

CJENIK SPECIJALNIH TESTOVA

myPGx	<p>FARMAKOGENETIKA - PERSONALIZIRANA MEDICINA</p> <p>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</p> <p>UZORAK: krv / IZDAVANJE NALAZA: 14 dana / savjetovanje sa stručnjakom farmakogenetike</p>	850 €
myBIOME	<p>FUNKCIONALNA ANALIZA CRIJEVNOG MIKROBIOMA</p> <p>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</p> <p>UZORAK: stolica / IZDAVANJE NALAZA: 30 - 40 dana / savjetovanje sa stručnjakom nutricionistom</p>	390 €
NutriHealth	<p>NAPREDNA NUTRIGENETSKA ANALIZA</p> <p>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</p> <p>UZORAK: slina / IZDAVANJE NALAZA: 20 - 30 dana / savjetovanje sa stručnjakom nutricionistom</p>	340 €
BRCA +16genes	<p>NASLJEDNA SKLONOST ZA KARCINOM DOJKE, JAJNIKA I ENDOMETRIJA</p> <p>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</p> <p>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</p> <p>IZDAVANJE NALAZA: 20 dana</p>	572 €
mySmartBlood	<p>Aplikacija mySmartBlood je pomoćni medicinski 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.</p>	60 €

SYNLABOVI PRENATALNI NEINVANZIVNI TESTOVI: neoBona

Testom se procjenjuje rizik od najčešćih trisomija i drugih fetalnih kromosomskih abnormalnosti. Inovativni TSCORE („Trisomy Score“) algoritam koristi višestruka sekvencioniranja, postotak fetalne DNK, kvantifikaciju i mjerenje 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	<p>Neinvazivan je prenatalni test nove generacije koji omogućuje vrlo pouzdane rezultate probira za:</p> <ul style="list-style-type: none"> - najčešće abnormalnosti u kromosomima 1 (21, 18 i 13) - abnormalnosti u spolnim kromosomima i spol fetusa. 	515 €
neoBona GenomeWide	<p>NOVA neoBona® GenomeWide omogućuje najsveobuhvatniji pregled genoma fetusa analizom svih 23 parova kromosoma kako bi se probirom obuhvatile i druge rijetke abnormalnosti kromosoma određivanjem prisustva:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 €