

## ¿Qué es el Carrier **Genetic Test de Igenomix?**

El CGT es una prueba genética importante en la planificación de la familia, ya que permite determinar el riesgo de tener un hijo con **una enfermedad genética**. El test informará sobre si los progenitores son portadores de una o más mutaciones genéticas recesivas.



Los portadores suelen ser personas sanas, pero cuando los dos padres son portadores de una mutación en el mismo gen, pueden dar lugar a un hijo afectado.

### ¿A quién va dirigido el CGT?

Se recomienda hacer el test en los siguientes casos:

- · Antes de intentar un embarazo de forma natural
- · Antes de un tratamiento de reproducción asistida
- · Antes de un tratamiento con óvulo o esperma de donante





www.igenomix.es



La manera responsable de planificar tu familia



## En Igenomix nos preocupamos por la salud de tu futuro bebé

Cada año, muchas madres y padres se ven sorprendidos por el nacimiento de un bebé con algún tipo de enfermedad genética.

Igenomix ha desarrollado un avanzado test genético de portadores, previo al embarazo, que puede desvelar si una pareja presenta riesgo de tener un bebé con una de estas enfermedades graves. En caso positivo, permite tomar las medidas necesarias para favorecer el nacimiento de un bebé sano.

### ¿Qué son los genes?

Cada una de nuestras células contiene información genética o ADN, organizada en unidades básicas, los genes. Los que no funcionan correctamente son responsables de enfermedades

Cualquier persona puede ser, sin saberlo, portadora de una o más mutaciones.

El test CGT nos permite saber qué genes tiene alterados cada persona.

# ¿Por qué hacerse un test CGT?

Generalmente, los progenitores que son portadores de enfermedades genéticas graves se dan cuenta de ello después de dar a luz a un niño afectado. Las enfermedades genéticas no se pueden curar, pero sí se pueden prevenir.

# ¿Qué ocurre si eres portador de una mutación?

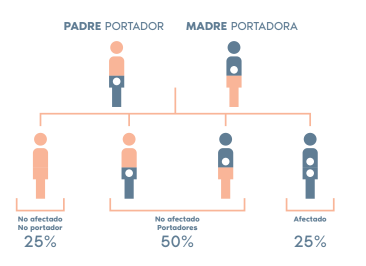
#### NADA

Ser portador de una mutación no significa que desarrolles dicha enfermedad\*.

La mayoría somos portadores de alguna mutación genética.

Aunque los portadores son personas sanas, si ambos progenitores tienen una mutación en el mismo gen, la probabilidad de tener un hijo enfermo es del 25 %.

<sup>\*</sup>Enfermedades autosómicas recesivas o ligadas al X (mujeres)



Nuestra nueva propuesta de paneles ampliados de portadores que utilizan la secuenciación completa del exoma

N° de mutaciones por cada individuo\*\*

**CGT** Plus

**CGT** Exome

Panel Extendido Premium

Genes analizados

**TIPO DE PANEL** 

Hombre: 455; Mujer: 519 (include 64 X-linked)

Hasta 570

**Panel Extendido** 

Hombre: 1.979; Mujer: 2.043 (include 64 X-linked)

>2.200

~67%

Enfermedades detectadas

% estimado de portadores\* ~5

~55%

2.7

Sangre

Entrega de resultados

Tipo de Muestra

e resultados 20 días laborables

Datos propios obtenidos sobre una base de 30.000 test

# ¿Qué hacer si ambos progenitores son positivos?

La recomendación es consultar con el especialista acerca de las opciones para concebir un hijo sano.

El diagnóstico genético preimplantacional (PGT-M) permite reducir las posibilidades de tener un hijo enfermo. Otros padres
pueden recurrir
a la donación de
gametos para
evitar estas
enfermedades.

Los padres
pueden valorar
la adopción
para evitar
tener un hijo
enfermo.

(1) Martin et at. Fertil Steril. 2015



# ¿Qué enfermedades están incluidas?

Según datos de la Organización Mundial de Salud (OMS)(\*), la prevalencia global de estas enfermedades es de 10 por cada 1000 recién nacidos. Existen estimaciones que, tomadas en su conjunto, indican que estas enfermedades representan el 20% de las causas de mortalidad infantil en países desarrollados y están detrás del 18% de las actuaciones pediátricas hospitalarias(\*\*)



20%

El test cubre un amplio rango de mutaciones que derivan en graves enfermedades genéticas. Incluye el cribado de todas las mutaciones recomendadas por los colegios profesionales de ginecología y genética(\*\*\*).

Ver panel completo de mutaciones incluidas en el test CGT en cgt.igenomix.es

#### ENFERMEDADES TASA DE MONOGÉNICAS MÁS COMUNES **PORTADORES DETECTADAS CON EL TEST CGT** Fibrosis quística Atrofia Muscular Espinal **1** de cada **50** Poliquistosis renal autosómica recesiva Sordera hereditaria no sindrómica Mucopolisacaridosis Anemia falciforme Enfermedad de Gaucher 1 de cada 200 Síndrome de X frágil 1 de cada 250 1 de cada 300 **B-Talasemia**

(\*) According to data from the World Health Organization (WHO) http://www.who.int/genomics/public/geneticdiseases/en/index2.html (\*\*) Kingsmore S. PLOS Currents Evidence on Genomic Tests. 2012 May 2. Edition 1. doi: 10.1371/4f9877ab8ffa9.

(\*\*\*)The American College of Medical Genetics (ACMG) and The American Congress of Obstetricians and Gynecologists (ACOG).