

**Przesyłam** szczegółowe informacje dotyczące Badania Genetycznego „Doradca DNA SOLO”.

## 1. Czym jest badanie genetyczne PlumCare Doradca DNA?

Badanie genetyczne to typ badania medycznego, które diagnozuje zmiany w genach, aby wykryć ryzyko wystąpienia danej choroby.

PlumCare™ Doradca DNA, zapewnia wgląd do wszystkich naszych genów, co pozwala:

- Wykryć mutacje genetyczne zwiększające ryzyko wystąpienia choroby;
- Wykryć zmiany genetyczne, które mogłyby być przekazane dzieciom;
- Podjąć kroki na rzecz opóźnienia, opanowania lub nawet zapobieżenia wystąpienia choroby, do której posiadamy predyspozycje genetyczne.



## 2. Jakich informacji dostarcza mi badanie PlumCare Doradca DNA?

Badanie skierowane jest zarówno dla dzieci jak i osób dorosłych (w przypadku badania osoby

dorosłej – możliwe zamówienie z jednorazową płatnością w dolarach).

U dzieci obejmuje ono większy zakres, ze względu na to, że diagnozuje również tzw. choroby wieku dziecięcego, które nie występują na podłożu genetycznym u osób dorosłych.

Ze względu na zakres badanych chorób, rozszerzoną formą objęte są dzieci do 6 roku życia.



### Dzieci

Badane geny				324
Kategorie chorób	7	Nowotwory	13	chorób
		Kardiologia	5	chorób
		Anestezjologia	1	choroba
		Utrata słuchu	78	chorób
		Choroby tkanki łącznej	4	choroby
		Metabolizm	107	chorób
		Stany drgawkowe	63	choroby



### Dorośli

Badane geny				59
Kategorie chorób	5	Nowotwory	16	chorób
		Choroby serca	5	chorób
		Anestezjologia	1	choroba
		Metabolizm	2	choroby
		Choroby tkanki łącznej	4	choroby

## 3. Jak wygląda wykonanie badania?

Przebieg badania krok po kroku:

- a. Po pobraniu krwi pępowinowej z jednej kropli izolowane jest DNA dziecka

- b. Próbkę przesyłaną jest do laboratoriów Harvard Medical Brigham and Women's Hospital
- c. Raport z wynikami będzie dostępny na indywidualnym koncie Klienta

#### **4. Badanie... i co dalej?**

Po badaniach, otrzymacie spersonalizowany raport przygotowany na podstawie wyników badań DNA.

W ramach wykonania badania macie zapewnioną bezpłatną konsultację z Lekarem Genetykiem, który pomoże w dokonaniu prawidłowej interpretacji, a w przypadku wykrycia mutacji, zasugeruje podjęcie pierwszych kroków profilaktycznych.

#### **5. Ile to kosztuje?**

Podjmując decyzję wraz z decyzją o zabezpieczeniu materiałów biologicznego standardowa cena wynosi **3950 zł** z możliwością **rozbicia tej opłaty na 5 lub 10** niezależnych faktur. Płatna jest wraz z opłatą poporodową.

W przypadku podjęcia decyzji po porodzie, konieczne jest samodzielne pobranie próbki śliny lub wymazu z wewnętrznej części ust, a koszt badania jednej osoby wzrasta do 1200 USD.

*Przedstawiona oferta cenowa ma charakter informacyjny, nie stanowi oferty handlowej w rozumieniu Art.66 par.1 Kodeksu Cywilnego*