

C-Level Event „Top of Toolpoint“

Donnerstag, 17. Januar 2019 im [Zunfthaus zur Schmiden](#), Marktgasse 20, 8001 Zürich



## CV

Michael Lutz verfügt über langjährige Erfahrung in der Gründung und Führung innovativer Biotechnologieunternehmen. Seit 2010 ist er Chief Executive Officer der LifeCodexx AG. Seit 2005 hat er erfolgreich sechs internationale Biotech-Unternehmen gegründet. Zuvor war Dr. Lutz viele Jahre bei Novartis Pharma und Evotec in verschiedenen Managementpositionen tätig. Er studierte Chemie und Biochemie in Deutschland und Frankreich und promovierte an der ETH Zürich (Schweiz).

## PraenaTest

Der PraenaTest® kann aus mütterlichem Blut Veränderungen im kindlichen Erbgut, sog. Chromosomenstörungen, bestimmen. Der PraenaTest® ist ein sicherer nicht invasiver Bluttest (NIPT) zur Bestimmung der fetalen Trisomie 21 (Down Syndrom), Trisomie 18 (Edwards-Syndrom), Trisomie 13 (Patau-Syndrom), Fehlverteilungen der Geschlechtschromosomen X und Y (Klinefelter-, Turner-, Triple X- und XYY- Syndrom) sowie der 22q11.2 Mikrodeletion (DiGeorge-Syndrom). Er ist für das ungeborene Kind ungefährlich und stellt mit hoher Sicherheit fest, ob eine der untersuchten Chromosomenstörungen vorliegt oder nicht. Der PraenaTest® kann auch bei einer Zwillingsschwangerschaft, nach Kinderwunschbehandlung, zum Beispiel nach einer IVF oder ICSI, sowie nach einer Eizellspende durchgeführt werden. Auf Wunsch erfahren Sie, ob Sie ein Mädchen oder einen Jungen erwarten.