



CENTOGENE
THE RARE DISEASE COMPANY

CentoGenome[®]

SEE DIAGNOSTICS IN A NEW WAY

Una mirada completa hacia los datos genéticos de sus pacientes con la secuenciación del genoma completo

Beneficios clave



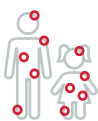
- Herramienta altamente efectiva con el rendimiento diagnóstico más alto. Es capaz de resolver hasta el 30 % de los casos negativos con la secuenciación del exoma completo*
- Detección confiable de prácticamente todos los tipos de variantes genéticas que causan enfermedad
- Acorta el tiempo hacia el tratamiento al analizar directamente las variantes conocidas y aquellas con potencial de causar enfermedad en una sola prueba
- Notificación de por vida para la reclasificación de las variantes reportadas
- Opción de reanálisis y reinterpretación a bajo costo en caso de resultados negativos o inciertos

Máxima calidad y competencia en la interpretación de WGS



- Cobertura casi completa y uniforme de todas las regiones codificantes y no codificantes del genoma
- Incluye análisis del genoma mitocondrial
- $\geq 99\%$ del genoma cubierto a $\geq 10x$
- Los mejores reportes médicos en su clase con resultados, recomendaciones y pasos de seguimiento claros y prácticos
- Respaldado por CentoMD®: la extensa base de datos sobre enfermedades raras de CENTOGENE, 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 han agotado otras opciones de pruebas genéticas

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

➤ Información de contacto

Teléfono: +49 (0)381 80 113- 416

Correo electrónico: customer.support@centogene.com

www.centogene.com

CLIA #99D2049715



* Los datos archivados en CENTOGENE y resultados comparables con los publicados (e.g., Bertoli-Avella et al. 2020, PMID: 2860008; Clark et al. 2018, PMID: 30002876; Farnaes et al. 2018, PMID: 29644095).