

MÉTODO NO INVASIVO DE DETECCION DE TRISOMÍAS EN SANGRE MATERNA



Con el desarrollo de las nuevas técnicas de genética molecular y citogenética hoy en día podemos realizar el estudio de trisomías en sangre materna de manera precoz. (12-13 semanas de gestación)

¿EN QUE CONSISTE?

Se trata de una prueba en sangre materna sin ningún tipo de riesgo de pérdida fetal consistente en la detección de ADN fetal en sangre materna mediante tecnología de secuenciación de última generación.

¿QUE DETECTA?

Detecta trisomías de los cromosomas 21 (Síndrome de Down), 13 (Síndrome de Patau) y 18 (Síndrome de Edwards), así como el sexo fetal y las aneuploidías ligadas al cromosoma Y. Estos Síndromes representan el 95% de las alteraciones cromosómicas que diagnostica un cariotipo en líquido amniótico convencional.

¿QUE SEGURIDAD OFRECE EL TEST?

Hay que tener en cuenta que a pesar de no ser una prueba diagnóstica, pero detecta prácticamente el 100% de los trisomías 21 con una sensibilidad cercana al 100% y un índice de falsos positivos inferior al 1%

En un plazo de entre 3 – 4 semanas su ginecólogo tendrá disponible el resultado, En caso de detectar alguna alteración sería necesario confirmarlo mediante una técnica diagnóstica invasiva

PRECIO COMPETITIVO

Desde MEDICANTABRIA tratamos de darles un servicio de calidad a un costo razonable.

695€