



INFORMAZIONI PRENATAL SAFE

PrenatalSAFE® è un esame prenatale non invasivo che analizza il DNA del feto (DNA fetale libero circolante) che viene isolato da un campione di sangue materno.

Il test permette di rilevare alterazioni cromosomiche e sindromi da microdelezione e la presenza di mutazioni correlate a gravi patologie genetiche.

PRENATALSAFE® 3

valuta le alterazioni dei cromosomi 13, 18, 21 e comprende la determinazione del sesso fetale (se richiesto).

PRENATALSAFE® 5

valuta le alterazioni dei cromosomi 13, 18, 21, dei cromosomi sessuali (X e Y) e comprende la determinazione del sesso fetale (se richiesto).

PRENATALSAFE® 5 PLUS

prevede, oltre a quanto previsto dal test PrenatalSAFE® 5 un ulteriore approfondimento per individuare l'alterazione dei cromosomi 9 e 16 e/o la presenza di alterazioni cromosomiche strutturali, ovvero 6 tra le più comuni sindromi da microdelezione.

Possano essere richiesti altri livelli di approfondimento.

Un colloquio con personale specializzato ti guiderà nella scelta del test da eseguire.

Requisiti:

- dalla decima settimana di gestazione
- la mamma non deve avere subito trasfusioni o trapianti
- non importa essere digiuna