

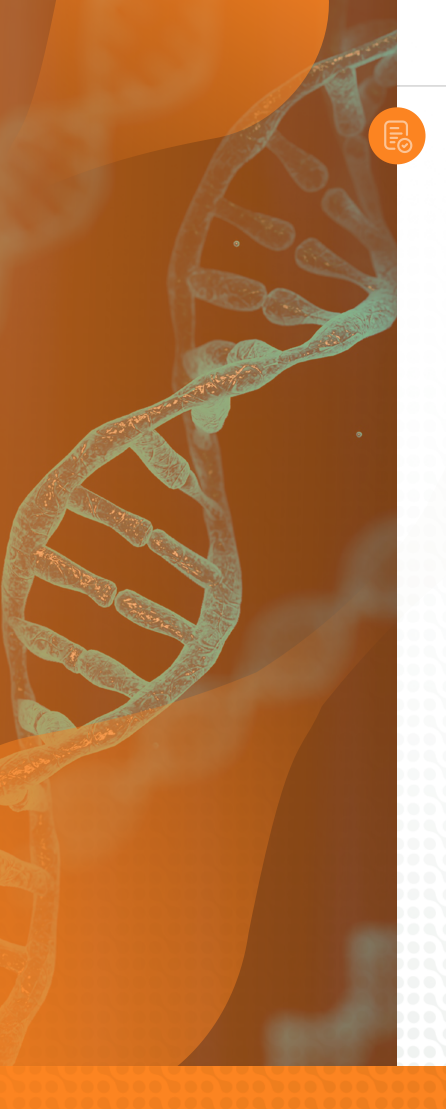
Teste de triagem neonatal que avalia mais de 350 doenças genéticas que, especializado e um tratamento mais eficaz. Quanto mais cedo for iniciado o tratamento, maior é a possibilidade de melhorar a qualidade de vida do bebê e prevenir sequelas irreversíveis.

Recomendado para todos os bebês, a partir do primeiro dia de vida até antes podem se manifestar na primeira infância.







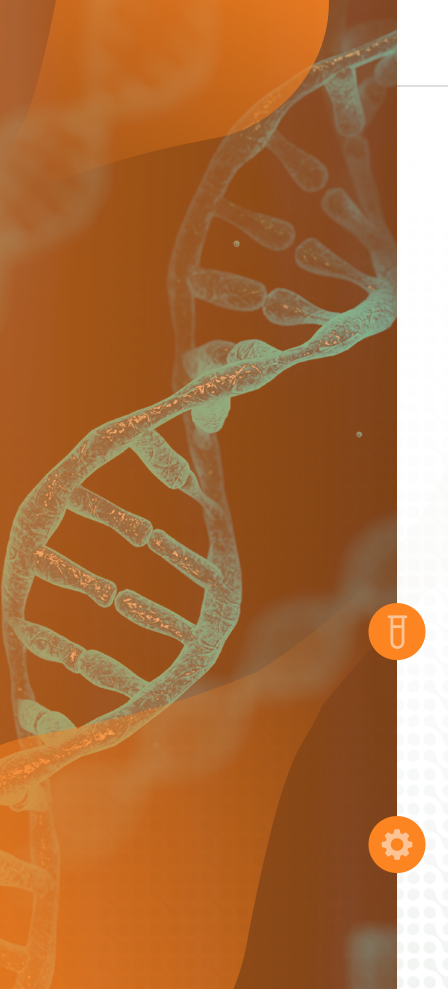


O EXAME

O Sommos Bebê, oferecido pelo Lab-to-Lab Pardini, analisa 350 genes relacionados a diversas categorias de doenças, incluindo:

- Doenças metabólicas
- Doenças cardiológicas e pulmonares
- Doenças neurológicas e distúrbios do desenvolvimento
- Deficiência intelectual e malformações
- · Doenças hematológicas
- · Doenças vasculares
- Doenças hepáticas, renais e endocrinológicas
- Doenças oftalmológicas e auditivas (ouvido, nariz e garganta)
- Doenças ósseas, cutâneas e imunológicas
- Doenças genéticas relacionadas ao câncer
- Distúrbios do desenvolvimento sexual

Essa abordagem abrangente permite um diagnóstico diferencial preciso e rápido, essencial para a detecção precoce. Com a informação do teste, o acompanhamento



médico pode ser iniciado imediatamente, favorecendo a intervenção precoce e melhores resultados para a saúde do bebê.

O Sommos Bebê conta com uma assessoria genética sem custo adicional para auxiliar a interpretar os resultados.

Além disso, quando o Sommos Bebê identifica uma alteração relevante nos genes analisados por NGS (exceto SMN1 e SMN2), os pais têm direito à análise da mesma mutação, também sem custo adicional.

COLETA

Simples, rápida e não invasiva. Basta esfregar o cotonete (swab OCR100) na bochecha do bebê ou coletar 1 tubo de sangue EDTA.

METODOLOGIA

Sequenciamento de nova Geração (NGS).



CONSULTA GENÉTICA

 Aconselhamento genético gratuito com especialistas em genética, que explicará o resultado, responderá dúvidas e ajudará a desenhar os próximos passos transformadores do futuro do seu bebê.



DIFERENCIAIS DO TESTE

- › Qualidade do Grupo Fleury;
- › Não precisa de pedido médico;
- › Consulta genética gratuita;
- > Coleta simples, rápida e não invasiva.



COMPLEMENTAR AO TESTE DO PEZINHO

Enquanto o Teste do Pezinho Básico e Ampliado detecta alterações bioquímicas, o Sommos Bebê analisa o DNA, identificando condições genéticas tratáveis. Ele detecta mutações que podem causar doenças e oferece maior precisão nos resultados para o acompanhamento da saúde do bebê.

Conheça os testes para você cuidar da saúde do seu bebê:



Responsável técnica: Dra. Elisa Napolitano e Ferreira - CRBio: 132833