

TOMORROW É PARA SI

- › Grávidas que desejam descartar a presença destas alterações cromossómicas no feto sem recorrer a testes invasivos.
- › Grávidas com mais de 35 anos.
- › Grávidas com risco elevado para as trissomias 21, 18 e 13.
- › Grávidas com trissomia diagnosticada em gravidez anterior.
- › Grávidas com história de abortamentos de repetição.
- › Grávidas que desejam saber mais informações sobre o seu bebé.

TOMORROW PODE SER JÁ AMANHÃ

Fazer o teste é simples, rápido e em apenas três passos:



1

Colheita de sangue a partir das 10 semanas de gravidez.



2

Análise da sua amostra de sangue.



3

Resultados enviados pelos nossos laboratórios, diretamente ao seu médico.

FACILIDADES DE PAGAMENTO

Financiamento CGC Genetics, para mais informações por favor contacte-nos!

FALE CONNOSCO › 223 326 608

CGC GENETICS
PORTO › Rua Sá da Bandeira, 706 - 1º, 4000-432 Porto
LISBOA › Av. das Forças Armadas, 4-5º-esc. G, 1600-082 Lisboa
tomorrow@cgcgeneitics.com

www.tomorrowtest.com

MKT.07.3 (PT) - 20-03-2017



TOMORROW

teste pré-natal não invasivo

REALIZADO INTEGRALMENTE EM PORTUGAL

Deteção de trissomias 21, 18 e 13, sexo fetal e alterações numéricas dos cromossomas sexuais.

COM INDICAÇÃO DA FRACÇÃO FETAL

RESULTADOS EM 6 DIAS ÚTEIS

ACORDOS COM SEGURADORAS

TOMORROW é o novo teste CGC Genetics que deteta, de uma forma não invasiva, a presença de trissomias 21, 18 e 13 no DNA fetal, assim como alterações numéricas dos cromossomas sexuais e o sexo fetal. Porque dar resposta às suas dúvidas é tão importante, o TOMORROW é de facto uma boa notícia!

PARABÉNS A VOCÊS!

Estar grávida é certamente um motivo de alegria e um sentimento único que abre novas perspetivas. Saber o risco de presença destas trissomias no seu bebé logo às 10 semanas é possível graças aos avanços significativos da Genética Médica, que é agora disponibilizado pelo CGC Genetics.

Folheto informativo: Tudo o que precisa saber sobre o teste pré-natal não invasivo.



TOMORROW POR TODAS AS RAZÕES

DETEÇÃO PRECOCE

O teste pode ser realizado a partir da 10ª semana de gestação.

RÁPIDO

Tempo médio de resposta de 6 dias úteis (máximo 10).

SIMPLES E SEGURO

Apenas é necessário uma simples colheita de sangue sem preparação prévia. Sem risco de abortamento pela realização do teste.

ANÁLISE DE CONFIANÇA

Há diferenças importantes entre os testes pré-natais não invasivos que deverá ter em conta na sua decisão. TOMORROW é um teste rigoroso com a melhor taxa de deteção.

ELEVADA CAPACIDADE DE DETEÇÃO

Deteta os síndromes mais comuns: Trissomia 21, 18 e 13, e também as alterações numéricas dos cromossomas sexuais, que são importantes.

DOAÇÃO DE ÓVULOS E GRAVIDEZ DE GÉMEOS

Pode ser realizado em casos de doação de óvulos. A pesquisa das trissomias 21, 18 e 13 é também possível em gravidez de gémeos (dois fetos).

TECNOLOGIA NGS

Recorre à tecnologia mais avançada (Sequenciação de Nova Geração, NGS).

CONFIRMAÇÃO SEM CUSTOS

Em caso de resultado positivo, é aconselhada a confirmação por diagnóstico pré-natal invasivo. Neste caso, o CGC Genetics oferece sem qualquer custo adicional: a realização de uma análise rápida por QF-PCR, disponível em 24 a 48h, e também a análise cromossómica (cariótipo), numa amostra fetal, de forma gratuita.

A GARANTIA DOS ESPECIALISTAS E A SENSACÃO DE ESTAR EM BOAS MÃOS.

Ao longo dos últimos 20 anos, o CGC Genetics/Centro de Genética Clínica tem sido o principal prestador de testes de Genética Médica em Portugal e um dos principais na Europa. Aliando a sua competência técnica e clínica, o CGC Genetics está envolvido em vários projetos de investigação. Hoje temos a satisfação de oferecer um novo teste não invasivo com a segurança e a garantia de especialistas e com o recurso às mais avançadas tecnologias.