

Bilgi üreten tıp

Eurofins Pränatal-Medizin Almanyası'nın en büyük prenatal (doğum öncesi) tanı merkezlerinden biri olup 2022'den beri Eurofins ailesinin bir üyesidir. Eurofins Clinical Diagnostics çatısı altında bilim ve tıbbın sıkı iş birliği sayesinde hem hastalar hem de doktorlar uygulama odaklı, net ve yenilikçi tanı imkanlarından yararlanır.

PraenaTest® 2012'de Eurofins LifeCodexx tarafından Avrupa'nın ilk invaziv olmayan prenatal testi olarak piyasaya sürülmüştür ve o zamandan beri hamilelikte muayene yöntemlerinden biri olarak kullanılmaktadır. Bugün jinekologlar tarafından dünya çapında kullanılmakta olup doğum öncesi testlerde hızlı ve güvenilir bir seçimdir.

www.praenaforyou.com

Eurofins Humangenetik und Pränatal-Medizin MVZ GmbH
Friedenheimer Brücke 19, Friends Tower I, 80639 München
info@praenaforyou.com, www.praenaforyou.com

© LifeCodexx / PraenaTest / PrenaTest, Eurofins LifeCodexx GmbH, Almanyası'nın tescilli markalarıdır

Hamileler için bilgi



PraenaTest®

Doğmamış çocuklarda kromozom bozukluklarının tespiti için invaziv olmayan prenatal test (NIPT)

Sevgili bebek bekleyen ebeveynler,

Önümüzdeki aylarda hareketli ve heyecanlı anlar yaşayacaksınız. Doktorunuz size eşlik edecek ve sizi doğum öncesi muayenelerle ilgili bilgilendirecek. Bu muayenelerin amacı çocuğunuzun sağlığını ve gelişimini takip ederek riskleri erkenden tespit etmektir.

PraenaTest®, çocuğunuzun gelişimini etkileyebilecek kromozom bozukluklarını belirler ve size bebeğinizin sağlık durumu hakkında bilgi verir. PraenaTest seçebileceğiniz esnek muayene imkanları sunar. Ayrıca, ilk trimester tarama testine ve standart olarak sunulan üç ultrason muayenesine ek olarak PraenaTest® çocuğunuz ve hamileliğiniz için riskleri belirlemede bir diğer seçeneği oluşturur. Aşağıdaki sayfalarda bununla ilgili daha fazla bilgi bulabilirsiniz.

Çocuğunuzun sağlık gelişimini yalnızca kromozom bozuklukları etkilemez. Nadiren başka gelişim bozuklukları veya genetik hastalıklar da ortaya çıkabilir. Bunlar örneğin ultrason veya başka erken teşhis muayenelerinde tespit edilebilir. Bu nedenle, normal sonuç gösteren PraenaTest® söz konusu olduğunda da doktorunuzla bebeğinizin gelişimini nasıl takip etmeye devam edeceğinize karar vermenizi tavsiye ederiz.

PraenaTest®
Analiz imkanları ve masraflar

PraenaTest®

Temel opsiyon

✓ **Sık kromozom bozuklukları (Anöploidi)** (Trizomi 21, Trizomi 18, Trizomi 13)  gerektiğinde **GKV**

Çoğu durumda masraflar GKV (Yasal Sağlık Sigortası) tarafından karşılanmaktadır. Masraflarını kendisi ödeyenler / IgeL hastaları için Doktor ve Diş Hekimleri Ücret Tarifesi (GOÄ) uyarınca masraflar: **204 €**.

Masraflarını kendisi ödeyen / IgeL hizmeti olarak ileri tetkikler:

- + **SCA'lar** (cinsiyet kromozomlarının yanlış dağılımı) ve / veya **cinsiyetin belirlenmesi**  + **39.98 €**
- + **RAA & CNV'lar** (Diğer bütün nadir görülen yanlış kromozom dağılımları ve delesyon & duplikasyonlar ≥ 7 Mb)  + **87.45 €**

 tek çocuklu / ikiz hamileliklerde uygulanabilir

Muayenehane | Klinik

WM-1130-TP-006

PraenaTest® hakkında daha fazla bilgi için:
www.praenaforyou.com



PraenaTest®



PraenaTest® – 23 kromozom çifti odakta

İnsanların genetik bilgileri 23 kromozomda kayıtlıdır. Ancak bazen genetik mirasta değişiklikler olur. Sık bilinen 21, 18 und 13 kromozomlarının trizomisi dışında başka kromozomlarda da bozukluklar görülebilir. Bazı sapmaların hiç etkisi olmayabilir veya az etkisi görülür, bazıları ise çocuğunuzda daha büyük sorunlara yol açabilir.

