



Σε αντιδιαστολή με την ανάλυση στοχευμένων panel.



40 μ μ μ
Τα γονίδια περιλαμβάνονται βάσει των κριτηρίων ειδικών ομάδων και των στοιχείων συσχέτισης γονιδίου-νόσου σε συμφωνία με τις κατευθυντήριες οδηγίες της κλινικής διαχείρισης του ασθενή.



Η αναφορά ελέγχεται από την εξειδικευμένη ιατρική ομάδα της Veritas.



μ
ρμηνεία των αποτελεμάτων.

Η Veritas αποτελεί την κορυφαία εταιρεία στον τομέα της πλήρους αλληλούχισης του γονιδιώματος όλων των εξωνίων, με ευρεία εμπειρία στην ανάλυση και την ερμηνεία μ τόσο σε υγιείς όσο και σε συμπτωματικούς εξεταζόμενους.

Η ιατρική ομάδα της Veritas διαθέτει περισσότερα από 10 έτη εμπειρίας στην ανάλυση και την ερμηνεία ολόκληρου του γονιδιώματος μ μ μ μ του Personal Genome Project.

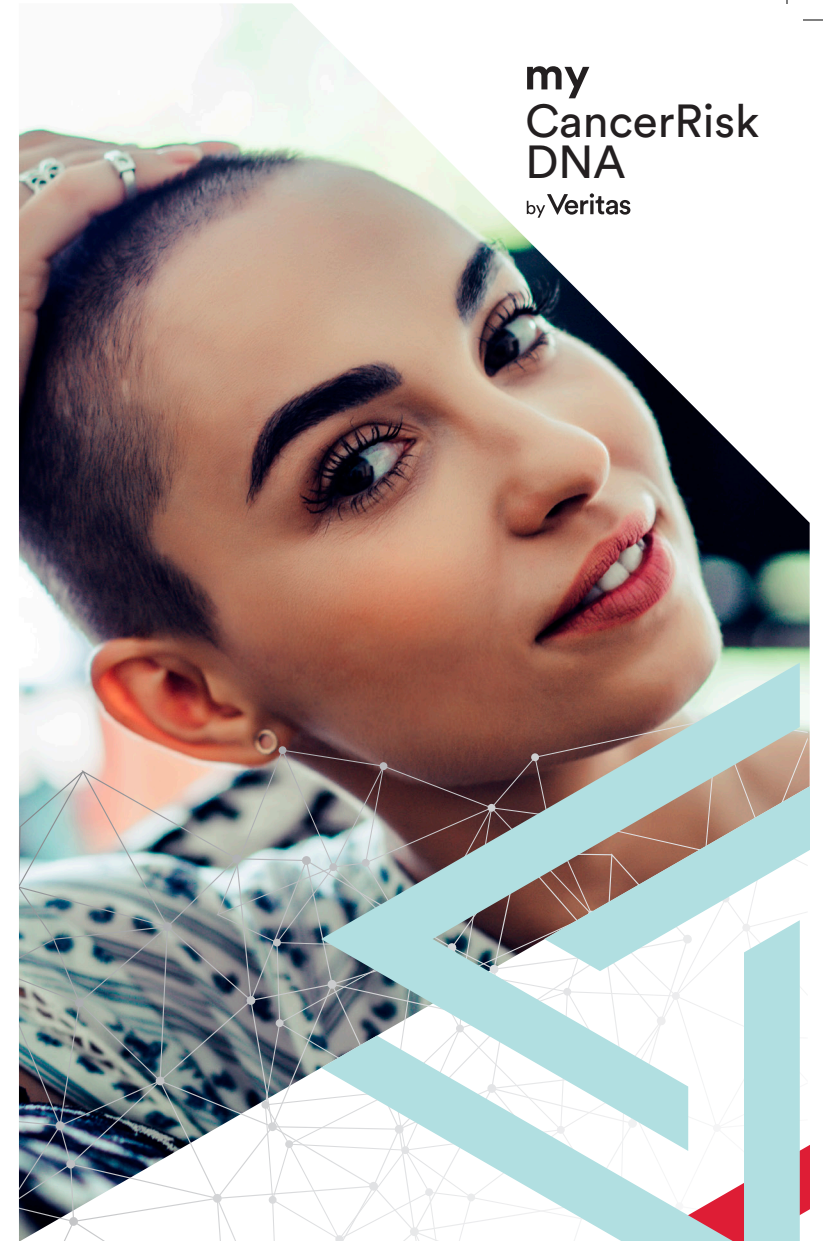
Η εταιρεία διαθέτει επιτελείο συμβούλων, το οποίο απαρτίζεται από ειδικευμένους ιατρικούς και επιστημονικούς εμπειρογνώμονες, οι οποίοι καθορίζουν την κλινική χρησιμότητα κάθε ελέγχου.



(+34) 915 623 675
info@veritasint.com - www.veritasint.com



my
CancerRisk
DNA
by Veritas




myCancerRiskDNA


veritastint.com


μ
μ

medisyn.eu

Η εξέταση περιλαμβάνει την πλήρη ανάλυση πολλών τύπου καρκίνου, ανιχνεύοντας 50% περισσότερους ασθενείς, οι οποίοι βρίσκονται σε κίνδυνο, σε σύγκριση με μικρότερα πάνελ, τα οποία στοχεύουν στην ανίχνευση ενός συγκεκριμένου τύπου καρκίνου*

 18 εκ. νέα περιστατικά καρκίνου παγκοσμίως για το 2018*.

