

my Newborn

myNewborn rileva con precisione più di 390 malattie con esordio nei primi anni di vita.

Le malattie sono classificate in diversi gruppi tra cui:

Metaboliche

Es. Ipercolesterolemia familiare

Endocrine

Es. Diabete mellito neonatale

Autoimmuni

Es. Immunodeficienza legata all'X

Sordità

Es. Sindrome di Usher

Neurologiche

Es. Ipertermia maligna

Altre

Es. Fibrosi cistica

Come procedere?



Lo specialista richiede il test



Veritas fornisce il kit per raccogliere il



Il sequenziamento e l'interpretazione vengono eseguiti nel laboratorio accreditato Veritas



Il referto potrà essere illustrato ai genitori per stabilire i passi successivi in funzione dei risultati

Chi Siamo

Veritas Genetics, una società del gruppo *LetsGetChecked*, è leader mondiale nel sequenziamento genetico avanzato del genoma e dell'intero genoma e nell'interpretazione clinica, promuovendo la transizione verso una medicina personalizzata e preventiva.

Utilizzando tecnologie all'avanguardia e i più elevati standard di sicurezza, Veritas Genetics aiuta le persone, i professionisti sanitari e le istituzioni in tutto il mondo a comprendere e anticipare i rischi genetici, consentendo decisioni sanitarie più informate e proattive.

Con un focus su innovazione e accessibilità, Veritas Genetics trasforma il modo in cui comprendiamo e ci prendiamo cura della salute in ogni fase della vita.



Qwince è una società di innovazione tecnologica che progetta e realizza soluzioni digitali avanzate nei settori della sanità. La missione di Qwince è migliorare la qualità dei servizi offerti ai cittadini e agli utenti finali, attraverso tecnologie accessibili, sicure ed efficienti.

Tra le principali iniziative, ConCura rappresenta l'impegno dell'azienda per la promozione della salute e del benessere attraverso strumenti digitali di prevenzione e supporto.

Qwince promuove un modello di sviluppo etico, sostenibile e tecnologicamente evoluto, contribuendo alla modernizzazione dei sistemi e dei servizi.

www.concura.online | info@concura.online
Numero verde 800770272

Neonatale

Veritas Genetics

my Newborn

Screening genomico neonatale che analizza le malattie ad insorgenza infantile per cui è disponibile un trattamento preventivo o terapeutico



veritasint.com

“
myNewborn facilita la diagnosi precoce delle malattie genetiche che si manifestano nei primi anni di vita, fornendo informazioni utili per un trattamento anticipato, una gestione preventiva o dietetico-nutrizionale.

Cos'è myNewborn?

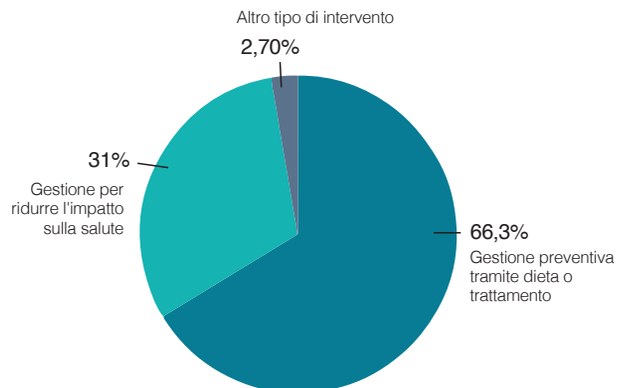
myNewborn è un test di screening neonatale che analizza il DNA del bambino per determinare se sono presenti varianti correlate a malattie azionabili con esordio in età pediatrica.

Conoscere queste informazioni permette di adattare la gestione medica per prevenire la malattia o ridurre l'impatto sulla salute del bambino.

Cosa include il test?

- Analisi di oltre 400 geni correlati a 390 malattie genetiche e metaboliche che compaiono nei primi anni di vita.
- Il test completa la prova del tallone convenzionale, migliorando l'utilità clinica.
- Nella maggior parte dei casi il risultato è negativo, il che dà tranquillità, mentre in caso di risultato positivo l'informazione è fondamentale per una gestione anticipata.
- La maggior parte delle malattie sono trattabili attraverso la dieta o un intervento precoce.

Classificazione delle patologie in base alla gestione clinica



Oltre il test del tallone

Dopo la nascita, il neonato viene sottoposto di routine a una puntura del tallone. Questo test è necessario ma è limitato a un numero esiguo di malattie; **myNewborn** consente di ampliare le malattie studiate per offrire lo screening neonatale più completo.



SEMPLICE

Richiede un campione di sangue periferico o cordonale, o saliva raccolto tramite un kit fornito da Veritas.



ACCURATO

Analizza il DNA del neonato utilizzando un'avanzata tecnologia di sequenziamento che fornisce risultati affidabili.



PREVENTIVO

myNewborn è adatto a qualsiasi bambino, senza sintomatologia, come parte della cura della sua salute.



AFFIDABILE

myNewborn si basa su BabySeq, un progetto volto a migliorare l'assistenza ai neonati attraverso la genomica

Fino al 9,4% dei neonati può presentare varianti genetiche correlate a malattie ad esordio infantile.

Conoscere questo rischio è fondamentale per intervenire e personalizzare la cura preventiva del neonato.



Scegli il servizio di screening genetico più completo

veritasint.com