

POLMED[®]

Pakiet badań
NACE EXTENDED 24 -
nieinwazyjny test
prenatalny

Wskazania do badania:

- Ciąża, w szczególności ciąża po 35 roku życia (w przypadku ciąży pojedynczej) lub po 32 roku życia (w przypadku ciąży mnogiej),
- Nieprawidłowy wynik przesiewowych badań prenatalnych (USG lub testy biochemiczne),
- Urodzenie dziecka z aberracją chromosomową,
- Ciąża po zapłodnieniu pozaustrojowym (in vitro) lub u biorczynie komórki jajowej,
- Przeciwwskazania do diagnostyki inwazyjnej (np. poronienie zagrażające, łożysko przodujące, wirusowe zapalenie wątroby lub obawa pacjentki przed powikłaniami),
- Niepokój rodziców, pomimo prawidłowego wyniku testu przesiewowego (PAPP-A).

Zakres badania:

- badanie w kierunku zespołu Downa (trisomia 21), zespołu Edwardsa (trisomia 18) i zespołu Patau (trisomia 13),
- badanie nieprawidłowości spowodowanych przez niedobór lub nadmiar chromosomów płci (X i Y),
- badanie mikrodelecji (utruty małych fragmentów chromosomów, które mogą prowadzić do poważnych zespołów genetycznych – zespołu Di George'a (delecja 22q11.2), Angelmana, Pradera-Williego (delecja 15q11.2), Wolfa- Hirschhorna (delecja 4p16.3), Cri du chat (delecja 5p15.2) oraz delecji 1p36),
- badanie trisomii (mutacji) wszystkich chromosomów,
- badanie płci dziecka (na życzenie pacjentki).

Materiał do badania:

- krew

Realizacja badania:

1. Pakiet badań możesz zrealizować w każdym Centrum Medycznym POLMED.
2. Po wykupieniu pakietu nasze Telefoniczne Centrum Obsługi Pacjenta skontaktuje się z Tobą w ciągu 24 godzin i ustali dogodny dla Ciebie termin pobrania materiału do badań (ślina/krew).
3. Po 14 dniach od momentu pobrania materiału do badań możesz samodzielnie odebrać wynik online (spersonalizowany raport genetyczny) korzystając ze specjalnego kodu, który otrzymasz w Centrum Medycznym. W wyniku znajdziesz określone ryzyko zachorowania na wybrane choroby, poznasz dostosowane dla Ciebie zalecenia profilaktyczne i praktyczne oraz otrzymasz szczegółowe informacje o mutacjach w badanych u Ciebie genach. Każdy wynik jest zatwierdzany przez lekarza specjalistę genetyki klinicznej.

Ograniczenia:

Niniejsze badania są bardziej dokładne w wykrywaniu trisomii niż obecnie stosowane inne badania przesiewowe wykonywane w pierwszym trymestrze ciąży. Mimo to, możliwe jest uzyskanie błędnych wyników. Wszystkie wyniki pozytywne (wykryta nieprawidłowość chromosomalna) muszą zostać potwierdzone badaniem inwazyjnym. Wynik ujemny (nie wykryto zmian) musi korelować z innymi wynikami badań klinicznych (ultrasonografii, itp.) i nie wyklucza możliwości wystąpienia nieprawidłowości na każdym poziomie genetycznym, wad wrodzonych oraz innych sytuacji, które były badane lub nie były badane w tym teście. Płeć płodu musi być zgodna z wynikami badań USG.

Z mniejszą dokładnością badania mamy do czynienia w przypadku:

1. aneuploidii chromosomów matki,
2. mozaicyzmu (płodu lub ograniczonego do łożyska),
3. przetoczenia krwi allogenicznego, transplantacji komórek macierzystych lub terapii z wykorzystaniem komórek macierzystych,
4. zespołu znikającego bliźniaka,
5. ciąży mnogiej.

Infolinia czynna 24/7:

801 033 200

Połączenie z telefonów stacjonarnych.

Połączenie wg stawki operatora.

58 775 95 99

Połączenie z telefonów komórkowych.

Połączenie wg stawki operatora.

polmed.pl