

Çocuğunuzun sağlıklı geleceğini,
belirtileri önceden fark
ederseniz, koruyabilirsiniz

Gelişimsel bozukluklar veya bazı kromozom anormallikleri, çocuklar belli bir yaşa gelinceye kadar çoğunlukla fark edilmez. Hatta, semptomlar kademeli bir şekilde ortaya çıkabilir.

Semptomlar ortaya çıkmaya başladığında, uygun tedavi zamanı çoktan geçmiş olabilir. Bu nedenle, semptomların başlangıcından önce ileri tetkiklerle çocuğun sağlık durumunun kontrol edilmesi önemlidir.

Semptomların sebebini, belirtiler ortaya çıkmadan önce ortaya koymak adına EnfantGuard testini yaptırarak; çocuğunuz için uygun tedaviye geç kalmadan başlayabilir ve böylece semptomları en aza indirebilirsiniz.



Test Prosedürleri

- Numune Türü** ▶ Topuk kapiller kanı (2 tüp)
Kordon kanı (0.5mL)
- Test Zamanı** ▶ Doğumdan hemen sonra
- Rapor Süresi** ▶ 7 iş günü
- Test Metodu** ▶ Yeni Nesil Dizileme (NGS)



EnfantGuard™ 2.0

LabGenomics

Omega-Pro Genetik Hastalıkları
Değerlendirme Merkez

Ruhsat No: GHDM-SM/06.21/01

Beytepe Mh. Piri Reis Cd. 2/4
06800 Çankaya Ankara
0312 920 1 362 (DNA)

info@omega-gen.com
www.omegagenetik.com

OMEGA GENETİK

EnfantGuard™ 2.0

Gelişimsel bozukluklar ile ilgili
özellikle yenidoğan dönemi için
geliştirilmiş, ayrıntılı kromozom
aberasyon testi



Yenilenen EnfantGuard testi ile bebeğinizin kalıtsal kusurları olup olmadığını mümkün olan en erken zamanda kontrol edebilirsiniz!

EnfantGuard™ 2.0

EnfantGuard™ 2.0

EnfantGuard™ 2.0 yenidoğan bebeğinizin gelişimsel bozukluğu ile ilgili herhangi bir kromozom bozukluğu olup olmadığını belirti öncesi kontrol edebileceğiniz oldukça etkili bir testtir.

Kromozom anormallliği, hamilelik sırasında embriyonun bölünme sürecindeki anormal bir unsurdan kaynaklanabilir ve aile öyküsü olmasa bile kendiliğinden oluşabilir. Kromozomun belirli bir parçası sayısal/yapısal bir mutasyon geçirdiğinde gelişim geriliği, entelektüel yetersizlik, davranış bozukluğu gibi belirtilere neden olabilir; buna 'kromozom aberasyonu' denir.

EnfantGuard güvenilir test sonuçları sağlar.

NGS Bebeğinizin sağlığını
NGS testi ile kontrol edin!

Yeni Nesil Dizileme (NGS) Teknolojisi



Yenilenmiş EnfantGuard™ 2.0 testi, 6 milyondan fazla sekansı analiz etmede son zamanlarda dikkatleri üzerine çeken NGS teknolojisini kullanmaktadır.

Bu yöntem, 250'den fazla gelişimsel bozuklukla ilgili mikrodelsiyonun ve mikrodüplikasyonun kesin olarak tespit edilmesini mümkün kılmaktadır.

**EnfantGuard ile test edilen
majör hastalık belirtileri**

- ✓ Fiziksel gelişim bozukluğu
- ✓ Cinsel gelişim bozukluğu
- ✓ Mental retardasyon/entelektüel yetersizlik
- ✓ Otizm/hiperaktivite bozukluğu
- ✓ Belirli bir vücut bölgesinin deformasyonu
- ✓ Nedeni bilinmeyen diğer sendromlar

