

Медицина, яка дає знання

Лабораторний центр пренатальної діагностики Eurofins Pränatal Medizin є одним із найбільших таких центрів в Німеччині та з 2022 року входить до складу лабораторій Eurofins. Перевагами тісної співпраці між наукою та медициною під егідою Eurofins Clinical Diagnostics, які є результатом практичної, точної та інноваційної діагностики, користуються як пацієнти, так і лікарі.

У 2012 році компанія Eurofins LifeCodexx представила перший в Європі неінвазивний пренатальний тест, PraenaTest®, який наразі став незамінним методом обстеження під час вагітності. Сьогодні його використовують гінекологи в усьому світі, бо він вважається швидким і надійним методом пренатального тестування.

www.praenaforyou.com

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

Інформація для вагітних



PraenaTest®

Неінвазивний пренатальний тест (НІПТ) для виявлення хромосомних аномалій плода



Шановні майбутні батьки,

у найближчі місяці вас чекають радісні та хвилюючі моменти. Ваш лікар буде супроводжувати вас протягом цього часу та інформувати про можливі пренатальні обстеження. Ці обстеження призначені для спостереження за вашим здоров'ям і розвитком вашої дитини, щоб визначити ризики на ранній стадії.

PraenaTest® перевіряє, чи не має генетичний матеріал вашої дитини хромосомних порушень, які можуть завадити розвитку вашої дитини, і таким чином надає вам інформацію про стан здоров'я вашої дитини. PraenaTest пропонує вам різні варіанти обстеження, які ви можете вибрати. Додатковим варіантом визначення ризиків для вашої дитини та вагітності, окрім скринінгу першого триместру і трьох запланованих ультразвукових досліджень, є PraenaTest®. Більш детальну інформацію про цей тест ви знайдете на наступних сторінках.

На повноцінний розвиток вашої дитини можуть вплинути не тільки хромосомні порушення. Дуже рідко зустрічаються також інші вади розвитку або спадкові захворювання, які можна виявити, наприклад, за допомогою УЗД або інших профілактичних обстежень. Тому ми рекомендуємо разом із лікарем вирішити, яким чином ви хотіли б продовжувати стежити за розвитком вашої дитини, навіть якщо результат PraenaTest® не виявив жодних особливостей.

PraenaTest® Можливості аналізу і ціна

PraenaTest®

Базовий пакет

- ✓ **Поширені числові хромосомні порушення (анеуплоїдії)** (трисомія 21-ї хромосоми, трисомія 18-ї хромосоми, трисомія 13-ї хромосоми)

Можливо за рахунок обов'язкового медичного страхування

У багатьох випадках вартість покриває страхова компанія (обов'язкове медичне страхування). Вартість відповідно до Положення про вартість медичних послуг (GOÄ) для тих, хто платить самостійно / пацієнтка IGeL: **204 €**.

Інші обстеження в якості послуг для тих, хто платить самостійно / пацієнтка IGeL:

- + **SCAs** (порушення розподілу статевих хромосом) та (або) визначення статі + **39⁹⁸ €**
- + **RAAs & CNVs** (рідкісні неправильні розподіли всіх інших хромосом, а також делеції та дуплікації ≥ 7 Мб) + **87⁴⁵ €**

проводиться при одно-/двоплідній вагітності

Приватний кабінет | Клініка

WM-1130-UA-004

Більше інформації про PraenaTest®
також на
www.praenaforyou.com



PraenaTest®



В центрі уваги PraenaTest® – 23 пари хромосом

Генетична інформація людини зберігається в 23 парах хромосом. Однак іноді в генетичному матеріалі виникають зміни. Крім порівняно найбільш поширених трисомій хромосом 21, 18 і 13, можуть виникати також порушення інших хромосом. Деякі відхилення мають невелике або взагалі жодного значення, але інші можуть призвести до більш негативних наслідків для вашої дитини.

За допомогою додаткових можливостей PraenaTest® ми пропонуємо перевірити на наявність змін всі хромосоми.



У більшості випадків результати PraenaTest® не виявляють ніяких порушень. Навіть якщо PraenaTest® показує якесь відхилення від норми, це не обов'язково означає, що у майбутньої дитини насправді є хромосомне захворювання. І навпаки, відсутність виявлених відхилень не є гарантією того, що з вашою майбутньою дитиною все «в порядку». У дуже рідкісних випадках результати можуть бути як хибнопозитивними, так і хибнонегативними.

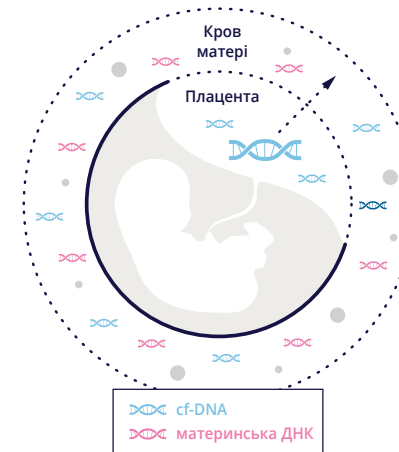
Якщо ви хочете дізнатися більше про позитивні прогностичні значення (PPV = позитивне прогностичне значення) і негативні прогностичні значення (NPV = негативне прогностичне значення), то додаткову інформацію можна знайти на www.praenaforyou.com.



Надійний спосіб виявити хромосомні аномалії

Як працює PraenaTest®?

Під час вагітності фрагменти ДНК з плаценти плода потрапляють у кров матері. Після 9-го тижня вагітності цієї кількості зазвичай достатньо, щоб ми могли проаналізувати позаклітинну ДНК. Поговоріть із лікарем, коли тест матиме сенс особисто для вас.



Точність тесту становить понад 99 %

PraenaTest® поєднує в собі всі переваги профілактичного тестування без ризиків для дитини. У рідкісних випадках генетична інформація плаценти і дитини відрізняється. Тому дуже рідко (до 0,1 %) це може призвести до хибного результату. При позитивному результаті об'єднання фахових лікарів рекомендують провести перевірку за допомогою додаткового інвазивного обстеження, а якщо результат негативний, регулярно проходити профілактичні огляди.

Тестування — лише кілька кроків до результату

Для нас важливо, щоб після рішення пройти PraenaTest® ви отримали належну консультацію та підтримку. PraenaTest® виконується за найсучаснішими технологічними стандартами. Вам знадобиться лише кілька кроків, щоб за кілька днів дізнатися від свого лікаря про результат.

- 1 Вичерпні поради та роз'яснення від вашого лікаря
- 2 Взяття крові вашим лікарем
- 3 Аналіз крові у нашій лабораторії в Німеччині
- 4 Обговорення результатів аналізу зі своїм лікарем

Переваги PraenaTest®

- ✓ Не загрожує вашій дитині, тому це неінвазивний метод обстеження
- ✓ Можна проводити уже після 9+0 тижня вагітності
- ✓ Дуже надійне обстеження з високою інформативністю
- ✓ Більше інформації завдяки гнучкому вибору аналізу
- ✓ Точність тесту становить понад 99 %
- ✓ Аналіз виконується виключно у Німеччині