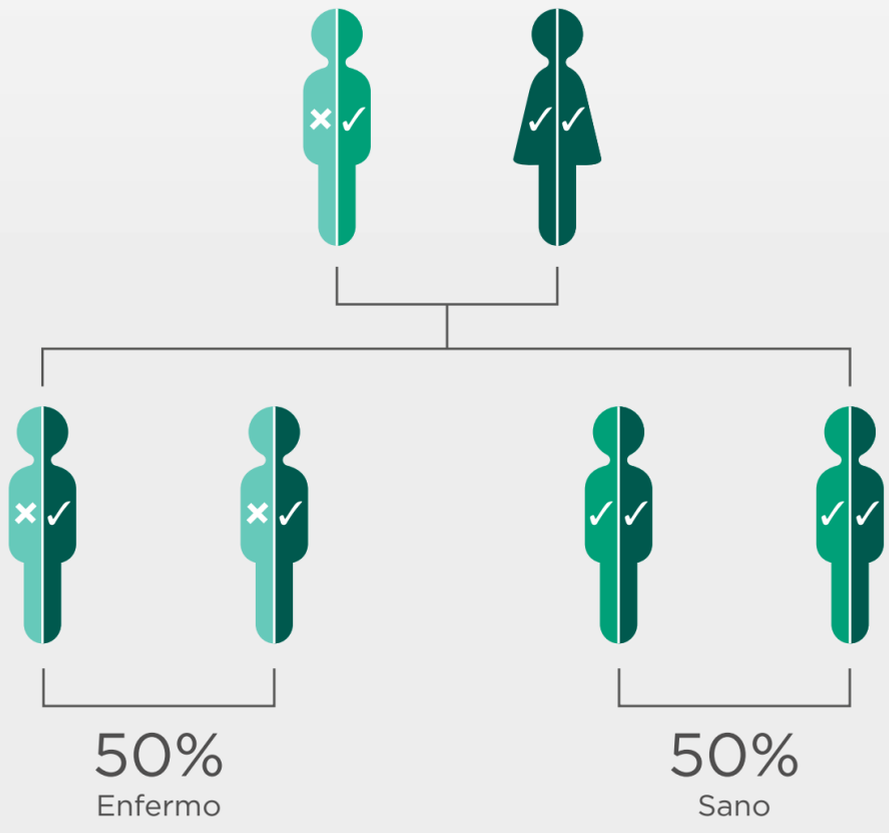




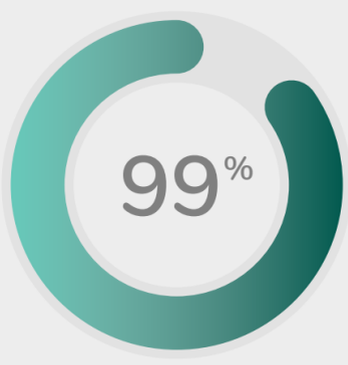
PGT **M** Seq

Reduce el riesgo de enfermedades hereditarias

Enfermedades autosómicas dominantes:



Uno de los progenitores tiene un gen afectado y padece la enfermedad (en el ejemplo, el varón). La mujer no tiene el gen afectado pero de su descendencia, el 50% será sana y el 50% tendrá el gen mutado, padeciendo la enfermedad.

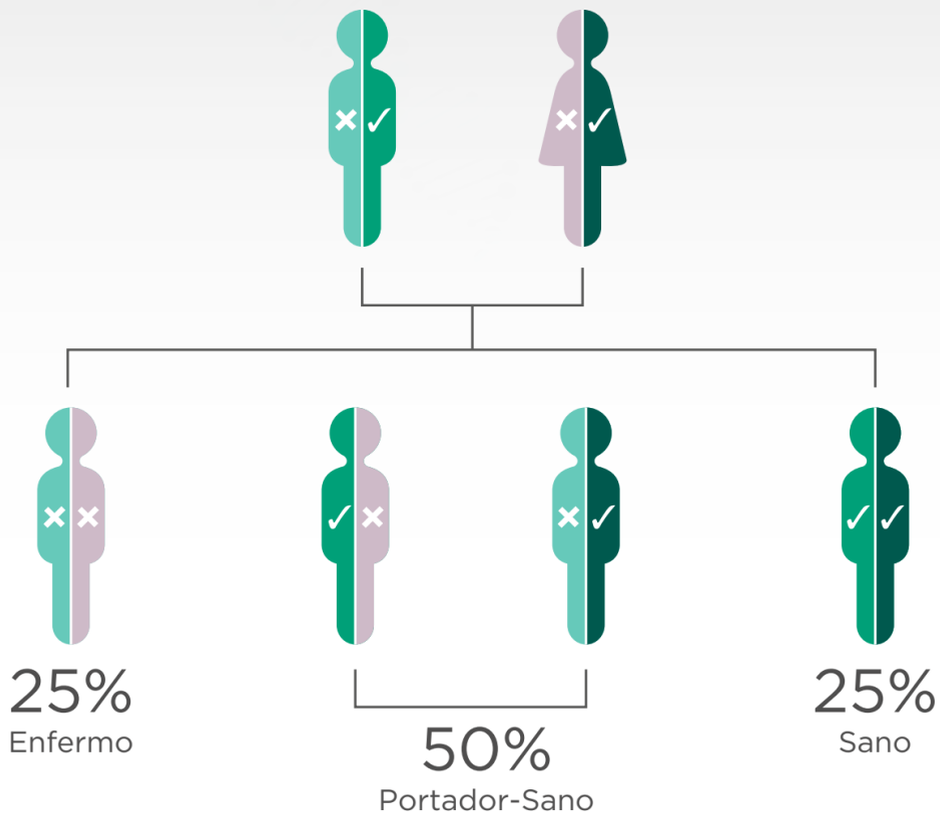


PRECISIÓN*

*Las tasas de precisión pueden ser menores en casos específicos o para embriones individuales.



Enfermedades autosómicas recesivas:



En este caso tener sólo una de las copias del gen alterado no significa padecer la enfermedad, sino ser portador. Para padecerla, ambas copias, la materna y la paterna deben tener el gen mutado. En este caso, el 25% de la descendencia será sana, el 50% portador-sano y sólo el 25% la padecerá.

Your partners in genetic health

JUNO
GENETICS

supportspain@junogenetics.com