

PraenaTest®

فحص قبل الولادة غير الباضع (NIPT)
للكشف عن اضطراب الكروموسومات في الجنين

طب يولد المعرفة

Eurofins Prenatal Medicine أحد أكبر مراكز تشخيص ما قبل الولادة في ألمانيا، وجزء من أسرة Eurofins منذ عام 2022. وبفضل التعاون الوثيق بين العلم والطب تحت مظلة مختبر Eurofins Clinical Diagnostics، يستفيد المرضى والأطباء -على حدّ سواء- من التشخيص العملي والدقيق والمبتكر.

في عام 2012، تم استحداث فحص PraenaTest® بواسطة شركة Eurofins LifeCodexx ليكون أول فحص قبل ولادة غير باضع في أوروبا، ومنذ ذلك الحين أثبتت نفسه بقوة، وسيلة فحص في أثناء الحمل، وبات يستخدمه أطباء أمراض النساء في جميع أنحاء العالم، لكونه خيارًا سريعًا وموثوقًا لفحوصات ما قبل الولادة.

www.praenaforyou.com

Eurofins Humangenetik und Pränatal-Medizin MVZ GmbH
Friedenheimer Brücke 19, Friends Tower I, 80639 München
info@praenaforyou.com, www.praenaforyou.com

PraenaTest® / PrenaTest / LifeCodexx هي علامات تجارية مسجلة لشركة Eurofins LifeCodexx GmbH، ألمانيا

العيادة | المستشفى

WM-1130-AP-006

آباء وأمهات المستقبل الكرام،

في الأشهر القادمة ستشهدين لحظات مؤثرة ومثيرة، وسيرافقك طبيبك خلالها ويبلغك بفحوصات قبل الولادة المحتملة، من أجل الاطمئنان على صحتك، ومتابعة نمو طفلك، والكشف عن أي مخاطر محتملة في مرحلة مبكرة.

يفحص PraenaTest® التركيب الوراثي لطفلك للتأكد من عدم وجود أي اضطرابات في الكروموسومات يمكن أن تعيق نموه، ومن ثم يزودك بمعلومات عن حالته الصحية. ويوفر لك PraenaTest® خيارات فحص مرنة، يمكنك الاختيار من بينها بحرية. إلى جانب الفحص الذي يجرى في الثلث الأول من الحمل والفحوصات الثلاثة المقررة بالموجات فوق الصوتية، يعد فحص PraenaTest® خيارًا آخر للكشف عن المخاطر التي يتعرض لها طفلك وحملك. تتوفر المزيد من المعلومات في هذا الصدد في الصفحات التالية.

ليست اضطرابات الكروموسومات وحدها هي التي يمكنها التأثير على النمو الصحي لطفلك، فقد تحدث في حالات نادرة جدًا اضطرابات في النمو أو أمراض وراثية، يمكن اكتشافها بفحوصات الموجات فوق الصوتية أو الفحوصات الوقائية الأخرى، على سبيل المثال. لذلك نوصي بأن تتخذي قرارك بعد استشارة طبيبك المعالج- وإن كانت نتيجة PraenaTest® طبيعية - حول سبل متابعة نمو طفلك.

خيارات وتكاليف فحص
PraenaTest®

PraenaTest®

الخيار الأساسي

التوزيعات الخاطئة الشائعة للكروموسومات
(اختلال الصيغة الصبغية) (الثلث الصبغي 21، والثلث
الصبغي 18، والثلث الصبغي 13)



ربما التأمين
الصحي القانوني

في كثير من الحالات، يتم تغطية التكاليف من قبل GKV (التأمين
الصحي القانوني). التكلفة وفقًا للائحة رسوم الأطباء (GOÄ)
للسيدات اللاتي يتحملن التكلفة على نفقتهن الخاصة/مريضات IGeL: السعر الجديد:
204 يورو.

مزيد من الفحوصات لمن يدفع على نفقته الخاصة/لمن يتبع لخدمة IGeL:

**SCAs (التوزيعات الخاطئة للكروموسومات
الجنسية) و/أو
تحديد الجنس**



39.98 + يورو

اختلال الصيغة الصبغية الجسدية النادر والتعدد النسخي
للجينات (سوء التوزيع النادر لجميع الكروموسومات
الأخرى، وكذلك الحذف والازدواج ≤ 7 ميجا بايت)



87.45 + يورو

يمكن إجراؤه عند الحمل بطفل واحد/توائم



المزيد حول فحص PraenaTest®:
www.praenaforyou.com

PraenaTest®



Pränatal-Medizin



Pränatal-Medizin

إجراء الفحص – بضع خطوات فقط للحصول على النتيجة

يهمنا في خضم ذلك أن يكون اختياريك

لفحص PraenaTest® قائمًا على استشارة جيدة، وأن تشعرى بأنك مشمولة بالرعاية.

