


NACE® | NON-INVASIVE
ANALYSIS FOR
CHROMOSOMAL
EXAMINATION

El test prenatal no
invasivo para la
tranquilidad de las
futuras mamás.

Resultados

3
Días

Test realizado en España



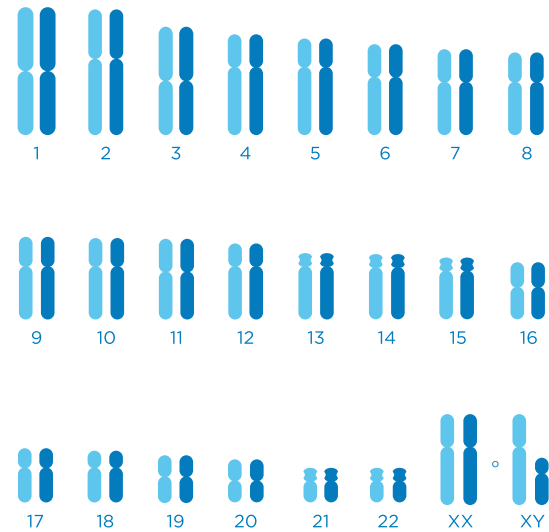
El informe indica si se ha detectado o no alguna de las alteraciones analizadas.

Si se detecta una alteración, es necesaria una confirmación mediante amniocentesis o biopsia corial. No obstante, el test NACE® no analiza todos los problemas congénitos que puedan estar presentes en el bebé. Tu médico te informará acerca de estas pruebas.

NACE® es una prueba prenatal no invasiva, completamente segura para ti y para tu bebé.

Emplea la última tecnología en secuenciación que analiza el ADN fetal para detectar anomalías cromosómicas.

- ❖ Mucho más fiable que el cribado combinado.
- ❖ Reduce en aproximadamente un 90% las amniocentesis innecesarias.



Cada célula del ser humano contiene 23 pares de cromosomas.

Cuando falta o sobra algún cromosoma aparecen problemas de salud y de desarrollo.

- ❖ **No invasivo y sin riesgos.**
- ❖ A partir de la **semana 10**.
- ❖ **Realizado íntegramente en España.**
- ❖ **Asesoramiento genético personalizado** pre y post test a petición del médico.

❖ **Tasa de informatividad más alta del mercado.**
Resultados obtenidos en el 99.9% de las muestras analizadas.

❖ **Estimación de la Fracción Fetal.**
Plataforma con mayor profundidad de análisis ofreciendo resultados incluso con fracciones fetales inferiores al umbral establecido por otros laboratorios (4%).



NACE® detecta anomalías en los **cromosomas 21, 18, 13** y las anomalías más comunes de los **cromosomas sexuales (X e Y)***.

- ❖ Síndrome de Down
- ❖ Síndrome de Edwards
- ❖ Síndrome de Patau
- ❖ Síndrome de Turner
- ❖ Síndrome de Klinefelter
- ❖ Síndrome XYY
- ❖ Síndrome trisomía X

Válido en embarazos únicos, gemelares y mediante técnicas de reproducción asisida, incluidas gestaciones con donación de óvulos y consanguinidad.

*Asociados a los cromosomas sexuales. Análisis de los cromosomas sexuales no válido en gestaciones gemelares.

NACE® Ampliado 24 analiza los 24 cromosomas, e identifica microdeleciones relacionadas con 6 síndromes genéticos importantes.

- ❖ Síndrome DiGeorge
- ❖ Síndrome Deleción 1p36
- ❖ Síndrome de Angelman*
- ❖ Síndrome de Prader-Willi*
- ❖ Síndrome de Maullido de gato
- ❖ Síndrome de Wolf-Hirschhorn

*La región de microdeleción es la misma región para los síndromes de Angelman y Prader-Willi (15q11.2). El test NACE® Ampliado 24 no distingue entre estos dos síndromes. Se requiere una prueba adicional para confirmar el síndrome en cuestión. Resultados en 10 días hábiles desde la recepción de la muestra en IGENOMIX.

El Test NACE® PASO A PASO



1. Llama al **900 849 300** para informarte y pedir el test. Consulta con tu ginecólogo.



2. Realiza la extracción de sangre.



3. IGENOMIX recoge y traslada la muestra al laboratorio.



4. Recibe los resultados en **3 días** desde la recepción de la muestra en IGENOMIX.

 **900 849 300**

De Lunes a Viernes de 8 a 20 h.