



Reporte genético que te ayuda a conocer si tu bebé porta algún riesgo de desarrollar enfermedades metabólicas y congénitas.



El reporte **Código Baby®** es un análisis genético que contiene información sobre variaciones genéticas encontradas en el genoma de un bebé y que están relacionadas con la aparición de diversas enfermedades de origen metabólico, hematológico y endocrinológico.

Este estudio incluye marcadores genéticos para enfermedades presentes en el tamiz neonatal (TN) de acuerdo a norma oficial mexicana **NOM-038-SSA2-2010**, para la prevención, tratamiento y control de las enfermedades metabólicas.

En tu reporte **Código Baby®**, estudiamos y analizamos únicamente las variantes genéticas más frecuentes en la población humana que causan ciertas enfermedades metabólicas y congénitas en recién nacidos. Este estudio está diseñado para detectar mutaciones de riesgo que pueden causar estas enfermedades. Sin embargo, este reporte no diagnostica las enfermedades, para ello es necesario contar con otros estudios que confirmen las características de las enfermedades y asesoría médica.

Tu tamiz neonatal **Código Baby®** incluye marcadores para las siguientes enfermedades:

- | | |
|---|---|
| <ul style="list-style-type: none"> • Acidemia glutárica tipo I • Acidemia glutárica tipo II • Acidemia metilmalónica • Acidemia propiónica • Alfa-talasemia • Beta-talasemia • Citrulinemia • Deficiencia de 2-metilbutiril-CoA deshidrogenasa • Deficiencia de 3-hidroxi-3-metilglutaril-CoA sintetasa 2 • Deficiencia de 3-metilcrotonil-CoA carboxilasa 1 • Deficiencia de acil CoA-deshidrogenasa de cadena corta • Deficiencia de acil-CoA deshidrogenasa de cadena media • Deficiencia de acil-CoA deshidrogenasa de cadena muy larga • Deficiencia de arginosuccinato liasa • Deficiencia de biotinidasa • Deficiencia de carnitina palmitoil transferasa tipo I • Deficiencia de carnitina palmitoil transferasa tipo II | <ul style="list-style-type: none"> • Deficiencia de carnitina, sistémica primaria • Deficiencia de Glucosa-6-fosfato deshidrogenasa • Deficiencia de isobutiril-CoA deshidrogenasa • Deficiencia de proteína mitocondrial trifuncional • Deficiencia de sintetasa holocarboxilasa • Deficiencia de translocasa de carnitina-acilcarnitina • Enfermedad de la orina con olor a jarabe de arce • Fenilcetonuria • Fibrosis quística • Galactosemia • Hiperfenilalaninemia • Hipermetioninemia • Hiperplasia suprarrenal congénita • Hipotiroidismo congénito • Homocistinuria • Síndrome de hiperornitinemia, hiperamonemia y homocitrulinuria • Tirosinemia |
|---|---|

El reporte **Código Baby®** te mostrará:

-Resumen general.

-Enfermedades por categoría:

a. Alto Riesgo.

-Enfermedades autosómicas recesivas.

-Enfermedades autosómicas dominantes.

-Herencia ligada al sexo (enfermedades recesivas ligadas al cromosoma X)

b. Riesgo con Consideraciones Especiales.

c. Riesgo de Transmisión Genética

d. Bajo Riesgo.

-Enfermedades por sección:

*Información Genética

*Recomendaciones

-Ahora cuenta con un reporte farmacogenómico que indica la respuesta del organismo de tu bebé a ciertos fármacos. **¡NUEVO!**

-Información adicional.

COSTO: \$2,900.00 ¡Menor Costo + Beneficios!

Para mayor información, ponemos a sus órdenes los siguientes medios de contacto:



442 721 1524 – Querétaro

55 4612 7826 – CdMx

... es GENial.

Email: el.marques@codigo46.com.mx

Web: www.micodigo46.com

 [@codigo46_gro](https://www.instagram.com/codigo46_gro)
 [Código46 Querétaro](https://www.facebook.com/Codigo46Queretaro)

Aviso de Funcionamiento COFEPRIS.

Certificado de Gestión de Calidad ISO 9001:2015