

## Kako se NIFTY razlikuje od drugih predrojstvenih testov?

Test NIFTY by GenePlanet je trenutno najboljši presejalni test na trgu.

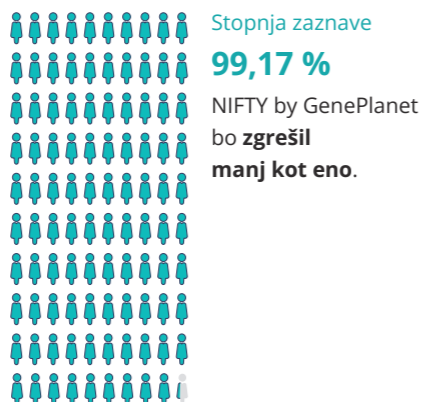
- **Manj amniocentez:** Odkar so tovrstni testi na voljo, je bilo opravljenih do 80 % manj nepotrebnih invazivnih predrojstvenih testov, kot je amniocenteza.
- **Najbolj natančen:** V kombinaciji z drugimi predrojstvenimi presejalnimi metodami (npr. nuhalna svetlina, ultrazvok) zagotavlja najboljši in najbolj natančen presejalni pregled v nosečnosti.

Izmed 100 mater, ki nosijo otroka z Downovim sindromom:

### NUHALNA SVETLINA



### NIFTY BY GENEPLANET



**Za res mirno nosečnost se odločite za oboje:** pregled nuhalne svetline lahko zazna tudi morfološke nepravilnosti, ki jih genetsko testiranje ne more.

## Kako opravim test NIFTY by GenePlanet?



### 1. Naročite se na test

Pozanimajte se pri svojem ginekologu ali preverite seznam naših partnerskih klinik (skenirajte kodo QR) in se naročite na test. Za dodatna vprašanja smo na voljo na: [nipt-geneplanet.com/sl](https://nipt-geneplanet.com/sl) ali [nifty.test@geneplanet.com](mailto:nifty.test@geneplanet.com).



### 2. Oddajte vzorec krvi

Obiščite izbrano kliniko, kjer boste oddali vzorec krvi iz roke.



### 3. O rezultatih vas obvesti ginekolog, ki je opravil test

Po prejemu rezultata z nizkim tveganjem ste lahko 99-odstotno prepričani, da vaš otrok res nima nobene od testiranih nepravilnosti.



### 4. Poglejte svoje rezultate

Rezultate prejmete tudi na varni digitalni platformi, kjer si lahko preberete več o analizah in podrobnejšo razlago rezultatov.

Če želite opraviti test NIFTY, se o njem pozanimajte pri izbranem ginekologu, ali nas kontaktirajte.

Zdravstveni center Dravlje d.o.o.,  
Cesta na Poljane 24, 1000 Ljubljana

w: [www.noseca.com](http://www.noseca.com)  
@: [ordinacija@noseca.com](mailto:ordinacija@noseca.com)

T: 01 510 68 00  
M: 051 336 847

GenePlanetove storitve in materiali niso nadomestilo za zdravniški nasvet, diagnozo ali zdravljenje. Test NIFTY by GenePlanet lahko izvaja samo usposobljen zdravstveni delavec. Analiza NIFTY se izvaja v kvalificiranem laboratoriju.



Sledite nam na družbenih omrežjih! [GenePlanet](#) [NIFTY by GenePlanet](#)

**NIFTY**  
by GENEPLANET

## Neinvazivni predrojstveni test

Nosečnost prinaša veliko skrbi. Imejte eno manj s testom NIFTY.



## Kaj je NIFTY by GenePlanet?

Je preprost, varen in zelo natančen neinvazivni predrojstveni test (NIPT), s katerim preverite genetsko zdravje svojega otroka že od 10. tedna nosečnosti naprej. Pridružite se več kot 10 milijonom bodočih mamic, ki že zaupajo testu NIFTY in preživite nosečnost z eno skrbjo manj.



Test ugotavlja tveganje za prisotnost Downovega, Edwardsovega in Patauovega sindroma ter več kot 200 drugih kromosomskih nepravilnosti. To omogoča najnovejša tehnologija presejalnega testiranja.

Testiranje zajema odvzem **majhnega vzorca krvi** iz matrine roke. Med nosečnostjo namreč matrina kri poleg njene DNA vsebuje tudi DNA zarodka.

Rezultati so v povprečju na voljo v 6 do 10 dneh.



Na vašo željo lahko NIFTY by GenePlanet razkrije tudi **otrokov spol**.



Test je primeren tudi pri **dvoplodnih nosečnostih, umetnih oploditvah po metodi IVF in pri nosečnostih z donirano jajčno celico**.



## Zakaj izbrati NIFTY by GenePlanet?

99%

Test je **več kot 99 % zanesljiv** za odkrivanje najpogostejših trisomij.



NIFTY je vodilni neinvazivni predrojstveni test (NIPT) na svetu in prvi, ki se je uveljavil v Sloveniji. **Priporoča ga več kot 2500 ginekologov** iz več kot 20 držav sveta.



V primerjavi z invazivnimi metodami, kot sta amniocenteza ali BHR, **test ne predstavlja tveganja za izgubo nosečnosti**.



Odlične rezultate testa je potrdila največja **svetovna klinična validacijska študija** na področju NIPT testiranja, ki je vključevala skoraj **147.000 nosečnosti**.



Vzorci se analizirajo v kvalificiranem laboratoriju, kar zagotavlja **najvišjo raven kakovosti in varnosti podatkov**.



**NIFTY je primeren za vsako žensko, ki želi mirno nosečnost** – ne glede na starost ali vnaprej določeno genetsko tveganje.

## Možnosti testiranja

	BASIC	STANDARD	PLUS	PRO	TWINS
<b>NAJPOGOSTEJŠE TRISOMIJE</b>					
Downov sindrom (trisomija 21)	✓	✓	✓	✓	✓
Edwardsov sindrom (trisomija 18)	✓	✓	✓	✓	✓
Patauov sindrom (trisomija 13)	✓	✓	✓	✓	✓
<b>ANEUPLOIDIJE SPOLNIH KROMOSOMOV</b>					
Turnerjev sindrom (monosomija X)		✓	✓	✓	
Klinefelterjev sindrom (XXY)		✓	✓	✓	
Trojni X sindrom (XXX)		✓	✓	✓	
Sindrom dvojnega Y (XYY)		✓	✓	✓	
<b>VSE DRUGE AVTOSOMNE ANEUPLOIDIJE</b>					
Trisomija 9, 16, 22			✓	✓	
16 ostalih trisomij*			✓	✓	
22 monosomij*			✓	✓	
<b>SINDROMI DELECIJ IN DUPLIKACIJ</b>					
84 sindromov				✓	
60 sindromov			✓	✓	
Druge mikrodelecije/duplikacije*			✓	✓	
<b>SPOL OTROKA**</b>	✓	✓	✓	✓	✓

\*Če izberete naključne ugotovitve (delecije in duplikacije večje od 5M baznih parov).

\*\*Prisotnost kromosoma Y v primeru dvoplodne nosečnosti.

**Odkrije lahko več kot 200 nepravilnosti!**

**NOVO**

**NAJBOLJ CELOSTEN TEST NA TRGU**