

CÉGÜNK TÖBB VIZSGÁLATI TÍPUSSAL IGAZODIK A GYERMEKET VÁRÓ SZÜLŐK, ILLETVE AZ ELLÁTÓ ORVOS IGÉNYEIHEZ

PrenaGenetics® Alap

Eredményt ad:

21-es triszómia (Down-kór)

99 000 Ft

PrenaGenetics® Optimum

Eredményt ad:

Gyakori kromoszóma-rendellenességek (21-, 18-, 13- triszómia + nemi kromoszómák számbeli rendellenességei)

Ez a vizsgálati forma a szakmai ajánlások által megjelölt, előfordulásukat, méhen belüli azonosíthatóságukat tekintve a leginkább releváns rendellenességek körét vizsgálja.

199 000 Ft

PrenaGenetics® Plus

Eredményt ad:

A magzat teljes kromoszóma állományára, vagyis az összes autoszomális és nemi kromoszóma számbeli rendellenességeire, illetve azokban előforduló esetleges duplikációkra vagy deléciókra, 7 Mb részletességig.

229 000 Ft

PrenaGenetics® ORIGIN

A PrenaGenetics® Plus és az ORIGIN hordozósság szűrés együttes elvégzése

Eredményt ad: A magzat teljes kromoszóma állományának vizsgálatára, valamint a szülők által hordozott és a magzat számára örökíthető genetikai betegségek előfordulására.

395 000 Ft (A díj a szülőpárra értendő)

PrenaGenetics® MONOGEN

A PrenaGenetics® Plus és a MONOGEN vizsgálat együttes elvégzése

Eredményt ad: A magzat teljes kromoszóma állományának vizsgálatára, valamint a magzatban újonnan előforduló, egészséget károsító génhibákat mutatja ki.

395 000 Ft

PrenaGenetics® TOTAL

A PrenaGenetics® Plus, az ORIGIN hordozósság szűrés és a MONOGEN vizsgálat együttes elvégzése

595 000 Ft

SMA hordozósság szűrés

Kérhető minden vizsgálati opcióhoz, kivéve a PrenaGenetics® ORIGIN és a PrenaGenetics® TOTAL esetén, mert ezek az opciók tartalmazzák az SMA hordozósság szűrést.

95 000 Ft (A díj a szülőpárra értendő)

Cisztás fibrózis hordozósság szűrés

Kérhető minden vizsgálati opcióhoz, kivéve a PrenaGenetics® ORIGIN és a PrenaGenetics® TOTAL esetén, mert ezek az opciók tartalmazzák a cisztás fibrózis hordozósság szűrést.

95 000 Ft (A díj a szülőpárra értendő)



Igényelhető a magzat nemének meghatározása. A DiGeorge-szindróma analízise +10 000 forint díjjal igényelhető, egyes terhesség esetén. A DiGeorge-szindróma vizsgálat 10% szabadon keringő magzati DNS arány felett végezhető el.

Felhívjuk a figyelmét, hogy a non-invazív prenatalis tesztelés, csak a jelölt rendellenességeket vizsgálja. Egyéb genetikai eredetű és a nem genetikai eredetű magzati rendellenességek átfogó, alapos szűréséhez elengedhetetlen a várandósság első és második trimeszterében végzendő ultrahangvizsgálat.

Az árváltoztatás jogát fenntartjuk.