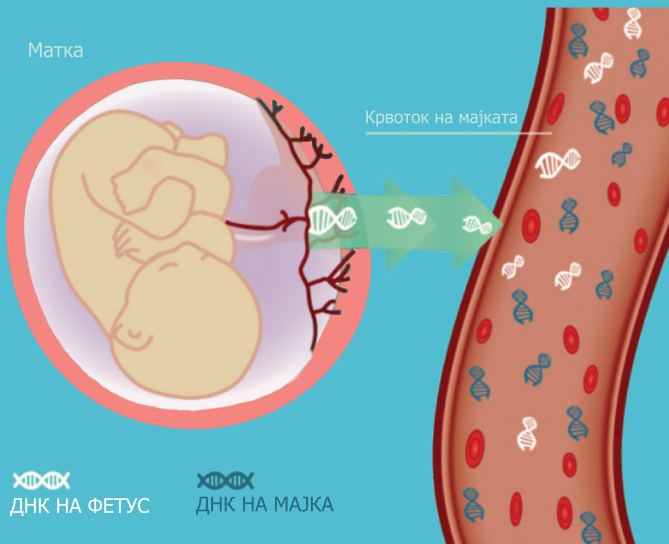


- Тестот може да детектира присуство на **трисомија 21, 18 и 13** кои водат до Даун, Едвард и Патау синдром.
- Може да детектира потенцијални лажно позитивни резултати од биохемиски пренатален скрининг.
- Ја сведува на минимум потребата од инвазивно земање на примерок од амнионска течност или **амниоцентеза**.
- Може да го одреди полот на вашето дете пред раѓањето, доколку Вие сакате да го дознаете.



Феталната ДНК циркулира во крвта на мајката од почетокот на првиот триместар од бременоста. Со специјален лабораториски скрининг тест може да се изолира ДНК на фетусот, да се анализира и да се открие евентуално присуство на три идентични хромозоми или трисомија.

ДОЗВОЛЕТЕ ДА ОДГОВОРИМЕ НА ПРАШАЊАТА ЗА ЗДРАВЈЕТО НА ВАШЕТО БЕБЕ ПРЕД РАЃАЊЕТО ЗА ДА УЖИВАТЕ ВО МИРНА БРЕМЕНОСТ

- ВЕРОДОСТОЖНО** благодарение на високата сензитивност
- БЕЗБЕДНО** без ризик при земање примерок за анализа
- БЕЗБОЛНО** се користи само крв од мајката
- БРЗО** резултати за 7–10 работни денови
- НАВРЕМЕНО** почнувајќи од 11-та недела од бременоста

ТЕСТИРАЈТЕ СЕ **ДЕНЕС** ЗА МИРНА БРЕМЕНОСТ

Дознајте повеќе за здравјето на вашето дете пред раѓањето

ДИЈАГНОСТИКА ФАРМАХЕМ
СПЕЦИЈАЛИСТИЧКА ДИЈАГНОСТИЧКА ЛАБОРАТОРИЈА

За повеќе информации и прашања контактирајте нè на:
www.farmahem.com.mk
 e-mail: lab@farmahem.com.mk

Борис Сарафов 2/3, Ѓорче Петров, 1060 Скопје
 тел/факс: (02) 2031-905, 2050-360

Јане Сандански 65, Аеродром, 1000 Скопје
 тел/факс: (02) 2403-353

Веродостоен
 неинвазивен тест
 создаден да го
 исклучи ризикот од
Даунов синдром
 и други типови на
 фетална трисомија



ОТКРИЈТЕ ГО КОДОТ ЗА ЗДРАВЈЕТО НА ВАШЕТО БЕБЕ УШТЕ ПРЕД НЕГОВОТО РАЃАЊЕ

Едноставено, безбедено и брзо.

TRISOMY test

е неинвазивен скрининг тест со висока прецизност, кој ја користи крвта на мајката за да се исклучи присуството на хромозомски аномалности уште во почетокот на 11-та недела од бременоста. Во споредба со другите скрининг методи, TRISOMY test:

- има повисока осетливост
- ја намалува потребата за амниоцентеза
- без ризик за мајката или детето
- минимална можност од лажно позитивни резултати

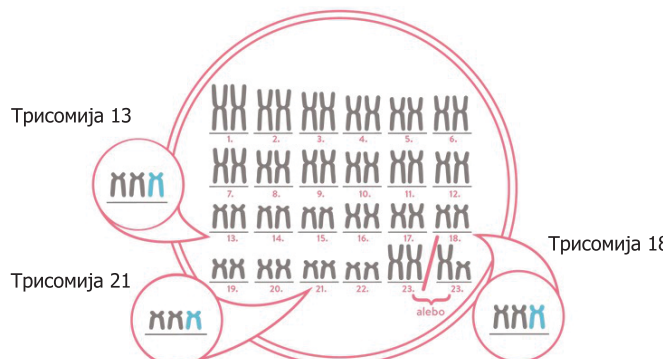
Што детектира TRISOMY test?

По фертилизацијата на јајце клетката може да настанат аномалности во раната фаза од клеточната делба. Како последица, може да се појави екстра копија на еден од хромозомите.

Присуството на три хромозоми наместо два се нарекува трисомија.

TRISOMY test открива:

- трисомија 21 (Даунов синдром),
- трисомија 18 (Едвардс синдром),
- трисомија 13 (Патау синдром),
- ако сакате да знаете, тестот исто така може да го одреди и полот на бебето.



КОГА Е ВИСТИНСКО ВРЕМЕ ЗА TRISOMY test?

TRISOMY test
е погоден за секоја бремена жена почнувајќи од 11-та недела на бременоста.

Особено се препорачува за бремени жени кои:

- се загрижени за било каква потенцијална попречност на нивното бебе предизвикана од присуството трисомија 21, 18, или 13;
- се на **возраст над 35** години и чии биохемиски скрининг тестови се негативни (интегриран тест, двоен тест, троен тест или комбиниран тест);
- забремениле со помош на **IVF**;
- имаат **позитивен биохемиски скрининг**. Ова мора да биде потврдено со дополнителни испитувања (амниоцентеза)*;
- имаат **ултразвучен скрининг тест со резултати кои укажуваат на зголемен ризик од трисомија 21, 18 или 13 ***;
- веќе имаат **дијагностицирано хромозомски аномалности на фетусот ***;
- имаат **повторливи спонтани абортуси ***;
- сакаат да **избегнат амниоцентеза**, или имаат компликации кои може да го зголемат ризикот од неа, како што се: зголемен ризик од спонтан абортус, нарушување на процесот на коагулацијата на крвта, Rh инкомпабилност (Rh-негативни), се во периодот помеѓу 14-та и 16-та недела од бременоста, фибрози на матката, placenta praevia.

* Тестот мора да биде проследен и со генетска консултација

TRISOMY test е докажано безбеден и сигурен; сепак, пред изведување на било кој неинвазивен, пренатален тест треба да се консултирате со вашиот гинеколог или специјалист од областа на клиничка генетика со цел да дознаете повеќе околу предностите и потенцијалните ризици на тестот. Бидете сигурни дека целосно ги разбираате сите информации и не заборавајте на вашиот лекар да му ги дадете сите релевантни податоци во врска со вашата здравствена состојба што може да помогне при изборот на најсоодветна медицинска постапка. Лабораторијата го изведува тестот само кај пациентки со започната 11-та недела од бременоста. Резултатите од тестот на пациентите им ги интерпретира докторот специјалист кој го препорачал тестот.

ШТО Е TRISOMY test И ШТО СОДРЖИ?

Анализи	TRISOMY XY test	TRISOMY test +
Трисомија	Down syndrome (trisomy 21)	Down syndrome (trisomy 21)
Трисомија	Edwards syndrome (trisomy 18)	Edwards syndrome (trisomy 18)
Трисомија	Patau syndrome (trisomy 13)	Patau syndrome (trisomy 13)
Одредување на пол	по желба на пациентот	по желба на пациентот
Аномалности на полови хромозоми	Turner syndrome (45,X)	Turner syndrome (45,X)
Аномалности на полови хромозоми	Klinefelter syndrome (47,XXY)	Klinefelter syndrome (47,XXY)
Аномалности на полови хромозоми	XXX syndrome (47,XXX)	XXX syndrome (47,XXX)
Микроделеционен синдром	-	DiGeorge syndrome (22q11)
Микроделеционен синдром	-	Prader-Willi syndrome and Angelman syndrome (15q11)
Микроделеционен синдром	-	Cri-du-chat syndrome (5p15)
Микроделеционен синдром	-	1p36 deletion syndrome
Микроделеционен синдром	-	Wolf-Hirschhorn syndrome (4p16.3)
Цена	30.000ден	34.000ден
Издавање на резултати	7–10 работни денови	7–10 работни денови

Основниот **TRISOMY test** кој ги опфаќа трисомите 13, 18, 21 чини: 27.800ден.

КОЈА Е ПОСТАПКАТА ЗА ИЗВЕДУВАЊЕ НА ТЕСТОТ?

- Земање крв за анализа
- Плаќање на тестот
- Анализа на примерокот
- Резултати од тестот
- Закажување кај докторот