



PrenaTest® вече и в България

Революция в пренаталната диагностика при откриване Синдрома на Даун, Синдрома на Патау и Синдрома на Едуардс в плода

Характеристики на PrenaTest®

Неинвазивният молекулярен генетичен PrenaTest® може да установи наличие на фетални тризомии 13, 18 и 21 (Синдром на Патау, Синдром на Едуардс и Синдром на Даун) с много голяма точност, като за целта се взема венозна кръв от майката и се анализира чрез секвениране от ново поколение. С изключително ниското си ниво на фалшиво-позитивни резултати от 0.5%, тестът дава възможност за ранна диагностика на феталните малформации и по този начин намалява броя на необоснованите инвазивни методи за изследване на бременните жени без да уврежда плода. PrenaTest® е едно иновативно неинвазивно средство за пренатална диагностика, което отлично допълва класическите пренатални скринингови изследвания, и, за разлика от инвазивните методи като амниоцентезата, не носи никакъв риск от загуба на плода в следствие на интервенция. Съгласно препоръките на специалистите по пренатална медицина положителните резултати от теста трябва задължително да бъдат препотвърдени чрез някой от инвазивните диагностични методи. PrenaTest® се препоръчва да се прилага след 12-та гестационна седмица при бременни жени, чийто плод е с риск от развитие на Синдром на Даун, Синдром на Патау и Синдром на Едуардс. Препоръчително е бременната жена, която ще направи PrenaTest®, първо да се консултира със своя гинеколог и/или специалист по медицинска генетика, за да може да вземе правилно решение за развитието на своята бременност.

PrenaTest® в България

След успешното лансиране на PrenaTest® в Германия, Австрия, Швейцария и Лихтенщайн, първият по рода си европейски неинвазивен генетичен молекулярен кръвен тест за откриване на Синдром на Даун, Синдром на Патау и Синдром на Едуардс в майчината кръв вече е достъпен и за пациентките на МБАЛ „Токуда Болница София” и на Виена Ин Витро Център към болницата. Предхождан от консултация със специалист по медицинска генетика, този кръвен тест трябва да се предлага единствено при бременни жени с риск от износване на плод с гореспоменатите генетични аномалии.

За повече информация можете да се свържете с нас на:

02/403 4227 или 02/ 420 0279

или е-mail: office@vienna-ivf.com

www.prenatest.bg

Лабораторията

LifeCodexx AG е немска научна лаборатория, която разработва клинично валидирани молекулярни диагностични тестове чрез секвениране от ново поколение. През 2011 г. лабораторията сключи договор с американската компания Секвенوم АД и получи правата за лансирането на техните услуги в пренаталната диагностика на европейския пазар, сред които е и PrenaTest®. През първите три месеца след лансирането на теста през август 2012 г. са направени около 1,000 PrenaTest® анализа за Синдром на Даун. От началото на февруари 2013 г. кръвният тест на LifeCodexx AG вече установява и наличието на още 2 от най-разпространените генетични малформации – Синдром на Патау и Синдром на Едуардс.

Стандарт за качество

PrenaTest® е единственият молекулярен генетичен кръвен тест в Европа за неинвазивно диагностициране на Синдром на Даун, Синдром на Патау и Синдром на Едуардс, който успешно покрива стандартите за съответствие за получаване на CE марка за качество за използвания аналитичен метод. По този начин тестът доказва своята ефективност и е в пълно съответствие с Директивата за ин-витро диагностика на ЕС.