

TOMORROW ES PARA USTED

- › Embarazadas que desean descartar la presencia de estas alteraciones cromosómicas en el feto, sin poner en peligro el embarazo a través de un test invasivo.
- › Embarazadas con más de 35 años.
- › Embarazadas con riesgo elevado/medio de trisomía 21.
- › Embarazadas con trisomía diagnosticada en embarazos anteriores.
- › Embarazadas con alteraciones ecográficas indicativas de las cromosopatías anteriores.
- › Embarazadas que desean saber más información sobre su bebé.

TOMORROW PUEDE SER YA MAÑANA

Hacer el test es sencillo, rápido y sólo son necesarios tres pasos:



1

Extracción de sangre a partir de la semana 10 de gestación.



2

Análisis de la muestra de sangre en los laboratorios CGC Genetics.



3

Resultados emitidos en un corto plazo.

PÓNGASE EN CONTACTO
CON NOSOTROS > 914 261 144

CGC GENETICS
ESPAÑA > Calle Colombia, 47, 28016 Madrid
clientes@cgcgenetics.com
www.tomorrowtest.com

Mkt.09.1



TOMORROW

test prenatal no invasivo

TOMORROW PUEDE SER YA MAÑANA



TOMORROW es el nuevo test de CGC Genetics que detecta, de una manera sencilla y no invasiva, la presencia de las trisomías de los cromosomas 21, 18 y 13 en el ADN fetal, así como las variaciones del número de copias de los cromosomas sexuales y el sexo fetal. Tener respuestas para sus dudas es importante, ¡TOMORROW es ciertamente una buena noticia!

¡ENHORABUENA!

Estar embarazada es claramente un motivo de alegría y un sentimiento único que anticipa y abre nuevas perspectivas. Conocer el riesgo de que su bebé sea portador de una trisomía 13, 18 o 21 a partir de la semana 10 de gestación, sólo es posible gracias al gran avance de la genética y su implantación y desarrollo en CGC Genetics.

PORQUÉ TOMORROW ES IMPORTANTE HOY

DETECCIÓN PRECOZ

El test se puede realizar a partir de la semana 10 de gestación.

MÉTODO SENCILLO

Sólo es necesaria una simple extracción de sangre, sin preparación previa.

MÉTODO SEGURO

Con la realización del test desaparece el riesgo de aborto

ANÁLISIS DE CONFIANZA

Test riguroso con la mejor tasa de detección.

GRAN CAPACIDAD DE DETECCIÓN

Detección de los síndromes más comunes: Trisomía 21, 18 y 13, así como las alteraciones del número de copias de los cromosomas sexuales.

OVDONACIÓN Y EMBARAZO GEMELAR

Tomorrow se puede realizar en caso de donación de óvulos. La detección de la trisomía de los cromosomas 21, 18 y 13 también se puede realizar en los embarazos gemelares (dos fetos).

TECNOLOGÍA NGS

Tomorrow utiliza la tecnología más avanzada disponible en la actualidad (secuenciación masiva de nueva generación, NGS).

CONFIRMACIÓN SIN COSTE

En los casos en los que el resultado sea positivo, la paciente deberá acudir a una consulta de Genética Médica para la interpretación de resultados y posible realización de un test invasivo. CGC Genetics ofrece la posibilidad de hacer el estudio rápido (48h) para la detección de alteraciones del número de los cromosomas 21, 18, 13, X e Y, mediante QF-PCR.

LA GARANTÍA DE LOS ESPECIALISTAS Y EL SABER QUE ESTÁS EN BUENAS MANOS.

Desde hace más de 20 años, CGC Genetics es el principal proveedor de Pruebas de Genética Médica en la península Ibérica y uno de los principales a nivel Europeo. Debido a su capacidad técnica y clínica, CGC Genetics participa en varios proyectos de investigación. Tenemos el placer de ofrecerle nuestro test no invasivo con la seguridad y la garantía de especialistas y el recurso de las tecnologías más avanzadas.