

La medicina che genera consapevolezza

Eurofins Pränatal-Medizin è uno dei principali centri di diagnosi prenatale in Germania e fa parte della famiglia Eurofins dal 2022. Grazie alla stretta collaborazione tra scienza e medicina sotto l'egida di Eurofins Clinical Diagnostics, sia i pazienti che i medici beneficiano di una diagnostica orientata alla pratica, precisa e innovativa.

Nel 2012, il PraenaTest® è stato introdotto da Eurofins LifeCodexx come primo test prenatale non invasivo in Europa e da allora si è affermato come metodo di esame durante la gravidanza. Oggi è utilizzato dai ginecologi di tutto il mondo ed è considerato una scelta rapida e affidabile per i test prenatali.

www.praenaforyou.com

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

© LifeCodexx / PraenaTest / PrenaTest sono marchi registrati di Eurofins LifeCodexx GmbH, Germania

Informazioni per donne in gravidanza



PraenaTest®

Un test prenatale non invasivo (NIPT) per individuare anomalie cromosomiche nel nascituro

Cari futuri genitori,

nei prossimi mesi vivrete momenti commoventi ed emozionanti. Il medico vi accompagnerà lungo questo percorso e vi informerà sugli esami prenatali disponibili. L'obiettivo di questi esami è monitorare la vostra salute e lo sviluppo del vostro bambino per individuare precocemente i rischi.

Il PraenaTest® esamina se il patrimonio genetico del bambino sia affetto da anomalie cromosomiche che possono comprometterne lo sviluppo e fornisce quindi informazioni sullo stato di salute del bambino. Il PraenaTest® offre la possibilità di scegliere tra opzioni d'esame flessibili. Oltre allo screening del primo trimestre e alle tre ecografie programmate, il PraenaTest® è un'opzione ulteriore atta ad individuare i rischi per il bambino e la gravidanza. Ulteriori informazioni sono consultabili alle pagine seguenti.

Non sono solo le anomalie cromosomiche a poter influenzare il sano sviluppo del bambino. Molto raramente si verificano altri disturbi dello sviluppo o malattie ereditarie che si possono rilevare con l'ecografia o altri esami di screening. Pertanto, anche se il risultato del PraenaTest® è negativo, vi consigliamo di decidere insieme al vostro medico curante in che modo continuare a monitorare lo sviluppo del vostro bambino.

PraenaTest® Opzioni di analisi e costi

PraenaTest®

Opzione base

- ✓ **Anomalie cromosomiche frequenti (aneuploidie)** (Trisomia 21, Trisomia 18, Trisomia 13)

eventualmente GKV (assicurazione sanitaria tedesca obbligatoria)

In molti casi, i costi sono coperti dalla GKV (assicurazione sanitaria obbligatoria). Tariffe per pazienti private/usufruenti di prestazioni mediche a pagamento in base al tariffario dei medici GOÄ: **204 €**.

Altri esami per pazienti private/usufruenti di prestazioni mediche a pagamento:

- + **SCAs** (anomalie dei cromosomi sessuali) e/o **determinazione del sesso** + **39.⁹⁸ €**
- + **RAAs & CNVs** (anomalie rare di tutti i cromosomi nonché delezioni & duplicazioni ≥ 7 Mb) + **87.⁴⁵ €**

eseguibile in caso di gravidanza singola o gemellare

Studio I Clinica

WM-1130-IT-004

Per maggiori informazioni su PraenaTest® consultare il sito www.praenaforyou.com



Il PraenaTest® – 23 coppie cromosomiche in esame

Le informazioni genetiche degli esseri umani sono memorizzate su 23 cromosomi. A volte, tuttavia, si verificano cambiamenti nel materiale genetico; oltre alle trisomie relativamente più comuni dei cromosomi 21, 18 e 13, possono essere colpiti anche altri cromosomi. Alcune anomalie hanno conseguenze minime o nulle, ma altre possono comportare disturbi più gravi per il bambino.

Con le nostre opzioni aggiuntive PraenaTest®, offriamo la possibilità di esaminare tutti i cromosomi per verificare la presenza di alterazioni.



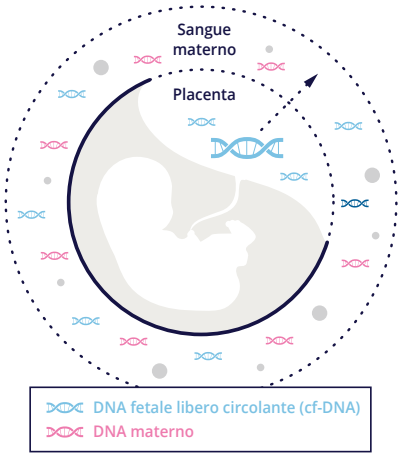
Nella maggior parte dei casi, il PraenaTest® fornisce un risultato negativo. Ma anche nel caso in cui il PraenaTest® mostri un risultato positivo, ciò non significa necessariamente che il nascituro abbia effettivamente un difetto cromosomico. D'altra parte, un risultato negativo non garantisce che "sia tutto a posto". In casi molto rari, possono verificarsi falsi positivi e falsi negativi.

Per saperne di più sul valore predittivo positivo (PPV) e sul valore predittivo negativo (NPV), è possibile consultare il sito www.praenaforyou.com.



Il metodo affidabile per individuare le anomalie cromosomiche

Come funziona il PraenaTest®?
Durante la gravidanza, frammenti di DNA provenienti dalla placenta entrano nel flusso sanguigno materno. Solitamente, alla fine della 9ª settimana di gravidanza la quantità presente è sufficiente per analizzare il DNA fetale. Consultate il vostro medico per stabilire il momento migliore per eseguire il test.



Risultati accurati oltre il 99%
Il PraenaTest® combina i vantaggi dei test di screening alternativi senza comportare rischi per il bambino. In rari casi, le informazioni genetiche della placenta e del bambino differiscono e questo può portare, molto raramente (0,1%), a un risultato errato. Le associazioni professionali raccomandano di verificare l'eventuale risultato positivo con un ulteriore esame invasivo e, in caso di risultato negativo, di avvalersi dei regolari esami di screening.

Procedura – Ottenete il risultato in pochi passaggi

Per noi è molto importante che riceviate una consulenza approfondita e che veniate seguiti a dovere quando decidete di sottoporvi al PraenaTest®. Il PraenaTest® viene eseguito secondo gli standard tecnici più moderni. Sono sufficienti pochi passaggi per ricevere il risultato dal medico entro pochi giorni.

- 1 Consulenza esaustiva e informazioni dettagliate da parte del vostro medico
- 2 Prelievo di sangue eseguito dal vostro medico
- 3 Analisi del campione di sangue nel nostro laboratorio in Germania
- 4 Discutete i risultati con il vostro medico

- PraenaTest® Vantaggi**
- ✓ Del tutto innocuo per il vostro bambino, in quanto si tratta di un esame non invasivo
 - ✓ Eseguitabile già a partire dalla settimana gestazionale 9+0 u.m.
 - ✓ Esame altamente affidabile con un tasso di errore minimo
 - ✓ Più consapevolezza grazie ad una selezione flessibile delle analisi
 - ✓ Accuratezza dei risultati oltre il 99 %
 - ✓ Le analisi vengono condotte esclusivamente in Germania