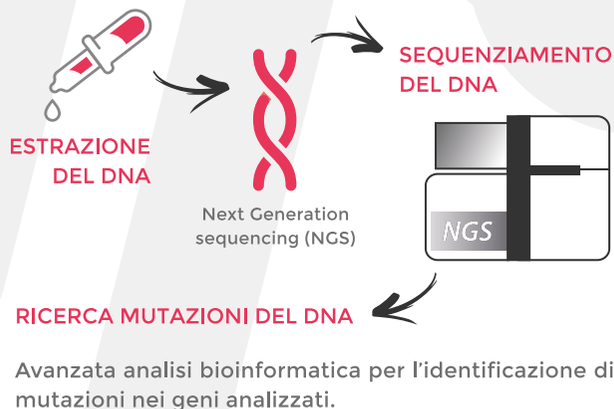


Tecnologia  
innovativa

PAPNNext™ è un test di screening che **analizza il DNA tumorale** prelevato tramite strofinamento di un brush nel canale endocervicale.

Il DNA estratto viene analizzato **mediante l'utilizzo delle più avanzate tecnologie NGS** (Next Generation Sequencing), **alla ricerca di mutazioni correlate a DNA tumorale** in 30 geni comunemente mutati in tumori dell'endometrio e dell'ovario.



PAPNNext™

Soluzioni diagnostiche all'avanguardia

PAPNNext™

La nuova frontiera nella  
diagnosi precoce del  
tumore all'endometrio  
e all'ovaio



Test eseguito in Italia  
(Roma o Milano)



Oltre 20 anni di esperienza  
in diagnostica molecolare



Accreditamento ISO 17025  
accreditamento SSN



Oltre 250.000 esami  
genetici ogni anno



Tempi di refertazione:  
15 giorni



Team di genetisti



Test distribuito  
in tutto il mondo



Team di ricerca e sviluppo  
con numerose pubblicazioni  
sulle riviste di settore più quotate



Accuratezza del test  
PAPNNext™

Il test PAPNNext™ grazie alle tecniche di sequenziamento utilizzate produce **risultati con una accuratezza superiore al 99%**.

PAPNNext T rev.00

euofins | Genoma

**ROMA** Laboratori e Studi Medici  
Via Castel Giubileo, 11  
00138 Roma (RM)  
info@laboratoriogenoma.eu

**MILANO** Laboratori e Studi Medici  
Via Enrico Cialdini, 16  
20161 Milano (MI)  
info@genomamilano.it

CUSTOMER CARE: +39 06164161500

www.papnext.it

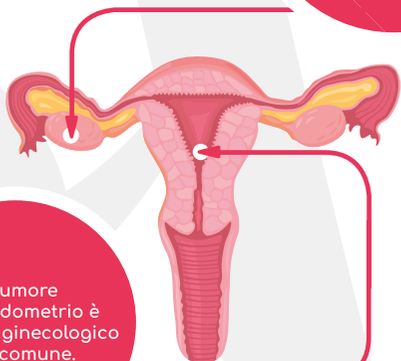
GENOMA®  
Molecular Genetics Laboratories Group

Nel mondo sono previsti più di 200.000 decessi per tumori ginecologici ogni anno

Il tumore all'ovario è meno frequente ma più letale.

Spesso diagnosticato in fase avanzata con tasso di sopravvivenza a 5 anni del 30%.

Il tumore dell'endometrio è il tumore ginecologico più comune.



## Benefici di PAPNnext™

È la nuova dimensione dello screening dei tumori ginecologici



PAPNnext™ è un rivoluzionario **strumento di screening** che utilizza lo **stesso campione prelevato per il Pap test di routine**.



PAPNnext™ può **identificare i tumori endometriali e ovarici in fase precoce**. La diagnosi precoce aumenta le chance di successo terapeutico.



PAPNnext™ permette di **estendere le potenzialità diagnostiche del Pap test** (test citologico) grazie all'introduzione di **tecnologie di sequenziamento all'avanguardia**, in grado di individuare mutazioni somatiche in 30 geni comunemente mutati nei tumori ginecologici (test genetico).

## Per chi è indicato PAPNnext™?

### Predisposizione Genetica

Donne portatrici note di mutazioni BRCA1 o BRCA2 o di mutazioni correlate a sindrome di Lynch.

### Fattori di rischio

Donne con BMI sopra l'indice di normopeso, sintomatiche, o con sanguinamenti sospetti.

### Familiarità

Donne con parenti di primo o secondo grado già affetti da patologia.

### Precedenti screening positivi

Donne con esiti positivi di analisi citologiche cervicali/ginecologiche precedentemente eseguite.

### Diagnosi precoce

Ogni donna che desidera eseguire lo screening più approfondito oggi disponibile per migliorare le proprie chance di diagnosi precoce.

## 5 facili STEP



Ordinare il **Kit di spedizione** di PAPNnext™



Compilare attentamente il **modello di richiesta dell'analisi e in consenso informato**.



Raccogliere il campione utilizzando gli strumenti in dotazione nel kit e **seguendo attentamente le istruzioni**.



**Spedire** il campione al laboratorio.



Ricevere i risultati in **10 giorni**.

## Cos'è PAPNnext™ e come funziona?

PAPNnext™ è lo screening del DNA tumorale **su un campione cervicale per l'identificazione di mutazioni relative a DNA tumorale** rilasciato da tessuti oncologici endometriali o ovarici, oltre che cervicali.

Il test fornisce un referto chiaro ed esplicitivo



Nel caso di risultato positivo è possibile richiedere la **CONSULENZA GRATUITA** di uno dei genetisti del team Genoma Group