ونؤكد هنا على أن فحص PraenaTest® يجرى وفقًا لأحدث المعايير التقنية، ولا

يستغرق الأمر سوى بضع خطوات، حتى يخبرك طبيبك بالنتيجة في غضون أيام قليلة.

- 1 مشورة وتوعية شاملة من طبيبك الخاص
- 2 عينة دم يسحبها طبيبك
- 3 تحليل عينات الدم في مختبرنا في ألمانيا
- 4 مناقشة النتيجة مع طبيبك

مميزات فحص PraenaTest®

- ✓ آمن على طفلك؛ لأنه اختبار غير باضع
- ✓ يمكن إجراؤه بدءًا بأسبوع الحمل 9 + 0 من آخر دورة شهرية
- ✓ فحص موثوق للغاية بنتيجة حاسمة للتشخيص
- ✓ استكشاف المزيد من المعرفة بفضل مجموعة مرنّة من التحاليل
- ✓ دقة فحص تزيد على 99%
- ✓ تُجرى التحاليل في ألمانيا فقط

الطريقة الآمنة للكشف عن اضطرابات الكروموسومات

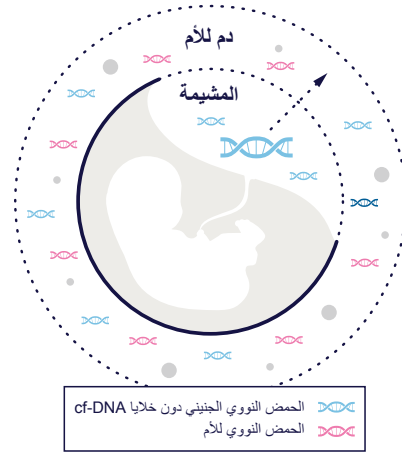
كيف يعمل فحص PraenaTest®؟

تدخل أجزاء من الحمض النووي في أثناء الحمل من المشيمة إلى مجرى دم الأم، ومع

اكتمال الأسبوع التاسع من الحمل، تكون هذه الكمية كافية في أغلب الأحوال لنتمكن

من تحليل هذا الحمض النووي عديم الخلايا. ومن هنا، اسأل طبيبك عن موعد إجراء

الفحص ليكون مفيدًا بالنسبة لك شخصيًا.



دقة الفحص تزيد على 99%

يجمع فحص PraenaTest® بين مزايا الفحوصات الوقائية البديلة، دون أي مخاطر

على الطفل. وتختلف المعلومات الجينية للمشيمة فيما ندر عن المعلومات الوراثية

للطفل، الأمر الذي قد يؤدي في حالات نادرة جدًا (بنسبة 0,1 %) إلى نتيجة خاطئة.

وعليه، توصي الشركات المتخصصة إن كانت نتيجة الفحص إيجابية بالتحقق من ذلك

من خلال إجراء فحص باضع مُكَمَّل، وبإجراء الفحوصات الوقائية المنتظمة إن كانت

النتيجة سلبية.

مزيد من المعلومات على www.praenaforyou.com

PraenaTest®

يركز على 23 زوجًا من الكروموسومات

تُخزّن المعلومات الوراثية للإنسان في 23 كروموسومًا، لكن قد تحدث تغيّرات

في التركيب الوراثي، فبالإضافة إلى التثلث الصبغي الأكثر شيوعًا نسيبًا

للكروموسومات 21 و 18 و 13، يمكن أن تحدث أضرار لكروموسومات أخرى،

ولبعض هذه الانحرافات تأثير ضئيل أو معدوم، لكن البعض الآخر قد يشكل

مشكلات أكبر لطفلك.

من خلال خيارات PraenaTest® المتاحة لدينا، نوفّر إمكانية فحص جميع

الكروموسومات بحثًا عن أي تغيّرات.



وفي معظم الحالات، يُظهر PraenaTest® نتيجة طبيعية ولكن حتى إذا أظهر

اختبار PraenaTest® نتيجة غير طبيعية، فإن هذا لا يعني بالضرورة أن الجنين

يعاني من اضطراب في الكروموسومات حقًا، والعكس صحيح، فالنتيجة الطبيعية

لا تضمن أن "كل شيء على ما يرام" في جنينك، ففي حالات نادرة جدًا، يمكن أن

تكون النتائج الإيجابية غير صحيحة والسلبية كذلك الأمر.

إذا كنتِ ترغبين في معرفة المزيد عن القيم التنبؤية الإيجابية (PPV = القيمة

التنبؤية الإيجابية) والقيم التنبؤية السلبية (NPV = القيمة التنبؤية السلبية)، يمكنكِ

الاستعلام على الموقع التالي: www.praenaforyou.com.