



FINANCIADA POR:



ESPAÑA

Parque Científico de Madrid
Faraday, 7 (Campus de Cantoblanco)
28049 Madrid
Tel. +34 91 037 83 54
M. +34 672 060 393

BRASIL

Rua Elvira Ferraz, nº 250, Cj. 211
Itaim - Sao Paulo, SP.
CEP: 04552-040
Tel. +55 11 3044 1813

MÉXICO

World Trade Center
Montecito, 38 - Piso 35 - Oficina 10
Col. Nápoles - 03810 Ciudad de México
Tel. +52 55 68232076

PORTUGAL

Complexo Interdisciplinar da Universidade de
Lisboa Salas 2.12 e 2.14
Avenida Prof. Gama Pinto nº 2, 1649-003 Lisboa
Tel. +351 932 34 80 32

www.nimgenetics.com



Comunidad de Madrid

NIMGenetics é um centro de Diagnóstico Genético autorizado pela Consejería de Sanidad y Consumo da Comunidad de Madrid, inscrito no Registro correspondente com o N° CS 10673

CAT-13 CGB; Rev 01; 01/07/2019



TESTE REALIZADO EM ESPANHA

Triso NIM[®]

Teste de rastreio pré-natal não invasivo

Pelo vosso conforto





Desde a semana 10
Apto para gravidez:
- Única ou gemelar
- Natural ou por FIV

TrisoNIM[®]

TrisoNIM[®] é uma análise genética para descartar anomalias cromossômicas fetais como, por exemplo, o síndrome de Down, sem nenhum risco para a sua gravidez. Este teste também lhe dá informação, desde muito cedo, sobre o sexo do seu bebé.

Na NIMGenetics temos desenvolvido TrisoNIM[®] Advance 24 e TrisoNIM[®] Premium 24, para que você e o seu médico possam decidir qual se ajusta melhor à sua gravidez.

- TrisoNIM[®] analisa todos os cromossomas:
- Detecção de trissomias 21, 18 e 13 (Sdr. Down, Edwards e Patau).
- Aneuploidias sexuais.
- Aneuploidias nos restantes cromossomas.
- Síndromes de microdeleção:

TrisoNIM[®] PREMIUM 24

Resultados em 5 dias*

TrisoNIM[®] ADVANCE 24

Resultados em 7 dias*

► INFORMA:

- 1p36
- 5p (Cri du chat)
- 2q33.1
- 1q32-q41
- 10p14-p13 (DiGeorge 2)
- 11q (Jacobsen)
- 16p12.2-11.2

(*): Úteis, desde a receção da amostra.

TrisoNIM[®]

A tranquilidade e segurança de que necessita durante a sua gravidez

• Máxima precisão e fiabilidade

- Mediante sequenciação massiva de última geração
- Algoritmo de análise da trissomia 21 com marcação CE-IVD
- A previsão de riscos e o cálculo da fração fetal realizam-se mediante um duplo algoritmo, incrementando a precisão da análise:

ALTERAÇÃO CROMOSSÔMICA	CAPACIDADE DE DETEÇÃO	FALSOS POSITIVOS
T21 (Síndrome de Down)	99,17%	0,05%
T18 (Síndrome de Edwards)	98,24%	0,05%
T13 (Síndrome de Patau)	99,99%	0,04%
X0 (Síndrome de Turner)	>95%	-
Detecção Cromossômica Y	>98%	-

Dados publicados: Zhang H et al. Ultrasound Obstet Gynecol 2015; 45: 530-538

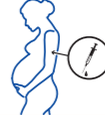
• Evita amniocentese desnecessárias

TrisoNIM[®] é a melhor alternativa à amniocentese*, exceto em casos com determinadas alterações bioquímicas e/ou ecográficas.

Os casos com um resultado de alto risco após um teste de DNA fetal devem ser confirmados mediante uma análise invasiva. NIMGenetics oferece-lhe esta confirmação de forma gratuita com KaryoNIM[®] Pré-natal, uma análise diagnóstica que, a partir da análise do líquido amniótico*, permite analisar 124 síndromes de forma rápida e eficaz.

(*) Amniocentese ou biopsia de velocidade corial; ambas são análises invasivas habitualmente utilizadas no diagnóstico genético pré-natal e suscetíveis de KaryoNIM[®] Pré-natal.

O seu TrisoNIM[®] passo a passo

-  1 Obtenha o consentimento informado.
-  2 Contacte connosco para realizarmos a colheita de sangue.
-  3 Análise da amostra e emissão do relatório
-  4 Dirija-se ao seu médico para conselho pós-teste.

A nossa experiência apoia-nos

TrisoNIM[®] é realizado integralmente em Espanha por uma equipa especializada em diagnóstico genético durante a gravidez, com membros chave na Associação Espanhola de Diagnóstico Pré-natal e na Associação Espanhola de Genética Humana.