

Sevibe con las familias

# Prenatal-Test

Test alternativo a la amniocentesis,  
seguro y sin riesgos  
para la madre y el bebé.



Sevibe Cells, Conservación de células madre

# Prenatal-Test

## ¿En qué consiste?

**Prueba prenatal no invasiva**, alternativa a la amniocentesis, que permite detectar el síndrome de Down y otras alteraciones cromosómicas, **en sangre materna**.

Esta prueba, realizada mediante un simple análisis de sangre materna, tiene una **precisión** de detección **99%** y **no causa riesgo de aborto**.

Prueba no invasiva, sin riesgo de aborto, fiabilidad superior al 99%.

## ¿Cuándo realizar el test?

A partir de la semana 12 de embarazo y antes de la semana 21. Los resultados del test están disponibles en 3 semanas.

## ¿Qué anomalías puede detectar?

Las relacionadas con la presencia de una alteración cromosómica en el bebé para los cromosomas 21, 18, 13, X e Y.

Las más conocida es la trisomía 21 o **Síndrome de Down**, que afecta a 1/700 nacimientos y que está muy relacionada con la edad de la madre, pero el test también permite detectar el **Síndrome de Edwards** (trisomía 18), **Síndrome de Patau** (trisomía 13), **Síndrome de Turner**, anomalía del cromosoma sexual X, **Síndrome de Klinefelter** y **anomalías de cromosomas sexuales XXY**, todas ellas relacionadas con problemas de salud y desarrollo.

## VENTAJAS DEL ANÁLISIS:

- **SIN RIESGOS:** Evita la amniocentesis y el riesgo de aborto asociado.
- **SENCILLO:** Mediante un simple análisis de sangre materna.
- **SEGURO:** Método no invasivo y cómodo para la madre y el feto.
- **FIABLE:** Precisión superior al 99%.
- **CONCLUYENTE:** Un resultado negativo indica que **NO** hay alteración en el número de cromosomas.
- **SEXO DEL BEBÉ:** Permite conocer el sexo del bebé.

## Interpretación de resultados:

**Bajo riesgo:** resultado negativo, con una fiabilidad del 99% el bebé no va a presentar Síndrome de Down, ni las otras anomalías cromosómicas analizadas.

**Alto riesgo:** resultado positivo, la paciente deberá consultar con su ginecólogo para valorar la realización de una amniocentesis.

En caso de detectarse una anomalía cromosómica, el test incluye el análisis cromosómico QF del líquido amniótico sin coste.

Más información en:

www.sevibe.es • ☎ 900 906 901 • info@sevibe.es