



CENTOGENE
THE RARE DISEASE COMPANY

Centoxome[®]

**WHEN YOU NEED
A MEDICAL ANSWER**

Enfrente o desafio do diagnóstico
com sequenciamento completo do exoma

Principais benefícios



- Alto poder de diagnóstico em um único teste, fornecendo rendimentos de diagnóstico >30 % para uma variedade de doenças genéticas raras*
- Solução acessível com opção de prazo extra curto
- Menor tempo para terapia devido à análise simultânea de variantes de sequência e variações do número de cópias causadoras de doença em uma só etapa.
- Reduz o número de testes sucessivos e consequentemente evita múltiplas avaliações médicas
- Programa de reclassificação de variantes vitalício
- Opção para reanálise e reinterpretção de dados a custo diferenciado em caso de resultados incertos ou negativos

Competência e alta qualidade na interpretação de exomas completos



- Cobertura praticamente completa e uniforme do exoma
- $\geq 98\%$ das regiões alvo cobertas a $\geq 20x$
- Análise de variação do número de cópias (CNVs) está incluída
- 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 os melhores resultados diagnósticos

Especialmente recomendados para pacientes:



- Com fenótipo heterogêneo
- Com sintomas clínicos atípicos ou incertos
- Que precisam de uma alternativa de baixo custo à análise do genoma
- 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

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

Email: customer.support@centogene.com

www.centogene.com

CLIA #99D2049715



*Dados em arquivo na CENTOGENE e trabalho publicado (Trujillano et al. 2017, PMID: 27848944)