

NIPTIFY TULEMUSED

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

- Madal risk näitab, et lootel on kromosoomide 13, 18 ja 21 arv normaalne.
- Kõrge risk näitab, et lootel on suure tõenäosusega tavapärasest erinev arv kromosoomi.

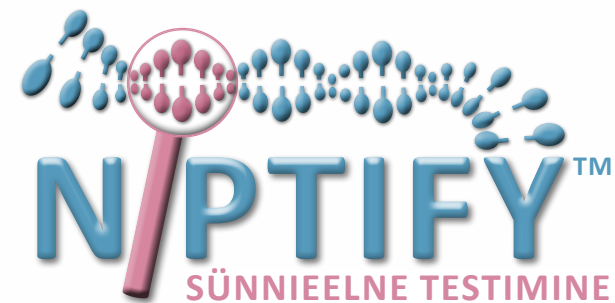
NIPTIFY on geneetiline sõeluuring, mistõttu tuleb kõrge riskiga tulemus kinnitada diagnostilise testiga (amniotsenteesi või koorionibiopsia abil).

NIPTIFY.ee

niptify@cccht.ee
Telefon 733 0403

Ametlik meditsiinilabor:

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



NIPTIFY testiga toetad Eesti täppismeditsiini.

NIPTIFY meeskond



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 südame- rahu.



MIDA NIPTIFY ANALÜÜSIB?

NIPTIFY määrab kolme kõige sagedasema kromosoomhaiguse esinemise riski lootel:

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

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 lapseootel naisele kättesaadav sõltumata tema asukohast ja sissetulekust.”

Professor Andres Salumets

„NIPTIFY on kättesaadav üle Eesti”

Lähima koha leiad NIPTIFY.ee



KUIDAS NIPTIFY TÖÖTAB?

NIPTIFY analüüs põhineb raseda vereproovil. Ema vereproovis on loote päritolu DNAd, mis on NIPTIFY kromosoomanalüüsi aluseks. Naise varasemad rasedused ei mõjuta testitava raseduse tulemust.

Testi jaoks võetakse veeniverd, mis analüüsitakse Tartu geenilaboris. Unikaalse labori- ja arvutianaalüüsi alusel hinnatakse, kas lootel on risk, et kindlaid kromosoomseid esineb normaalsest erineva koopiaarvuga. Kogu NIPTIFY protseduur viiakse läbi Eestis ja kasutatakse Eesti teadlaste välja töötatud tarkvara.



KUIDAS TESTIDA?

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

NIPTIFY testi saab teha alates 10+ rasedusnädalast. Esmalt tutvute NIPTIFY nõusolekuvormiga. Seejärel võetakse vereproov, mis saadetakse Tartu geenilaborisse. NIPTIFY tulemused jõuavad teie arstini või ämmaemandani 10 tööpäeva jooksul pärast teie vereproovi saabumist laborisse. Testi tulemustest teavitab teid arst või ämmaemand.

NIPTIFY on tasuta meditsiiniteenus. Testi eest tasute kliinikus.