

Информация за изследване

Наименование:	Adventia
Информация за изследването:	Adventia е нов генетичен скрининг за наследствени заболявания. Скринингът за генетичен носител може да Ви помогне като сведете до минимум риска от предаване на генетично заболяване на децата си и да Ви даде представа за вашия репродуктивен избор. Бърз, надежден, високо чувствителен и специфичен метод.
Тестът е подходящ за:	<ul style="list-style-type: none">✓ За двойки, които планират да създадат семейство и искат информация за генетичното наследство.✓ Всеки индивид или двойка, преминали през асистирана репродукция, включително IVF. Ин витро оплождане и генетично изследване преди имплантация (PGT-M).✓ Донори на сперма и яйцеклетки и получатели на дарение на сперма или яйцеклетки. Adventia панели <ul style="list-style-type: none">✓ Индивиди с фамилна анамнеза за генетична мутация.✓ Всеки индивид, който желае да научи повече за генетичния си произход.
Adventia панели:	Индивидуални панели – Представява шест отделни теста за високочестотни и тежки генетични заболявания: <ul style="list-style-type: none">• А-таласемия• В-хемоглинопатии• Муковисцидоза• Мускулна дистрофия на Дюшен• Fragile X• Спинална мускулна атрофия <p>Основен панел - включва 19 генетични заболявания, препоръчани от международни генетични организации като ACMG и ACOG * поради тяхната висока честота и тежест. Панелът, включва всички заболявания, тествани в Индивидуални панели, както и други заболявания, включително фенилкетонурия, група анемия на Fanconi A и болест на TaySachs.</p> <p>Разширен панел – включва 229 заболявания, обхваща основен панел и широк спектър от метаболитни, сърдечно-съдови, хематологични, мускулни, имунологични, неврологични и белодробни заболявания и други.</p>
Срок за изработване:	Резултати в срок от 2-3 седмици

за допълнителна информация ползвайте www.bodimed.com

Версия: | 01
Дата: | 01.11.2020 г.