

Badanie NIFTY ocenia ryzyko wystąpienia nieprawidłowości genetycznych (chromosomalnych) płodu. Innowacyjna metoda sekwencjonowania całego genomu – NGS daje ponad 99% niezawodności w wykrywaniu najczęstszych trisomii.

| | BASIC | STANDARD | PLUS | TWINS |
|--|-------|----------|-------------------------------------|-------|
| ZESPOŁY | | | | |
| Zespół Downa (trisomia 21) | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ |
| Zespół Edwardsa (trisomia 18) | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ |
| Zespół Patau (trisomia 13) | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ |
| ANEUPLOIDIE CHROMOSOMÓW PŁCIOWYCH | | | | |
| Zespół Turnera (monosomia X) | | ✓ | ✓ | |
| Zespół Klinefeltera (trisomia XXY) | | ✓ | ✓ | |
| Zespół potrójnego X (trisomia XXX) | | ✓ | ✓ | |
| Zespół Jacobsa (zespół XYY) | | ✓ | ✓ | |
| WSZYSTKIE POZOSTAŁE ANEUPLOIDIE AUTOSOMALNE | | | | |
| Trisomia 9, 16, 22 | | | ✓ | |
| 16 innych trisomii* | | | ✓ | |
| 22 monosomie* | | | ✓ | |
| DELECCJA/DUPLIKACJA | | | | |
| 60 zespołów | | | ✓ | |
| Inne mikrodelecje/duplikacje* | | | ✓ | |
| WYKRYWANIE PŁCI** | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ |
| *W przypadku, gdy pacjent wybierze przypadkowe ustalenia (delecje i duplikacje większe niż 5M par zasad) | | | Najbardziej kompleksowy test | |
| **Wykrywanie chromosomu Y przy ciążyach bliźniaczych. | | | | |

W przypadku wykrycia nieprawidłowości konsultacja z genetykiem klinicznym on-line w cenie badania.