Ek PraenaTest®seçenekleriyle bütün kromozomlardaki değişiklikleri tespit etme imkanı sunuyoruz.



PraenaTest®'in sonucu çoğunlukla normal çıkar. PraenaTest® sonucu normal çıkmadığında bile bu illaki doğmamış çocuğun kromozom bozukluğuna sahip olduğu anlamına gelmez. Bunun yanı sıra normal çıkan sonuç da doğmamış çocuğunuzda „her şeyin yolunda“ olduğunu garanti etmez. Çok nadir durumlarda yanlış pozitif ya da yanlış negatif bulgu ortaya çıkabilir.

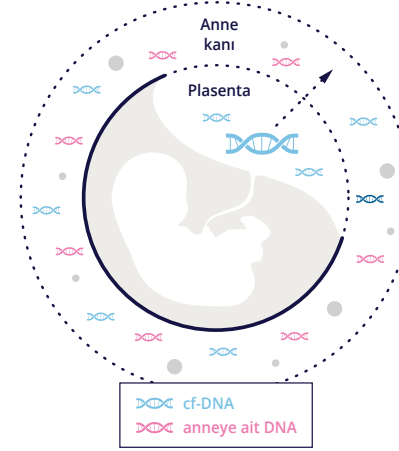
Pozitif öngörülen değerler (PPV = pozitif öngörülen değer) ve negatif öngörülen değerler (NPV = negatif öngörülen değer) hakkında daha fazlasını öğrenmek istiyorsanız, bu internet sayfasından bilgi alabilirsiniz: www.praenaforyou.com.



Kromozom bozukluklarının tespiti için güvenli yol

PraenaTest®'in işleyişi nasıldır?

Hamilelikte plasantanın DNA parçacıkları annenin kan dolaşımına karışır. Hamileliğin 9. haftasının tamamlanmasıyla bu miktar genellikle bu hüresiz DNA'yı analiz edebilmemiz için yeterli olur. Doktorunuzla testin sizin için ne zaman uygun olduğunu görüşün.



Test sonucunun kesinliği % 99'dan yüksektir.

PraenaTest® alternatif erken teşhis testlerinin avantajlarını çocuğunuz için risk teşkil etmeksizin bir araya getirir. Plasenta ile bebeğin genetik bilgileri nadir durumlarda farklılık göstermektedir. Bu çok nadiren (% 0,1'e varan oranda) yanlış sonuç alınmasına sebep olur. Uzmanlar pozitif sonuç çıkması durumunda invaziv bir muayene yapılmasını ve negatif sonuç çıktığında ise rutin erken teşhis muayenelerine devam edilmesini tavsiye etmektedir.

Test süreci – Bulguya giden birkaç adım

PraenaTest® ile iyi bir danışmanlık hizmeti almanız bizim için önemlidir. PraenaTest® en modern tekniklerle yapılır. Sadece birkaç adım gerekir ve birkaç gün içinde sonucu doktorunuzdan alırsınız.

- 1 Doktorunuz tarafından detaylı danışmanlık ve bilgilendirme
- 2 Doktorunuz tarafından kan alınması
- 3 Almanya'daki laboratuvarımızda kan örneği analizi
- 4 Bulguyu doktorunuzla görüşme süreci

PraenaTest® Avantajları

- ✓ İnvaziv olmayan bir muayene olduğu için çocuğunuz için tehlikeli değildir
- ✓ 9 + 0 hamilelik haftasından itibaren yapılabilir
- ✓ Kesinliği yüksek çok güvenilir bir muayene
- ✓ Esnek analiz seçenekleriyle daha fazla bilgi sağlanır
- ✓ Test sonucunun kesinliği % 99'un üstündedir
- ✓ Analizler yalnızca Almanya'da yapılır