



CENTOGENE

THE RARE DISEASE COMPANY

CentoGenome[®]

SEE DIAGNOSTICS IN A NEW WAY

Uma visão abrangente dos dados genéticos dos pacientes por meio do sequenciamento completo do genoma

Principais benefícios

Alta taxa de diagnóstico

>45%



- Ferramenta de diagnóstico altamente eficaz que fornece diagnóstico genético em mais de 45% dos casos*
- Detecção confiável de praticamente todos os tipos de variantes genéticas causadoras de doenças
- Tempo de diagnóstico reduzido devido à análise de variantes genéticas conhecidas e potencialmente patogênicas em um único teste
- Programa de reclassificação de variantes vitalício
- Opção para reanálise e reinterpretação de dados a custo diferenciado em caso de resultados incertos ou negativos

Competência e alta qualidade na interpretação de genomas completos



- Cobertura praticamente completa e uniforme de todas as regiões codificantes e não codificantes do genoma
- Aproximadamente 99% do genoma com cobertura de sequenciamento igual ou superior a 10x
- Os melhores laudos clínicos da categoria com resultados claros e com recomendações de acompanhamento dos pacientes
- Apoiados pelo CentoMD® – O banco de dados de mutações de doenças genéticas raras da CENTOGENE, o que garante o melhores resultados diagnósticos

Especialmente recomendado para pacientes:



- Com fenótipos heterogêneos
- Com sintomas clínicos atípicos ou incerto
- Com uma longa lista de diagnósticos diferenciais anteriores
- Que tenham todos os outros testes genéticos inconclusivos

Economize um tempo valioso usando nossa experiência para diagnosticar seus pacientes

➤ Contatos

Phone: +49 (0)381 80 113 - 416

Email: customer.support@centogene.com

www.centogene.com

CLIA #99D2049715



*Dados em arquivo no CENTOGENE e resultados comparáveis com outros trabalhos publicados (e.g., Lionel et al. 2018, PMID: 28771251; Clark et al. 2018, PMID: 30002876; Farnaes et al. 2018, PMID: 29644095).