/duplik ációs	Cri-du-Chat, Prader-Willi, Angelman,	Több, mint 100 deléciós és	92 féle deléciós/duplikációs

	PrenaGenetics® LifeCodexx/NEG Németország/ Magyarország	NIFTY PRO BGI Hong Kong	PANORAMA Natera USA	Trisomy Complete Medirex Szlovákia	NIPT Pro by GenePlanet
szindrómák vizsgálata		szindróma (alapár tartalmazza)	DiGeorge, 1p36	duplikációs szindróma	szindróma (alapár tartalmazza)
Monogénes rendellenes- ségek vizsgálata	kiegészítő vizsgálatként kérhető	nem vizsgál	nem vizsgál	kiegészítő vizsgálatként kérhető	kiegészítő vizsgálatként kérhető
Magzat nemének vizsgálata	igen (kérésre vizsgálható, betöltött 12. hét után közölhető)				
Magzati és anyai DNS megkülön- böztetése	nem	nem	igen	nem	nem
Milyen információkat tartalmazhat a	Magas kockázatot jelölő teszteredmény esetén genetikus szakorvossal történő konzultáció is javasolt, illetve – amennyiben a várandós kéri – a teszt eredményét egy diagnosztikus vizsgálattal lehetséges megerősíteni, vagy kizárni (például magzatvíz mintavétellel), amelyet a Központunk szervez meg ingyenesen.				

	PrenaGenetics® LifeCodexx/NEG Németország/ Magyarország	NIFTY PRO BGI Hong Kong	PANORAMA Natera USA	Trisomy Complete Medirex Szlovákia	NIPT Pro by GenePlanet
vizsgálat eredménye?	Amennyiben nincs eredmény: az esetek elenyésző részében (0,1% alatt) a teszt nem ad értékelhető eredményt, ekkor ismételt mintavétel szükséges, amit ingyenesen végzünk el.				
Mikortól lehet a tesztet elvégeztetni?	9. héttől-20. hétig	9. héttől-20. hétig	9. héttől-20. hétig	10. héttől-20. hétig	10. héttől-20. hétig
A teszt elvégzésének javasolt ideje (terhességi hét)	12. hét után, összekötve az első trimeszteri kiterjesztett szűréssel- a 20. hétig				

	PrenaGenetics® LifeCodexx/NEG Németország/ Magyarország	NIFTY PRO BGI Hong Kong	PANORAMA Natera USA	Trisomy Complete Medirex Szlovákia	NIPT Pro by GenePlanet
Ikerterhesség esetén	A magzat teljes kromoszóma állományát vizsgálja: Down-, Patau és Edwards-szindróma (1-22 kromoszómák és nemi kromoszómák), illetve célzottan a Down-szindróma kimutatása új, qPCR technológiával. Y kromoszóma meghatározás.	Down-, Patau- és Edwards-szindrómák szűrése, Y kromoszóma meghatározás	Megállapítja, hogy egy vagy kétpetűűek, egypetűűeknél számbeli eltéréseket, nemeket és DiGeorge szindrómát, kétpetűűeknél csak a testi kromoszómák számbeli eltéréseit és a nemeket	Down-, Patau- és Edwards-szindrómák szűrése, Y kromoszóma meghatározás	Down-, Patau- és Edwards-szindrómák szűrése, Y kromoszóma meghatározás
Heparinos véralvadásgátlók használata esetén mi a teendő?	(Heparin, Clexane, Fraxiparine, Fragmin P) Minimum 24 óra teljen el az utolsó véralvadásgátló beadása és a vérvétel között!				

	PrenaGenetics® LifeCodexx/NEG Németország/ Magyarország	NIFTY PRO BGI Hong Kong	PANORAMA Natera USA	Trisomy Complete Medirex Szlovákia	NIPT Pro by GenePlanet
Kiknél nem végezhető el a teszt?	Trigemini várandósságnál	Trigemini várandósságnál , ha az anya korábban csontvelő- átültetésen esett át	Olyan terheség esetén, ha az anya korábban csontvelő- átültetésen esett át, illetve olyan ikerterhességbe n, amelyben donortól származik a beültetett petesejt.	Trigemini várandósságnál, ha az anya korábban csontvelő- átültetésen esett át	Trigemini várandósságnál, ha az anya korábban csontvelő- átültetésen esett át
Mikor kapja kézhez a teszt eredményét?	A vérminta laboratóriumba történő beérkezését követő 8 munkanap elteltével	A vérminta laboratóriumba történő beérkezését követő 8 munkanap elteltével	A vérminta laboratóriumba történő beérkezését követő 7-10 munkanap elteltével	A vérminta laboratóriumba történő beérkezését követő 7-10 munkanap elteltével	5-7 munkanap a mintavételtől számítva

	PrenaGenetics@ LifeCodexx/NEG Németország/ Magyarország	NIFTY PRO BGI Hong Kong	PANORAMA Natera USA	Trisomy Complete Medirex Szlovákia	NIPT Pro by GenePlanet
Elérhetőségek	https://prenagenetics. hu	www.nifty- teszt.hu	www.panoramates zt.hu	www.trisomytest.hu	www.nipt- geneplanet.com/hu