



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



- Ferramenta de diagnóstico altamente eficaz, com rendimentos de diagnóstico altos e que permite resolver até 30% dos casos negativos de sequenciamento de exoma*
- 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
- Inclui a análise do genoma mitocondrial
- ≥99% do genoma coberto a ≥10x
- Os melhores laudos clínicos da categoria com resultados claros e com recomendações de acompanhamento dos pacientes
- Apoiados pelo CentoMD® – O extenso repositório de dados de doenças raras da CENTOGENE, que garante os melhores resultados diagnósticos

Especialmente recomendado para pacientes:



- Com fenótipos heterogêneos
- Com sintomas clínicos atípicos ou incertos
- Com uma anterior longa lista de diagnósticos diferenciais
- 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 na CENTOGENE e trabalhos publicados (e.g., Bertoli-Avella *et al.* 2020, PMID: 2860008; Clark *et al.* 2018, PMID: 30002876; Farnaes *et al.* 2018, PMID: 29644095).