



A MAGYARORSZÁGON ELÉRHETŐ, MAGZATI SZABAD DNS-ALAPÚ SZŰRŐVIZSGÁLATOK LISTÁJA

	HARMONY Svéd	NIFTY PRO BGI Hong Kong	PANORAMA Natera USA	PRENATEST LifeCodexx Németország	TRISOMY Medirex Szlovákia	VERIFI Illumina USA	GeneSafe de novo GENOMA Olaszország
Elérhetőségek	www.harmonyhungary.com	www.nifty-teszt.hu	www.panoramateszt.hu	www.prenatest.hu	www.trisomytest.hu	www.verifi-teszt.hu	http://gendiagnosztika.hu/genesafe-non-invaziv-prenatalis-teszt-monogenes-betegsegek-szuresere/
	06 70 670 0127	06 1 580 8600	06 80 69 69 69	06 20 518 1810	06 1 580 8600	-	06 1 580 8600
Egészségpénztár	Folyamatban	Elszámolható http://gendiagnosztika.hu/egeszsegpenztar/ciós-szindróma (alapár tartalmazza)*	Elszámolható (minden EP)	Elszámolható (pontos lista a fenti elérhetőségen kérhető)	Elszámolható http://gendiagnosztika.hu/egeszsegpenztar/	Elszámolható (Prémium, OTP, Tempo, Vitamin Patika, Új Pillér, Dimenzió)	Elszámolható http://gendiagnosztika.hu/egeszsegpenztar/
Árak	Árakról a fenti elérhetőségek egyikén kérhet bővebb felvilágosítást						
*	Chromosome 7q deletion; Chromosome 18q deletion syndrome; Chromosome 9p deletion syndrome; Chromosome 14q11-q22 deletion syndrome; Chromosome 1p36 deletion syndrome; Chromosome 6q11-q14 deletion syndrome; Chromosome 8q12.1-q21.2 deletion syndrome; Chromosome Xq21 deletion syndrome; Chromosome 1q41-q42 deletion syndrome; Chromosome 6q24-q25 deletion syndrome; Dandy-Walker syndrome; Chromosome 18p deletion syndrome; Chromosome 10q26 deletion syndrome; Chromosome 3pter-p25 deletion Syndrome; Chromosome 2p12-p11.2 deletion syndrome; Chromosome 5q14.3 deletion syndrome; Chromosome 13q14 deletion syndrome; Chromosome 10q22.3-q23.2 deletion syndrome; Levy-Shanske syndrome; Chromosome 15q26-qter deletion syndrome; Chromosome 6pter-p24 deletion syndrome; Split-hand/foot malformation 5; Chromosome Xq27.3-q28 duplication syndrome; Holoprosencephaly 6; Chromosome Xp21 deletion syndrome; Cri du Chat syndrome; WAGRO syndrome; Chromosome 4q21 deletion syndrome; Yuan-Harel-Lupski syndrome; Cat-Eye syndrome; Jacobsen syndrome; DiGeorge syndrome 2; Langer-Giedion syndrome; Chromosome 2p16.1-p15 deletion syndrome; Chromosome 4q32.1-q32.2 triplication syndrome; Chromosome 16p12.2-p11.2 deletion syndrome; Chromosome Xp11.23-p11.22 duplication syndrome; Chromosome 2q31.1 duplication syndrome; Chromosome 2q33.1 deletion syndrome; Chromosome Xq28 deletion syndrome; Chromosome 22q11.2 duplication syndrome; Chromosome 16p deletion syndrome; Chromosome 16p13.3 deletion syndrome; Chromosome 16p11.2-p12.2 microduplication syndrome; Chromosome 5q 12 deletion syndrome; Chromosome 1p32-p31 deletion syndrome; Chromosome 1p31 duplication syndrome; Chromosome 16q22 deletion syndrome; Frias syndrome; Chromosome 15q11-q13 duplication syndrome; CHDM; Chromosome 15q14 deletion syndrome; Chromosome 17q12 duplication syndrome; Chromosome 17q12 deletion syndrome; Chromosome 3q29 duplication syndrome; Chromosome 3q29 deletion syndrome; Chromosome 8q22.1 duplication syndrome; Chromosome 8q22.1 deletion syndrome; Prader-Willi/Angelman syndrome; Holoprosencephaly 1; WAGR syndrome; Chromosome 7q11.23 deletion syndrome; Chromosome 7q11.23 duplication syndrome; Potocki-Shaffer syndrome; HCD; Chromosome Xq22.3 telomeric deletion syndrome; Wolf-Hirschhorn syndrome; Chromosome 17q21.31 duplication syndrome; Chromosome Xp11.3 deletion syndrome; Chromosome 3q 13.31 deletion syndrome; Chromosome 8p23.1 deletion syndrome; Chromosome 8p23.1 duplication syndrome; Chromosome 12q14 microdeletion syndrome; Chromosome 17q23.1-q23.2 deletion syndrome; Potocki-Lupski syndrome; Smith-Magenis syndrome; Chromosome 17p13.3 duplication syndrome; Chromosome 17p13.3 deletion syndrome; Chromosome 19q13.11 deletion syndrome; Chromosome 2q35 duplication syndrome; Chromosome 15q25 deletion syndrome; Chromosome 22q11.2 deletion syndrome; DiGeorge syndrome						
**	Alagille szindróma; CHARGE szindróma; Cornelia de Lange szindróma 1-es és 5-ös típus; Rett szindróma; Sotos szindróma 1; Bohring-Opitz szindróma; Schinzel-Giedion szindróma; Holoprosencephalia; Antley-Bixler szindróma nemi rendellenességek vagy rendezetlen szteroidogenezis nélkül; Apert szindróma; Crouzon szindróma; Jackson-Weiss szindróma; Pfeiffer szindróma 1-es, 2-es- és 3-as típus; Kardio-facio-kután szindróma 1-es, 3-as és 4-es típus; Noonan szindrómaszerű kórkép juvenile mielomonocisztikus leukémia nélkül (NSLL); Noonan szindróma - klasszikus, 1-es, 4-es, 5-ös, 6-os és 8-as típus; Noonan szindrómaszerű kórkép laza anagén hajjal; Juvenile mielomonocisztikus leukémia (JMML); Achondrogenézis 2-es típus vagy hipochondrogenézis; Achondroplázia; CATSHL szindróma; Crouzon szindróma acanthosis nigricans-szal; Hipochondroplázia; Muenke szindróma; Thanatophoric törpeség 1-es és 2-es típus; Ehlers-Danlos szindróma - klasszikus, szívbillentyűs, VIIA és VIIB típus; Osteogenezis imperfecta 1-es, 2-es, 3-as és 4-es típus						