

**POLMED<sup>®</sup>**

Pakiet badań  
**NACE - 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 w kierunku zmiany liczby chromosomów płciowych (X, Y).

## Materiał do badania:

- krew żylna

## 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.
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. Wynik będzie również dostępny w Portalu Pacjenta POLMED (po założeniu konta i autoryzacji dostępu). 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.

## UWAGA:

**Pakiet jest ważny 90 dni od daty zakupu.**

**Infolinia czynna 24/7:**

**801 033 200**

Połączenie z telefonów stacjonarnych (wg stawki operatora).

**58 775 95 99**

Połączenie z telefonów komórkowych (wg stawki operatora).

**polmed.pl**