



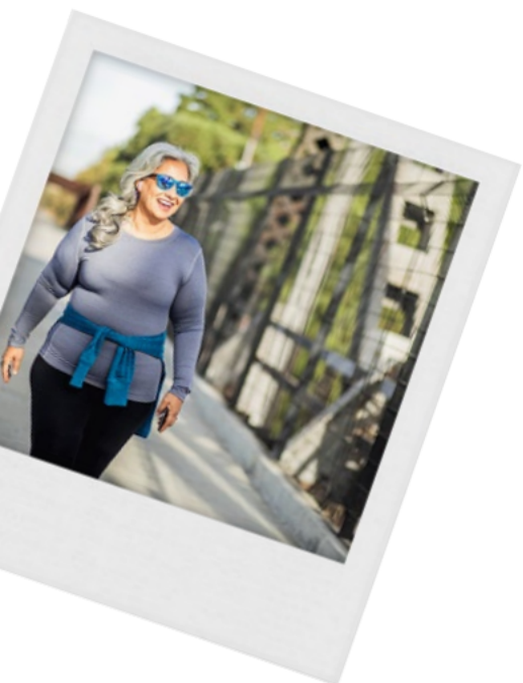
Renasight™
Kidney gene panel

A woman with dark hair and a slight smile is shown from the chest up, looking off to the side. She is wearing a blue long-sleeved top. The background is a soft-focus field of tall grasses. A large, light green speech bubble graphic is positioned on the right side of the image, containing the main headline text.

**Sus
genes
tienen
mucho
que
decir**

**Descubra más
Sobre la salud
de sus riñones**

Obtenga una
visión más
amplia.



¿Qué es Renasight™?

Renasight es una prueba que se realiza en una muestra de saliva o sangre para determinar si existe una causa genética para su condición renal, o para comprender si puede tener un mayor riesgo de desarrollar nefropatía debido a sus antecedentes familiares. Los resultados de la prueba pueden proporcionar información que ayuda a manejar mejor su enfermedad. La detección temprana puede ayudar a proporcionar estrategias de manejo para usted y su familia y, en algunos casos, ralentizar el progreso de la nefropatía.¹



¿Qué analiza Renasight?

Renasight analiza más de 380 genes elegidos basándose en evidencia científica y en su asociación con nefropatía.² Renasight analiza una amplia variedad de condiciones entre trastornos renales hereditarios comunes y otros más raros.

¿Cuáles son los
beneficios de analizar
la nefropatía?



Mientras más sepan usted y su médico sobre la causa genética de su nefropatía, mejor preparados estarán ambos para tomar decisiones sobre atención médica para usted y sus familiares.

Las pruebas genéticas pueden ayudar a:



Identificar la causa subyacente de su nefropatía y su progreso



Obtener información sobre opciones de atención personalizada como orientación o medicamentos, tratamiento temprano y remisiones a otros especialistas



Educar a sus familiares sobre su riesgo potencial, opciones de pruebas y posibles beneficios de un diagnóstico temprano



Cómo comenzar.

Tres simples pasos:

1

Su médico ordena la prueba Renasight

2

Usted proporciona una muestra de sangre o saliva

Natera ofrece opciones convenientes para enviar una muestra. Programe una cita con un especialista en extracción de sangre que atienda a domicilio y pueda visitarlo, o solicite que le envíen directamente un kit de recolección de muestra de saliva.

3

Su médico revisa los resultados con usted

¿No está seguro de que su proveedor ofrezca Renasight? Comuníquese con nosotros al **+1 650.425.4005**



¿Qué me indican los resultados de Renasight?

Los resultados de la prueba Renasight están disponibles en dos o tres semanas.

Los resultados de Renasight mostrarán si se ha detectado una variante (cambio dentro del gen) que cause o pueda causar nefropatía para condiciones específicas. Los resultados pueden proporcionar información valiosa para su atención.

Natera proporciona sesiones informativas de cortesía previas y posteriores con uno de nuestros asesores genéticos certificados por la junta para responder sus preguntas sobre la prueba y los resultados.

Visite naterasession.com
o llame al **+1 650.425.4005**
para programar una sesión.



¿Cuánto costará Renasight?

Natera se compromete a buscar una opción asequible para usted.

Las opciones de pago son:



Seguro comercial:

Natera calculará el costo directo para usted y si excede \$349, nos comunicaremos con usted para discutir opciones de pago en efectivo como alternativa a facturar al seguro.

Natera también verifica de forma proactiva su elegibilidad para nuestro Programa de cuidado compasivo. Si cumple con los criterios de acuerdo con las guías federales de ingresos, usted adeudará entre \$0 y \$149.



Seguro del gobierno (Medicare y Medicaid):

Natera no espera que usted haga ningún gasto directo.

Conozca más sobre Renasight:

Llámenos al **+1 650.425.4005**

Visítenos en **natera.com/renasight**

REFERENCIAS

1. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/26908832/>
2. Groopman EE, Marasa M, Cameron-Christie S, et al. Diagnostic utility of exome sequencing for kidney disease. *N Engl J Med.* 2019;380(2):142-51

El laboratorio con certificación CLIA que realiza la prueba desarrolló la prueba descrita y determinó sus características de rendimiento. La prueba no ha sido autorizada ni aprobada por la Administración de Alimentos y Medicamentos de EEUU (FDA, por sus siglas en inglés). Aunque la FDA ejerce el juicio de cumplimiento de la revisión antes de su entrada al mercado y otros requisitos legales de la FDA para pruebas desarrolladas en laboratorios en EE. UU., se requiere la certificación del laboratorio de acuerdo con CLIA para garantizar la calidad y validez de las pruebas. Con acreditación CAP, certificación ISO 13485 y certificación CLIA. © 2020 Natera, Inc. Todos los derechos reservados. REN_PT_BR_20200702_NAT-8020183_ES

201 Industrial Road, Suite 410, San Carlos, CA 94070
Main +1 650.249.9090 | Fax +1 650.730.2272 | natera.com

