



CENTOGENE

THE RARE DISEASE COMPANY

CentoGenome[®]

SEE DIAGNOSTICS IN A NEW WAY

Una visión integral de los datos genéticos
de los pacientes con secuenciación del
genoma completo

Principales beneficios

Tasa de diagnóstico más alta

>45 %



- Herramienta diagnóstica de alta eficacia que proporciona diagnóstico genético en más del 45 % de los casos*
- Detección confiable de prácticamente todas las variantes genéticas patogénicas
- Menor tiempo de tratamiento gracias al análisis directo de variantes conocidas y potencialmente patogénicas en una sola prueba
- Reclasificación de por vida de las variantes notificadas
- Opción de reanálisis y reinterpretación de bajo costo en caso de resultados inciertos o negativos

Máxima calidad y competencia en la interpretación de la secuenciación del genoma completo



- Cobertura casi completa y uniforme de todas las regiones codificantes y no codificantes del genoma
- Aprox. el 99 % del genoma está cubierto a $\geq 10x$
- Los mejores informes clínicos concluyentes de su clase con resultados claros y procesables, recomendaciones y pasos de seguimiento
- Con tecnología de CentoMD®, la base de datos de mutaciones de CENTOGENE de enfermedades genéticas raras, que garantiza el mejor rendimiento diagnóstico

Especialmente recomendado para pacientes:



- Con fenotipos heterogéneos
- Con síntomas clínicos poco claros o atípicos
- Con una larga lista de diagnósticos diferenciales previos
- Que hayan agotado otras opciones de pruebas genéticas

Ahorre un tiempo valioso utilizando nuestra experiencia para diagnosticar a sus pacientes

➤ Detalles de contacto

Teléfono: +49 (0)381 80 113 - 416

Correo electrónico: customer.support@centogene.com

www.centogene.com

CLIA #99D2049715



*Datos archivados en CENTOGENE y resultados comparables a trabajos publicados (p. ej., Lionel et al. 2018, PMID: 28771251; Clark et al. 2018, PMID: 30002876; Farnaes et al. 2018, PMID: 29644095).