

NIPTIFY TULEMUSED

NIPTIFY tulemus edastatakse arstile 10 tööpäeva jooksul pärast vereproovi saabumist laborisse. Test hindab, kas lootel on madal või kõrge risk kromosoomhaiguse esinemiseks.

- Madal risk näitab, et lootel on kromosoomide 13, 18, 21 ja X arv normaalne.
- Kõrge risk näitab, et lootel on suure tõenäosusega tuvastatud kromosoomi 13, 18, 21 trisoomia või X monosoomia.

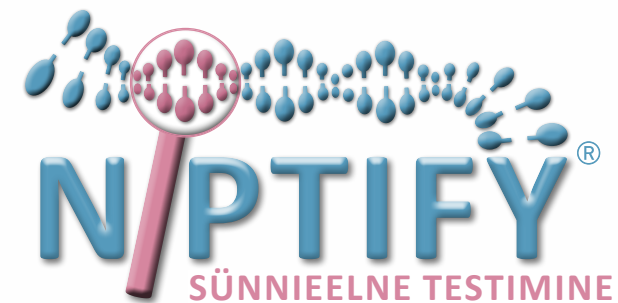
NIPTIFY on geneetiline sõeluuring, mistõttu tuleb kõrge riskiga tulemus kinnitada diagnostilise testiga (amniotsenteesi või koorionibiopsia abil). Analüüsi võimalike tulemustega ja patsiendi nõusolekuvormiga saab tutvuda NIPTIFY.ee kodulehel.

NIPTIFY.ee

niftify@cccht.ee
Telefon 733 0403



Tervisetehnoloogiate Arenduskeskus AS
Tiigi 61b, Tartu, 50410
Loa number L04234



”
*NIPTIFY on kõige populaarsem ja taskukohasem
NIPT test Eestis.*



LOOTELE OHUTU JA USALDUSVÄÄRNE
KROMOSOOMUURING

NIPTIFY.ee

MIS ON NIPTIFY?

- NIPTIFY on kõige kaasaegsem kromosoomhaiguste sõeluuringu meetod.
- NIPTIFY on lootele ohutu test, mis analüüsib loote DNAd ema vereproovist alates 10+ rasedusnädalast.
- NIPTIFY suur täpsus võimaldab vältida mittevajalikke invasiivseid protseduure.
- NIPTIFY täiendab oluliselt praeguseid loote sõeluuringuid.
- NIPTIFY annab enamusele peredest südamerahu.



MIDA NIPTIFY ANALÜÜSIB?

NIPTIFY määrab nelja kõige sagedasema kromosoomhaiguse esinemise riski lootel:

- Downi sündroom (21. kromosoomi trisoomia)
- Edwardsi sündroom (18. kromosoomi trisoomia)
- Patau sündroom (13. kromosoomi trisoomia)
- Turneri sündroom (monosoomia X)

Soovi korral saab teada ka loote soo.

MIKS VALIDA NIPTIFY?

OHUTU



Nii lootele kui ka emale

USALDUSVÄÄRNE



Hindab kromosoomhaiguste riski

VARAJANE



Alates 10+ rasedusnädalast

TASKUKOHANE



Parim hind Eestis

„Töötasime välja NIPTIFY, et tänapäevane meditsiiniteenus oleks lapseotel naisele kättesaadav võimalikult lähedalt ja õigeaegselt.“

Professor Andres Salumets

NIPTIFY on kättesaadav üle Eesti

Lähima koha leiad NIPTIFY.ee



KUIDAS NIPTIFY TÖÖTAB?

NIPTIFY analüüs põhineb patsiendi vereproovil. Tulevase ema vereproovis on loote päritolu raku- või DNAd, mis on NIPTIFY kromosoomanalüüsi aluseks. Naise varasemad rasedused ei mõjuta testitava raseduse tulemust.

Testi jaoks võetakse patsiendi veri, mis analüüsitakse Tartu Täppismeditsiini laboris. Unikaalse labori- ja arvutianalüüsi alusel hinnatakse, kas lootel on risk, et kindlaid kromosome esineb normaalsest erineva arvuga. Kogu NIPTIFY protseduur viiakse läbi Eestis ja kasutatakse Eesti teadlaste välja töötatud tarkvara.

KUIDAS TESTIDA?

Üle Eesti pakuvad NIPTIFY testi paljud naistekliinikud, kes soovivad oma patsientidele pakkuda kaasaegset meditsiiniteenust. Aadressilt NIPTIFY.ee leiate endale lähima testi tegemise koha.

NIPTIFY testi saab teha alates 10+ rasedusnädalast. Esmalt tutvute NIPTIFY nõusolekuvormiga. Seejärel võetakse vereproov, mis saadetakse Täppismeditsiini laborisse. NIPTIFY tulemused jõuavad teie arstini või ämmaemandani 10 tööpäeva jooksul (see on kaks nädalat) pärast teie vereproovi saabumist laborisse. Testi tulemustest teavitab teid arst või ämmaemane.

NIPTIFY on tasuta meditsiiniteenus. Testi eest tasute kliinikus.