



Resultats en  
**3-4 dies**

 **OptimaTest**  
PRENATAL

**El test prenatal  
no invasiu**  
per a cuidar del  
teu nadó des del  
primer dia

 **ADNinstitut** | BENEFITS  
IN ADVANCE

## Què és?

**ÒptimaTest PRENATAL és un Test Prenatal No Invasiu (TPNI).**

Aquesta prova de cribatge per a embarassades **analitza l'ADN fetal per a avaluar el risc de presentar anomalies cromosòmiques** originades durant la concepció i/o l'embaràs.

L'anàlisi es realitza a partir de la **setmana 10** de gestació, mitjançant una simple **extracció de sang** de l'embarassada a partir de la qual s'aïlla l'ADN provinent del fetus.

**ÒptimaTest PRENATAL inclou 2 visites amb un/a Dr./Dra. Genetista.** Una **primera visita pre-test** per a avaluar la conveniència de realitzar la prova i decidir el tipus de cribatge, i una **segona post-test** per a interpretar els resultats i orientar a la pacient.

Amb una simple extracció de sang a la mare a partir de la setmana 10, es poden descartar anomalies cromosòmiques del nadó com la síndrome de Down.

**A més, podràs saber el sexe del teu nadó.**

## Què inclou?

	Basic	Complete	Advanced
<b>2 Visites:</b> Dr./Dra. Genetista (Pre i Post)	✓	✓	✓
Síndrome de Down (T21)	✓	✓	✓
Síndrome de Patau (T13)	✓	✓	✓
Síndrome d'Edwards (T18)	✓	✓	✓
Cromosomes sexuals <sup>(1)</sup>	✓	✓	✓
Resta de cromosomes		✓	✓
Grans delecions i duplicacions <sup>(2)</sup>		✓	✓
<b>Preu</b>	<b>475€</b>	<b>625€</b>	<b>995€</b>
<b>Temps d'entrega</b>	<b>5-6 dies</b>	<b>3-4 dies</b>	<b>3-4 dies</b>

**+ Estudi genètic de compatibilitat en la parella** 

**Cribratge de més de 100 malalties d'origen genètic**

Incloues: fibrosi quística, síndrome X fràgil, atròfia muscular espinal, entre d'altres.

*Extracció de sang de l'embarassada, més extracció de la parella.*

**Temps d'entrega 15 dies**

## Per què fer-se aquest test (TPNI)?

Resultats en **3-4 dies**

2 visites consell genètic



**ÒptimaTest PRENATAL** inclou 2 visites amb un/a Dr./Dra. Genetista. Una **pre-test** per a avaluar el tipus de cribratge, i una **post-test** per a interpretar els resultats i orientar a la pacient.

Prova no invasiva



**ÒptimaTest PRENATAL** consisteix a realitzar una simple **extracció de sang** a l'embarassada. D'aquesta manera es redueix la realització de proves invasives.

Millor capacitat de detecció

**▲ 10%**

**ÒptimaTest PRENATAL** millora en un 10% la **detecció d'anomalies cromosòmiques** respecte a les proves de cribratge convencionals.

Detecta més anomalies

**+ 13%**

**ÒptimaTest PRENATAL** detecta 13% més d'anomalies cromosòmiques que corresponen a alteracions que **no s'analitzen en els tests prenatals no invasius convencionals** i que poden escapar del control ecogràfic rutinari.

# Per a qui està indicat aquest test?

- A **qualsevol parella** que vulgui descartar la presència d'anomalies cromosòmiques en el seu **futur nadó**.
- A embarassades amb un **risc elevat** de presentar anomalies cromosòmiques fetals segons el cribratge combinat del primer trimestre.
- A embarassades amb **gestacions prèvies afectades** per una anomalia cromosòmica o avortaments de repetició previs sense causa coneguda.
- A embarassades amb **marcadors ecogràfics** de presència d'anomalia cromosòmica.
- A embarassades o parelles amb **cariotip alterat**.



# Quins passos seguir per a realitzar el test?





Av. Cerdanyola 57  
08172 Sant Cugat del Vallès

---

[www.adninstitut.com](http://www.adninstitut.com)  
**93 115 99 50**  
[atencio@adninstitut.com](mailto:atencio@adninstitut.com)

A graphic element consisting of a series of white dots of varying sizes arranged in a curved, upward-sloping pattern, resembling a DNA double helix or a stylized 'A' shape.

**ADNinstitut**  
| BENEFITS  
| IN ADVANCE