



Igenomix®
WITH SCIENCE ON YOUR SIDE

El test NACE® PASO A PASO

1. Llama o envía un email para informarte y pedir el test. Consulta con tu ginecólogo.
2. Realiza la extracción de sangre.
3. Igenomix recoge y traslada la muestra al laboratorio.
4. Consulte el plazo de resultados en su región



No invasivo y sin riesgos.

A partir de la **semana 10.**

Asesoramiento genético personalizado pre y post test a petición del médico.

Tasa de informatividad más alta del mercado.

Resultados obtenidos en el 99% de las muestras analizadas.

Estimación de la Fracción Fetal.

Plataforma con mayor profundidad de análisis ofreciendo resultados con fracciones fetales superiores al 2%.

Folleto de información a pacientes

Accede a los contactos locales de Igenomix en America Latina en nuestra web

latam.igenomix.com

V. 2024

NACE

Non-invasive
Prenatal Test

El test prenatal no invasivo para la tranquilidad de las futuras mamás.

Igenomix®
WITH SCIENCE ON YOUR SIDE



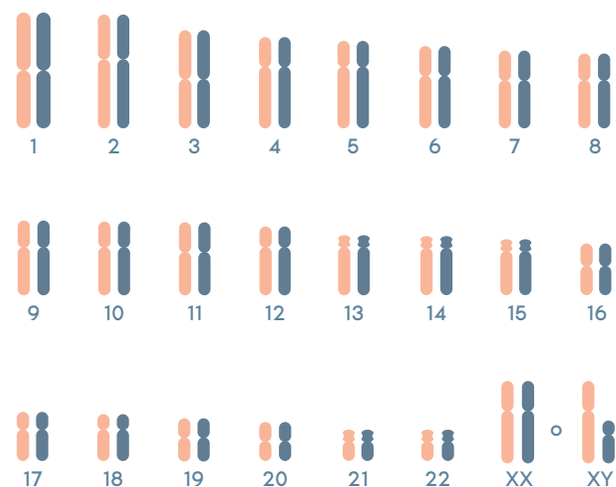
NACE® es una prueba prenatal no invasiva, completamente segura para ti y para tu bebé.

Emplea la última tecnología en secuenciación que analiza el ADN fetal para detectar anomalías cromosómicas.

- Mucho más fiable que el cribado combinado.
- Reduce en aproximadamente un 90% las amniocentesis innecesarias.

El informe indica si se ha detectado o no alguna de las alteraciones analizadas.

Si se detecta, es necesaria una confirmación mediante amniocentesis o biopsia corial



Cada célula del ser humano contiene 23 pares de cromosomas.

Cuando falta o sobra algún cromosoma aparecen problemas de salud y de desarrollo.

NACE® detecta anomalías en los cromosomas 21, 18, 13 y las anomalías más comunes de los cromosomas sexuales (X e Y).

NACE® 24 analiza la totalidad de los cromosomas. Identifica síndromes genéticos derivados de una amplia búsqueda de deleciones y duplicaciones, llegando a una resolución similar a la obtenida con un cariotipo.

zenit

by NACE

Una de cada 80 gestaciones puede verse afectada por una de las condiciones genéticas estudiadas en el test Zenit.

Zenit es el test no invasivo más avanzado del mercado, que plantea una nueva dimensión en el cribado prenatal, llegando a multiplicar por 5 la capacidad de detección respecto a los cribados básicos actuales.

Además de analizar el riesgo de trisomías y monosomías en los 24 cromosomas, Zenit estudia 113 mutaciones genéticas asociadas a graves enfermedades.

Zenit by Nace: ver lista completa de genes en: <https://www.igenomix.es/servicios-pacientes/zenit>



* **3-4%**

de todos los nacimientos están afectados por alguna enfermedad genética

*https://www.eurordis.org/IMG/pdf/princeps_document-EN.pdf

NACE® NACE® 24 ZENIT

| | | | |
|--|---|---|---|
| Síndrome de Down | ✓ | ✓ | ✓ |
| Síndrome de Edwards | ✓ | ✓ | ✓ |
| Síndrome de Patau | ✓ | ✓ | ✓ |
| Cromosomas sexuales | ✓ | ✓ | ✓ |
| Resto de los 24 cromosomas | | ✓ | ✓ |
| Deleciones/duplicaciones >7MB | | ✓ | ✓ |
| 113 genes asociados a enfermedades recesivas | | | ✓ |

Cromosomas sexuales:

- Síndrome de Turner (45, X)
- Síndrome XYY
- Síndrome de Klinefelter (XXY)
- Trisomía X

Análisis de los cromosomas sexuales no válido en gestaciones gemelares.

Comparativa de la capacidad de detección de los test de cribado actuales



x5

zenit
by NACE

· Cribado de aneuploidias para los 24 cromosomas y deleciones/duplicaciones >7MB.

· Cribado de 113 genes asociados a enfermedades recesivas.