



Baby Sensor

За кого е предназначен Baby Sensor

Тестът Baby Sensor е подходящ за всяко новородено.

Каква е процедурата

Ще ви предоставим специален кит за вземане на биологичен материал. Изследването се извършва върху проба от урина, която лесно можете да вземете от бебето вкъщи.

Ще изпратим пробата ви със специален куриер до нашата партньорска лаборатория, която е сред най-модерните лаборатории в Европа и е сертифицирана по всички международни стандарти. Материалът ще бъде обработен в технологично чисти помещения и чрез най-съвременни и прецизни методи.

Резултатът ще бъде готов в рамките на 2 до 4 седмици.

При положителен резултат, ще ви предоставим безплатна консултация със специалист.

Какво ще получите

Ще изследваме материала за 250 различни метаболита. По този начин, на ранен етап можем да установим повече от 100 вродени метаболитни разстройства. Ще получите подробен доклад с резултатите от теста, с описание на евентуално установеното разстройство, неговите клинични прояви и потенциални усложнения.

Обхват на Baby Sensor - списък на заболяванията

Преходна галактоземия	Бета-кетотилазен дефицит
2- кетоадипинова ацидурия	Първична хипероксалурия тип 2
3-хидрокси-3-метил глутарова ацидурия (ХМГ КоА-лиазен дефицит)	Болест на Hartnup
3-хидрокси изобутирил КоА декарбоксилазен дефицит	Хиперорнитинемия-хиперамонемия-хиперхомоцитрулинемия синдром (HNN syndrome)
3-метилкротонил КоА-карбоксилазен дефицит	Хистидинемия
3-метилглутаконова ацидурия	Хистидинурия
5-оксопролинурия	Хомоцистинурия
Хиперглицинурия (кетогенна)	Хидроксилизинурия
Аденин фосфорибозил трансферазен дефицит	Хипер-хидроксипролинемия
Аденозин дезаминазен дефицит	Хиперглицинурия
Алкаптонурия	Хиперлевцин-изолевцинемия
Аргининемия	Хиперметионинемия
Аргининосукцининова ацидурия	Хокинсинурия
Биотинидазен дефицит	Хиперпипеколатемия (пипеколова ацидемия)
Болест на Canavan	Хиперпролинемия тип 1
Хиперурикемия	Хиперпролинемия тип 2
Цитрулинемия	Имидазол-аминоацидурия
Цистатионурия	Иминоглицинурия
Цистинурия	Детска болест на Refsum
Бенигна хиперфенилаланинемия	Изовалерианова ацидемия
Метилмалонова ацидурия тип cblA и cblB	Лактозна непоносимост
D-глицеринова ацидурия	Синдром на Leigh
Глутатионурия	Синдром на Lesch-Nyhan
Дефицит на дълговерижна ацил-КоА дехидрогеназа	Дефицит на късоверижна ацил-КоА дехидрогеназа
Лизинурия	Тирозинемия тип III
Непоносимост към лизинуринов протеин	Дефицит на серумна карнозиназа
Болест на урина като кленов сироп	Цитрулинемия тип II
Дефицит на средноверижна ацил-КоА дехидрогеназа	Дефицит на късоверижна ацил-КоА дехидрогеназа
Метилмалонова ацидемия	Тимин-урацилурия
Метилмалонова ацидемия, дължаща се на нарушен метаболизъм, абсорбция и транспорт на витамин B1	Тирозинемия дължаща се на чернодробна дисфункция
Множествен карбоксилазен дефицит	Транзиторна неонатална тирозинемия
Мевалонова ацидурия	Триптофанурия с нанизъм
Дефицит на метилмалонат семиалдехид дехидрогеназа	β -аминоизомаслена ацидурия
Дефицит на N-ацетилглутамат синтетаза	Тирозинемия тип I
Неонатална адренолевкодистрофия	Тирозинемия тип II
Невробластома	Валинемия
Неонатална интрахепатална холестаза, причинена от дефицит на цитрин (неонатална цитрулинемия тип 2)	Синдром на Зелугьр

Дефицит на орнитин транскарбамилаза	Зелуегър-подобен синдром
Оротова ацидурия	Ксантуренова ацидурия
Частичен дефицит на хипоксантин-аденин фосфорибозил трансфераза	Дефекти в биосинтеза на биоптерин кофактор (BIOPT BS)
Фенилкетонурия	Дефекти в регенерацията на биоптерин кофактор (BIOPT REG)
Първична хипероксалурия	Ксантинурия
Пропионова ацидемия	Галактокиназен дефецит (GALK)
Дефицит на глицерол киназа	Галактозо-епимеразен дефицит (GALE)
Дефицит на пируват карбоксилаза	Изобутирил КоА-дехидрогеназен дефицит (IBD)
Дефицит на пируват декарбоксилаза	малонова ацидемия (MAL)
Пируват дехидрогеназа (E1) дефицит	Метилмалонил-КоА мутазен дефицит
Дефицит на пируват дехидрогеназа фосфатаза	Дефицит на митохондриален трифункционален протеин
Захаропинурия	Фруктозурия
Карбамоил фосфат синтетаза -1 дефицит	Хиперсаркозинемия
Сукцинат семиалдеhid -дехидрогеназен дефицит	Дефицит на аминоксилаза I

Вижте всички тестове в нашия сайт prevista.bg или позвънете на тел. 0885 012 111