

Nuevo
**TEST PRENATAL
NO INVASIVO**
para
**Anomalías
Cromosómicas**




**LA
CIENCIA
DE]** RESULTADOS EN LOS
QUE PUEDE CONFIAR


CORDÓN DE VIDA
Almacenamiento de Células Madre

MaterniT |
GENOME

MaterniT21 |
PLUS

VisibiliT |

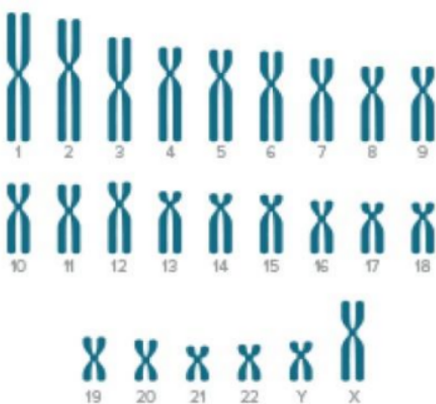
¿En qué consiste la prueba?

El **MaterniT Genome** es una prueba no invasiva que cubre alrededor de **95%** de las mutaciones cromosómicas y es lo más parecido a un cariotipo de líquido amniótico por medio de la sangre materna. La prueba a la vez detecta el sexo del bebé a partir de la semana 10 de embarazo.

Es importante tener claro que esta prueba sólo puede ser realizada en embarazos simples (un sólo bebé).

¿Qué anomalías detecta?

La prueba analiza los 23 cromosomas y la misma permite detectar la mayoría de las alteraciones cromosómicas del cariotipo completo, incluyendo trisomías o monosomías, anomalías cromosómicas sexuales y anomalías parciales.



Trisomías

- Trisomía 21 (Síndrome de Down)
- Trisomía 18 (Síndrome de Edwards)
- Trisomía 13 (Síndrome de Patau)
- Todas las otras trisomías (1-22)

Aneuploidias de los cromosomas sexuales

- Síndrome de Turner
- Síndrome de Jacobs
- Síndrome de Klinefelter
- Síndrome de Triple X

Microdeleciones

- Síndrome Di George
- Síndrome Prader-Willi / Angelman
- Síndrome de Jacobsen
- Síndrome de Langer-Giedion
- Síndrome de Wolf-Hirschhorn
- Síndrome de Cri-du-chat
- Síndrome de deleción

Otras Aneuploidias Autosómicas

Test MaterniT Genome

El test analiza todos los cromosomas, proporcionando la mayor cantidad de información a su médico.

¿Cuáles son las madres candidatas para esta prueba?

- ✓ Alto riesgo por edad materna avanzada igual o superior a 35 años.
- ✓ Ecografía con resultados irregulares en el desarrollo.
- ✓ Resultados positivos del triple test durante el primer o segundo trimestre.
- ✓ Historia personal o familiar con antecedentes de **enfermedades cromosómicas**.

¿En qué consiste la prueba?

El **MaterniT21 PLUS** permite detectar anomalías cromosómicas fetales, y a la vez determinar el sexo del bebé a partir de la semana 10 del embarazo. Todo esto sólo con una muestra de sangre de la madre, es decir, sin el riesgo de aborto espontáneo que se asocia a un procedimiento invasivo.

¿Qué anomalías detecta?

Esta prueba tiene una exactitud del 99,6% el cual detecta Trisomía 13 (Síndrome de Patau), Trisomía 18 (Síndrome de Edwards), Trisomía 21 (Síndrome de Down), Trisomía 16 y 22 y microdeleciones para identificar los síndromes de: Di George, Cri-du-chat, Angelman, Prader-Willi, 1p36; síndromes de Turner (X) y Klinefelter (XXY).

¿Cuáles son las madres candidatas para esta prueba?

- ☑ Aquellas que se consideran de alto riesgo (paciente con edad materna avanzada, detección prenatal anómala, anomalías ecográficas, antecedentes familiares).
- ☑ Aquellas con embarazos simples o múltiples.
- ☑ Aquellas que buscan información completa.
- ☑ Aquellas que buscan información genética detallada sobre trastornos cromosómicos raros.

¿En qué consiste la prueba?

La prueba **VisibiliT** desarrollada en el laboratorio es una prueba no invasiva, prenatal realizado ya en la semana 10 de su embarazo. Todo esto sólo con una muestra de sangre de la madre.

¿Qué anomalías detecta?

Esta prueba detecta información genética relevante acerca de la Trisomía 21 (síndrome de Down), la Trisomía 18 (síndrome de Edwards), el sexo del feto, a menos que se solicite lo contrario.

¿Cuáles son las madres candidatas para esta prueba?

- ☑ Aquellas con embarazos simples.
- ☑ Aquellas que buscan información completa.





CORDÓN DE VIDA
Almacenamiento de Células Madre

Comparativo de Test PRENATALES NO INVASIVOS



	MaterniT GENOME	MaterniT21 PLUS	VisibiliT
Trisomías 21 y 18	●	●	●
Trisomías 21, 18 y 13	●	●	
Género	●	●	●
Trisomías 21/18/13/16/22, sexo fetal aneuploidías, microdelecciones	●	●	
Todas las trisomías	●		
Sólo embarazos individuales	●	●	●
Embarazos individuales y múltiples		●	
Resultados en 7 días	●	●	●
Tiempo de gestación necesario para realizar la prueba	10 semanas	10 semanas	10 semanas

EL SALVADOR

Entre 81 y 83 Av. Sur, calle Cuscatlán
N° 133, Colonia Escalon, San Salvador.
(503) 2511-3044 / (503) 7869-0021
elsalvador@cordondevida.net

VENEZUELA

Av. Ppal. de la Castellana. Edf.
Bco. de Lara, piso 6, Ofc. A-2, Ccs
(212) 266-6696 / (414) 216-7775
venezuela@cordondevida.net

GUATEMALA

6ta avenida, 7-72 zona 10, local C
Guatemala, Guatemala.
(502) 5219-4390 / (502) 2278-1057
(507) 3503-4447
guatemala@cordondevida.net

COSTA RICA

Centro Comercial Multipark local
54, Guachípelin, Escazu, San José.
(506) 2215-0649 / (506) 2215-3502
costarica@cordondevida.net

PANAMÁ

Calle 64, San Francisco, Casa # 17
Panamá, Ciudad de Panamá
(507) 226-1533 / (507) 226-5778
info@cordondevida.net