

CJENIK SPECIJALNIH TESTOVA

myPGx	FARMAKOGENETIKA - PERSONALIZIRANA MEDICINA Jednostavan genski test za utvrđivanje kompatibilnosti s lijekovima tijekom cijelog života. Utvrđivanje vašeg genskog profila u pogledu kompatibilnosti s lijekom, što znači da vam liječnik može optimizirati i personalizirati primjenu lijekova UZORAK: krv / IZDAVANJE NALAZA: 14 dana / savjetovanje sa stručnjakom farmakogenetike	850 €
myBIOME	FUNKCIONALNA ANALIZA CRIJEVNOG MIKROBIOMA myBIOME je test metagenomskog sekvenciranja koji omogućuje detaljno i objektivno ispitivanje crijevnog mikrobioma koji daje detaljne informacije o mikroorganizmima u crijevima, njihovoj funkciji i učinku na zdravlje te kako ostvariti ravnotežu personaliziranim preporukama za prehranu UZORAK: stolica / IZDAVANJE NALAZA: 30 - 40 dana / savjetovanje sa stručnjakom nutricionistom	390 €
NutriHealth	NAPREDNA NUTRIGENETSKA ANALIZA Test je namjenjen osobama koje žele prilagoditi svoju prehranu na temelju svoje genetike i koje žele saznati informacije o svojim nutritivnim potrebama na personaliziranoj razini kao i za osobe koje žele proaktivno upravljati svojim zdravljem UZORAK: slina / IZDAVANJE NALAZA: 20 - 30 dana / savjetovanje sa stručnjakom nutricionistom	340 €
BRCA +16genes	NASLJEDNA SKLONOST ZA KARCINOM DOJKE, JAJNIKA I ENDOMETRIJA Namjena testa je otkrivanje sklonosti za dobivanje karcinoma dojke (kod žena i muškaraca), endometrija i jajnika, kao i za otkrivanje mutacija povezanih uz karcinome prostate i drugih karcinoma, i kod žena i kod muškaraca Test se obavlja pomoću uzorka krvi analizirajući ukupno 18 gena povezanih s navedenim karcinomima te pružajući visoko pouzdane informacije o riziku za dobivanje ovih tipova karcinoma IZDAVANJE NALAZA: 20 dana	572 €
mySmartBlood	Aplikacija mySmartBlood je pomoći medicinsko dijagnostički alat, namijenjen osobama sa zdravstvenim problemima. Analizom rezultata krvnih pretraga (52 pretrage), aplikacija Vam predlaže najvjerojatnije skupine bolesti za koje su takvi rezultati tipični.	64 €

SYNLABOVI PRENATALNI NEINVANZIVNI TESTOVI: neoBona

Testom se procjenjuje rizik od najčešćih trisomija i drugih fetalnih kromosomske abnormalnosti. Inovativni TSCORE („Trisomy Score“) algoritam koristi višestruka sekvencioniranja, postotak fetalne DNK, kvantifikaciju i mjerene veličine fragmenata, kako bi postigli pouzdane rezultate čak i pri malim količinama fetalnih frakcija. Koristi se od desetog tjedna trudnoće (10 tj. + 0 dana). Može se provoditi u slučajevima potpomognute oplodnje (uključujući IVF nakon donacije jajašca), prikladna za blizanačku trudnoću, preferira se napraviti po preporuci liječnika. Od 10-tog tjedna trudnoće u SYNLABu su dostupna dva testa:

neoBona	Neinvazivan je prenatalni test nove generacije koji omogućuje vrlo pouzdane rezultate probira za: - najčešće abnormalnosti u kromosomima 21, 18 i 13 - abnormalnosti u spolnim kromosomima i spol fetusa.	515 €
neoBona GenomeWide	NOVA neoBona® GenomeWide omogućuje najsveobuhvatniji pregled genoma fetusa analizom svih 23 parova kromosoma kako bi se probiom obuhvatile i druge rijetke abnormalnosti kromosoma određivanjem prisustva: - Trisomija 21, 18, 13 - Spol fetusa - Abnormalnosti u spolnim kromosomima - Abnormalnosti u preostalim autosomima (nespolnim kromosomima) - parcijalnih delecija i udvostručenja, varijacija u broju kopija veličine ≥ 7 Mb na svim autosomima. Te abnormalnosti mogu biti klinički značajne jer su povezane sa spontanim pobačajima, različitim struktURNIM promjenama, fetalnim anomalijama i zaostalim razvojem i/ili rastom fetusa.	550 €