

## CJENIK SPECIJALNIH TESTOVA

<b>myPGx</b>	FARMAKOGENETIKA - PERSONALIZIRANA MEDICINA Jednostavan genski test za utvrđivanje kompatibilnosti s lijekovima tijekom cijelog života. Utvrđivanje vašeg genskog profila u pogledu kompatibilnosti s lijekom, što znači da vam liječnik može optimizirati i personalizirati primjenu lijekova UZORAK: krv / IZDAVANJE NALAZA: 14 dana / savjetovanje sa stručnjakom farmakogenetike	<b>850 €</b>
<b>myBIOME</b>	FUNKCIONALNA ANALIZA CRIJEVNOG MIKROBIOMA myBIOME je test metagenomskog sekvenciranja koji omogućuje detaljno i objektivno ispitivanje crijevnog mikrobioma koji daje detaljne informacije o mikroorganizmima u crijevima, njihovoj funkciji i učinku na zdravlje te kako ostvariti ravnotežu personaliziranim preporukama za prehranu UZORAK: stolica / IZDAVANJE NALAZA: 30 - 40 dana / savjetovanje sa stručnjakom nutricionistom	<b>390 €</b>
<b>NutriHealth</b>	NAPREDNA NUTRIGENETSKA ANALIZA Test je namjenjen osobama koje žele prilagoditi svoju prehranu na temelju svoje genetike i koje žele saznati informacije o svojim nutritivnim potrebama na personaliziranoj razini kao i za osobe koje žele proaktivno upravljati svojim zdravljem UZORAK: slina / IZDAVANJE NALAZA: 20 - 30 dana / savjetovanje sa stručnjakom nutricionistom	<b>340 €</b>
<b>BRCA +16genes</b>	NASLJEDNA SKLONOST ZA KARCINOM DOJKE, JAJNIKA I ENDOMETRIJA Namjena testa je otkrivanje sklonosti za dobivanje karcinoma dojke (kod žena i muškaraca), endometrija i jajnika, kao i za otkrivanje mutacija povezanih uz karcinome prostate i drugih karcinoma, i kod žena i kod muškaraca Test se obavlja pomoću uzorka krvi analizirajući ukupno 18 gena povezanih s navedenim karcinomima te pružajući visoko pouzdane informacije o riziku za dobivanje ovih tipova karcinoma IZDAVANJE NALAZA: 20 dana	<b>572 €</b>
<b>mySmartBlood</b>	Aplikacija mySmartBlood je pomoći medicinsko dijagnostički alat, namijenjen osobama sa zdravstvenim problemima. Analizom rezultata krvnih pretraga (52 pretrage), aplikacija Vam predlaže najvjerojatnije skupine bolesti za koje su takvi rezultati tipični.	<b>110 €</b>

## SYNLABOVI PRENATALNI NEINVANZIVNI TESTOVI: neoBona

<b>neoBona</b>	Neinvazivan je prenatalni test nove generacije koji omogućuje vrlo pouzdane rezultate probira za: - najčešće abnormalnosti u kromosomima 21, 18 i 13 - abnormalnosti u spolnim kromosomima i spol fetusa.	<b>515 €</b>
<b>neoBona GenomeWide</b>	NOVA neoBona® GenomeWide omogućuje najsveobuhvatniji pregled genoma fetusa analizom svih 23 parova kromosoma kako bi se probiom obuhvatile i druge rijetke abnormalnosti kromosoma određivanjem prisustva: - Trisomija 21, 18, 13 - Spol fetusa - Abnormalnosti u spolnim kromosomima - Abnormalnosti u preostalim autosomima (nespolnim kromosomima) - parcijalnih delecija i udvostručenja, varijacija u broju kopija veličine $\geq 7$ Mb na svim autosomima. Te abnormalnosti mogu biti klinički značajne jer su povezane sa spontanim pobačajima, različitim struktURNIM promjenama, fetalnim anomalijama i zaostalim razvojem i/ili rastom fetusa.	<b>550 €</b>