



CENTOGENE

THE RARE DISEASE COMPANY

Centoxome[®]

**WHEN YOU NEED
A MEDICAL ANSWER**

Afrontando el desafío del diagnóstico
con la secuenciación completa del exoma

Beneficios clave



- Alto poder diagnóstico en un solo test, con tasa de rendimiento diagnóstico > 30% en una gran variedad de condiciones genéticas*
- Solución asequible con opción de tiempo de respuesta corto
- Acortando la odisea diagnóstica analizando variantes por secuenciación y número de copias en una sola prueba
- Menos pruebas paso a paso y evitando múltiples evaluaciones
- Reclasificación de las variantes informadas de por vida
- Opción de reanálisis y reinterpretación a bajo costo en caso de resultados inciertos o negativos

Máxima calidad y capacidad en interpretación WES



- Cobertura casi completa y uniforme del exoma completo
- ≥98% de bases específicas cubiertas en ≥20x
- Análisis de Variantes en el Número de Copias (VNC) incluido
- Informes clínicos claros con resultados concretos, recomendaciones y pasos de seguimiento
- Desarrollado por CentoMD® – la base de datos de mutaciones de enfermedades genéticas raras de CENTOGENE, que garantiza el mejor rendimiento diagnóstico

Especialmente recomendado para pacientes



- Con fenotipos heterogéneos
- Con síntomas clínicos poco claros o atípicos
- Que necesitan una alternativa económica del genoma completo
- Con una larga lista de diferentes diagnósticos previos
- Que han agotado otras opciones de pruebas genéticas

Ahorre tiempo valioso utilizando nuestra experiencia para diagnosticar a su paciente

➤ 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 trabajo publicado (Trujillano et al. 2017, PMID: 27848944)