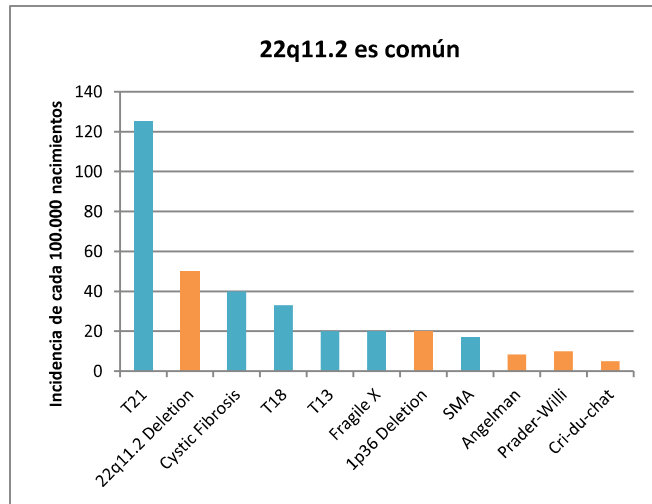


SÍNDROMES DE MICRODELECIÓN

Panorama™ ahora explora los síndromes más comunes y severos de microdeleciones, además de su exploración básica para T21, T18, T13, triploidía y anomalías de los cromosomas sexuales.



¿Por qué explorar los síndromes de microdelección?

- SON COMUNES Y PUEDEN SER SEVEROS
- GENERALMENTE NO SE DIAGNOSTICAN
- TIENEN EL MISMO RIESGO MATERNAL QUE EN TODAS LAS EDADES MATERNALES
- RESPONDEN A LA INTERVENCIÓN TEMPERANA EN LA INFANCIA

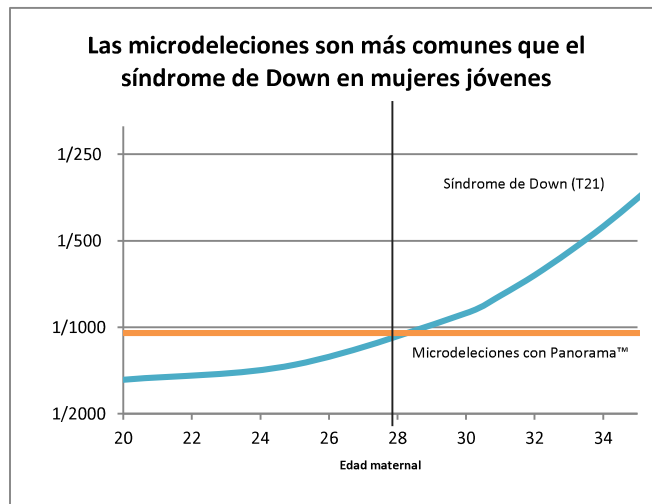
Científicamente validado

Natera™ completó la validación de microdeleciones con 469 muestras, incluyendo 110 positivos confirmados.

La exactitud del rendimiento se validó en fracciones fetales tan bajas como un 3.8%.

Limitaciones de la prueba

Panorama no explora todos los síndromes de microdeleciones. Las especificaciones del rendimiento reflejan la presencia o ausencia de toda la región en estudio. A los pacientes con exploración positiva se les debe brindar un procedimiento invasivo de seguimiento para confirmar el diagnóstico.



Cómo ordenar la exploración de microdeleciones de Panorama fuera de EE.UU.

Puede ordenar la “Prueba de Panorama” sola o con una de las siguientes dos opciones:

- Síndrome de supresión 22q11.2 (también conocido como el síndrome de DiGeorge)
- “Panel extendido de Panorama” que incluye: delección 22q11.2, Prader-Willi, Angelman, síndrome del maullido de gato, síndromes de delección 1p36
- El informe del sexo del feto es una opción donde lo permitan las leyes locales

Por favor, tome en cuenta: La exploración de microdeleciones no puede ordenarse por separado de Panorama.

Para obtener más información u ordenar los kits de Panorama, llame al 855-866-6478 o envíe un correo electrónico a info@natera.com.