

TPNI Panorama

Descobreix més sobre
la salut del teu bebè.



TPNI Panorama és una prova que estudia l'ADN fetal en sang materna i que proporciona informació sobre la possibilitat que el teu bebè tingui certes alteracions cromosòmiques.



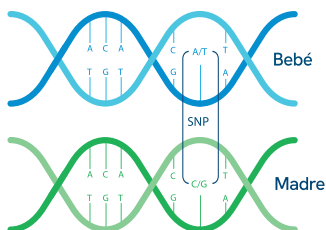
Què és el TPNI Panorama i com pot ajudar-te durant l'embaràs?

El Test Prenatal No Invasiu (TPNI) és una anàlisi en sang materna que estudia l'ADN fetal i proporciona informació sobre la possibilitat que el teu bebè tingui certes alteracions cromosòmiques.

- Avaluja el risc del teu bebè de manera segura i no invasiva.
- Resultats més robustos i precisos que el cribratge del sèrum matern.
- A partir de la setmana 9 de l'embaràs.
- Només necessites una simple extracció de sang.
- No representa riscos per al bebè.

Per què triar TPNI Panorama?

TPNI Panorama és l'únic que diferencia l'ADN matern del fetal. Analitza "les lletres" de l'ADN que ens diferencien (SNP-single nucleotide polimorfism).



Tecnologia NGS d'última generació i aplicació d'Intel·ligència Artificial validada en l'estudi més gran prospectiu realitzat, SMART. El que es tradueix en:

- Menys falsos positius i falsos negatius.
- Major precisió en la determinació del sexe.
- Capacitat de detectar triploidia.
- Major precisió en la detecció de delecció 22q11.2.

Quines alteracions analitza?

Analitza les alteracions cromosòmiques més freqüents que poden ocórrer en l'embaràs.

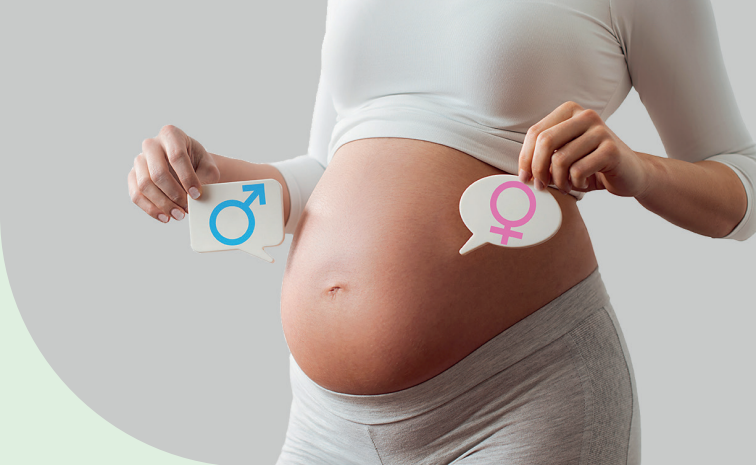
Condicció	TPNI	TPNI PLUS	TPNI AMPLIAT
<ul style="list-style-type: none">▪ Sd. de Down (Trisomia 21)▪ Sd. d'Edwards (Trisomia 18)▪ Sd. de Patau (Trisomia 13)▪ Triploïdia (69 cromosomes)**▪ Sexe fetal	✓	✓	✓
<ul style="list-style-type: none">▪ Sd. de Turner (X0)**▪ Trisomies cromosòmiques sexuals*:<ul style="list-style-type: none">– Sd. de Klinefelter (XXY)– Sd. de Jacobs (XYY)– Sd. triple X (XXX)▪ Sd. delecció 22q11.2**	–	✓	✓
<ul style="list-style-type: none">▪ Microdeleccions addicionals**:<ul style="list-style-type: none">– Sd. de Angelman– Sd. de Prader-Willi– Sd. de Cri-du-chat– Delecció 1p36	–	–	✓

* No vàlid per a ovodonació i gemel·lar no idèntics. Informa només si es detecta.

** Només per a embaràs únic.

Què són les microdeleccions?

Es diu microdelecció a l'absència d'una petita part d'un cromosoma. A diferència del Sd. de Down, que ocorre més sovint en mares de més de 35 anys, les microdeleccions es produeixen amb la mateixa freqüència a qualsevol edat.



En cas d'embaràs gemel·lar, et facilitem la informació més completa.

- ✓ El sexe de cada bebè.
- ✓ La Fracció Fetal de cada bebè.
- ✓ La zigositat (ser idèntics o no).



Rebràs els teus resultats en 8 dies laborables¹.

1. Des de l'arribada de la mostra al Laboratori.

Limitacions:

- Embaràs gemel·lar a partir d'ovodonació, constància de bessó evanescent o si ha rebut recentment (< 6 mesos) una transfusió sanguínia o trasplantament de medul·la òssia. Per a aquestes situacions, disposem de la prova TPNI Casos Especials (consultar amb el Laboratori).
- Pot no detectar mosaïcismes fetals de trisomies, alteracions parcials dels cromosomes estudiats ni totes les delecions associades a cada Síndrome de microdelecció.



Quins resultats puc obtenir?

Rebràs un informe de risc personalitzat que indica si el teu embaràs és d'alt o baix risc per a alguna de les condicions analitzades.

**BAIX
RISC**

Significa que és molt improbable la possibilitat que el teu bebè tingui una de les alteracions analitzades.

**ALT
RISC**

Significa que és major la probabilitat que el teu bebè tingui una de les alteracions analitzades.

En cas de resultat d'alt risc:

- Si reps un resultat de TPNI Panorama d'alt risc, parla amb el teu metge per a discutir pròxims passos: assessorament genètic, ecografia detallada i l'opció de proves diagnòstiques invasives com amniocentesis o biòpsia corial.
- Per a la seva confirmació és necessari realitzar una prova diagnòstica definitiva en líquid amniòtic.
- Laboratorio Echevarne ofereix, inclòs en el preu del Test Prenatal No Invasiu, la realització de la prova diagnòstica QF-PCR o el cariotip molecular CarioChip® Prenatal.

El TPNI Panorama és el test més sol·licitat a tot el món, amb tecnologia de IA

- Millor precisió en la detecció de 22q11.2.
- Rigorosa validació científica.
- 10 anys d'experiència analítica.



Test Prenatal No Invasiu

Consulta la nostra pàgina web per a obtenir més informació sobre la prova:



 LABORATORIO
ECHÉVARNÉ

 natera
Panorama™

Registre Dept. Salut:
E08026305 · E08723137

laboratorioechevarne.com
Tel. 900 909 110

Descarrega't la nostra APP i segueix-nos en:

