

РЕЗУЛЬТАТЫ ТЕСТА NIPTIFY

Тест NIPTIFY оценивает риск наличия хромосомных патологий плода.

- Результат „низкий риск“ показывает, что у плода верное число хромосом 13, 18 и 21.
- Результат „высокий риск“ показывает, что у плода высокая вероятность наличия хромосомной патологии.

Несмотря на высокую точность, NIPTIFY является скринингом. Высокий риск наличия хромосомной аномалии у плода, выявленный тестом NIPTIFY, требует подтверждения при помощи инвазивной диагностики (амниоцентез или биопсия хориона) для установления окончательного диагноза.

NIPTIFY.ee

niplify@cccht.ee
Телефон 733 0402

Сертифицированная медицинская лаборатория:

Tervisetehnoloogiate Arenduskeskus AS
Тийги 61b, Тарту, 50410
Номер разрешения L04234



”
Тестом NIPTIFY поддерживаешь
Эстонскую науку

Команда NIPTIFY



БЕЗОПАСНЫЙ И ДОСТОВЕРНЫЙ СКРИНИНГ
ХРОМОСОМНЫХ ПАТОЛОГИЙ ПЛОДА

NIPTIFY.ee



ЧТО ТАКОЕ NIPTIFY?

- **NIPTIFY** - это современный неинвазивный метод пренатального скрининга
- **NIPTIFY** - это безопасный для матери и будущего ребёнка тест, при помощи которого выявляется риск наличия хромосомных патологий у будущего малыша, начиная с 10-ой недели беременности.
- Высокая точность теста **NIPTIFY** позволяет избежать потенциально опасных инвазивных процедур.
- **NIPTIFY** существенно дополняет нынешние пренатальные скрининги.



ЧТО ПОКАЗЫВАЕТ NIPTIFY?

NIPTIFY определяет риск наличия у будущего ребёнка наиболее распространенных хромосомных патологий:

- **СИНДРОМ ДАУНА** (добавочная 21 хромосома)
- **СИНДРОМ ЭДВАРДСА** (добавочная 18 хромосома)
- **СИНДРОМ ПАТАУ** (добавочная 13 хромосома)

При желании можно узнать пол будущего ребёнка.

ПОЧЕМУ СЛЕДУЕТ ВЫБРАТЬ NIPTIFY?

БЕЗОПАСЕН



как для плода, так и для матери

ДОСТОВЕРНЫЙ



оценивает риск наличия хромосомных патологий

РАННИЙ



начиная с 10-ой недели беременности

ДОСТУПНЫЙ



Лучшая цена в Эстонии

“Мы разработали NIPTIFY, чтобы современные методы медицины были доступны всем беременным женщинам, вне зависимости от их места проживания или дохода.”

Профессор Андрес Салуметс

NIPTIFY доступен по всей Эстонии



КАК РАБОТАЕТ NIPTIFY?

Для проведения теста у будущей мамы берётся кровь из вены, которая отправляется на анализ в Тартускую генетическую лабораторию.

Используя уникальные методы анализа, **NIPTIFY** тест анализирует ДНК плода, находящуюся в крови матери, и оценивает риск наличия неверного числа 13, 18 и 21 хромосом у будущего ребёнка.



КАК ЗАКАЗАТЬ ТЕСТ?

Многие клиники по всей Эстонии предоставляют возможность сделать тест **NIPTIFY**. По адресу NIPTIFY.ee, можно найти ближайший к Вашему месту проживания пункт сдачи крови.

NIPTIFY тест можно делать начиная с 10-ой недели беременности. После ознакомления с формой информированного согласия, берётся проба крови из вены (2 пробирки по 10 мл), которая посылается в Тартускую генетическую лабораторию. Результаты **NIPTIFY** теста будут отправлены Вашему лечащему врачу в течение 10 дней после доставки пробы крови на анализ в Тарту. О результатах теста Вам сообщит Ваш лечащий врач или акушерка.

NIPTIFY является платной медицинской услугой, оплата за которую происходит в Вашей лечащей клинике.