 Υπολογίζεται ότι το 5-10%** των περιστατικών καρκίνου έχουν ένα κληρονομικό στοιχείο, φθάνοντας μέχρι και στο 20%** για κάποιους τύπους καρκίνου

 Η γνώση του πιθανότητας ανάπτυξης του κληρονομικού καρκίνου μας επιτρέπει τη λήψη προληπτικών μέτρων και κατάλληλης παρακολούθησης.

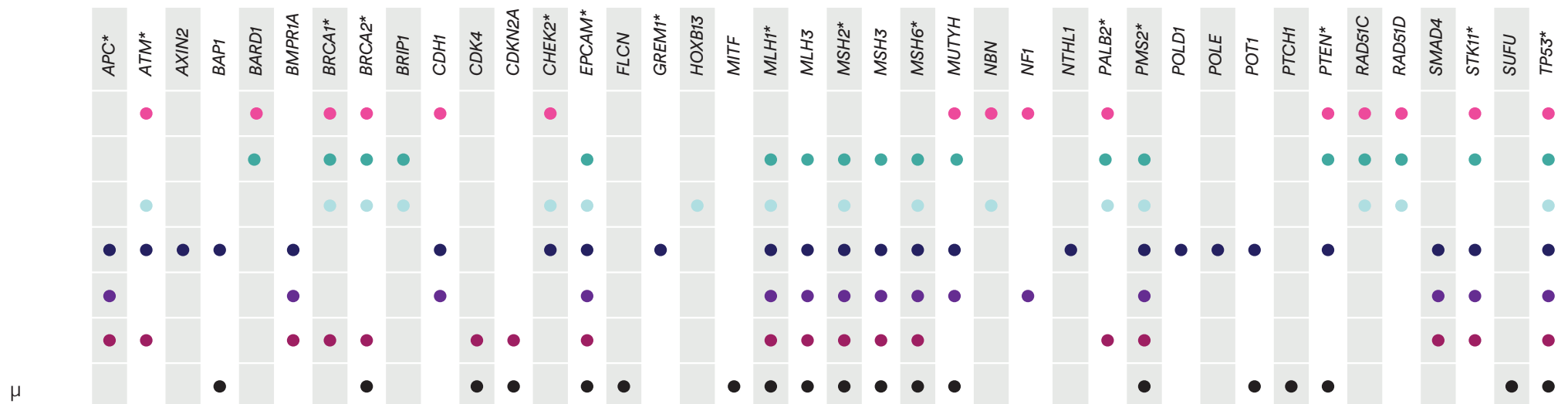
myCancerRiskDNA?

Το myCancerRiskDNA αποτελεί έναν γενετικό έλεγχο, ο οποίος αναλύει 40 γονίδια σχετιζόμενα με διάφορους τύπους κληρονομικού καρκίνου, παρέχοντας πληροφορίες για τον ασθενή και την οικογένεια του.

Με αυτόν τον τρόπο μπορεί να ληφούν σημαντικά προληπτικά μέτρα παρακολούθησης, έτσι ώστε να μειωθεί η πιθανότητα ανάπτυξης ή να οδηγηθούμε σε πρώιμη διαγνώση.

*IARC Global Cancer Observatory

** SEOM (Sociedad Española de Oncología Médica)



*Γονίδια με ανάλυση αλληλουχιών επαναλαμβανόμενου αριθμού

Ε

Ο έλεγχος ενδύκνεται για τις εξής περιπτώσεις:

- » Άσθενείς με διάγνωση καρκίνου
- » Άτομα με οικογενειακό ιστορικό καρκίνου σε α' βαθμού συγγενείς πριν την ηλικία των 50 ετών.
- » Άτομα με οικογενειακό ιστορικό καρκίνου, υποδηλώνοντας στοιχεία κληρονομικότητας.
- » Άτομα τα οποία επιθυμούν να γνωρίζουν την πιθανότητα ανάπτυξης κληρονομικού καρκίνου.

myCancerRiskDNA?

- » Η εξέταση περιλαμβάνει την ανάλυση 40 γονιδίων, συμπεριλαμβανομένων των 10 γονιδίων που αναφέρονται στην ερμηνεία της αλληλούχισης ολόκληρου του γονιδιώματος και των εξονίων.
- » Η τεχνολογία της Veritas επιτρέπει τον επανέλεγχο του δείγματος για την απόκτηση επιπρόσθετων πληροφοριών βασισμένων στα γενετικά σας δεδομένα.



Ο Ιατρός παραγγέλνει την εξέταση.



Συλλέγεται δείγμα σιέλου στο ειδικό κιτ συλλογής της Veritas.



Η αναφορά παράγεται μετά από την αλληλούχιση και την ερμηνεία του αποτελέσματος (CLIA #22D2089381)



Η αναφορά της εξέτασης παραλαμβάνεται από το ιατρό, ο οποίος θα συζητήσει τα αποτελέσματα με εσάς.

» Η Αλληλούχιση όλων των εξονίων πραγματοποιείται στα συστήματα Illumina HiSeq X10 και NovaSeq 6000

» Μέση κάλυψη 110x αλληλούχιση του > 97% σε ≥20x

» Συμμόρφωση με τους κανονισμούς ανάπτυξης εργαστηριακών εξετάσεων (LDT) και εκτέλεση σε πιστοποιημένο κατά CLIA εργαστήριο (CLIA # 22D2089381)

» Διαπίστευση CAP (Κολλέγιο Αμερικανικής Παθολογίας)

» Τα αποτελέσματα ελέγχονται από ιατρική ομάδα εμπειρογνομόνων με περισσότερα από 10 χρόνια εμπειρίας στην αλληλούχιση ολόκληρου του γονιδιώματος και των εξονίων, συμπεριλαμβανομένων μελών του Personal Genome Project.