

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.

Igenomix®
PART OF VITROLIFE GROUP™

El test NACE® PASO A PASO

1. Solicitar el test. Consulta con tu ginecólogo.
2. Realiza la extracción de sangre.



www.latam.igenomix.com

NACE

Non-invasive
Prenatal Test
by Igenomix®

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

Igenomix®
PART OF VITROLIFE GROUP™

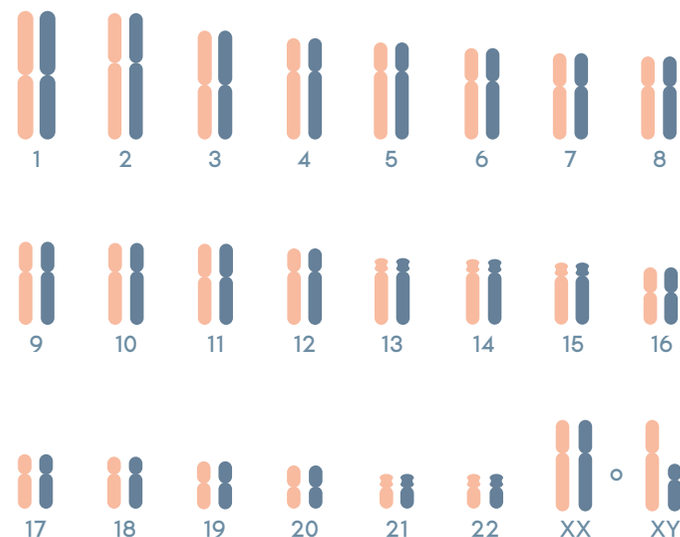


NACE® es una prueba prenatal no invasiva, completamente segura para ti y para tu bebé.

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 nuestros laboratorios

Asesoramiento genético personalizado pre y post test a petición del médico.

Tasa de informatividad más alta del mercado.

Resultados obtenidos en el 99% 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).

NACE® 24 analiza la totalidad de los cromosomas. Identifica síndromes genéticos importantes derivados de una amplia búsqueda de deleciones y duplicaciones, llegando a una resolución similar a la obtenida con un cariotipo.

	NACE®	NACE® 24
Síndrome de Down	✓	✓
Síndrome de Edwards	✓	✓
Síndrome de Patau	✓	✓
Cromosomas sexuales	✓	✓
Resto de los 24 cromosomas		✓

Cromosomas sexuales:

- Síndrome de Turner (45, X)
- Síndrome XYY
- Síndrome de Klinefelter (XXY)
- Trisomía X

Análisis de los cromosomas sexuales no válido en gestaciones gemelares.