## PrenatalSafe® KARYO procedura semplice e refertazione rapida



Consulenza specialistica (Ginecologo o Genetista)



Lettura e compilazione del consenso informato



Prelievo di un piccolo campione di sangue (dal braccio, come un comune altro prelievo)



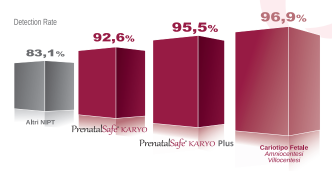
Analisi presso il laboratorio di Genoma Group (RM o MI)



Ricezione del referto in 5 giorni (Protocollo FAST)

Il test PrenatalSafe\* KARYO consente di rilevare aneuploidie e alterazioni strutturali a carico di tutti i cromosomi del tuo bambino, con risultati simili al cariotipo fetale ottenuto mediante amniocentesi o villocentesi.

Nessun altro esame non invasivo sul DNA fetale circolante nel sangue materno offre un livello d'indagine così avanzato!

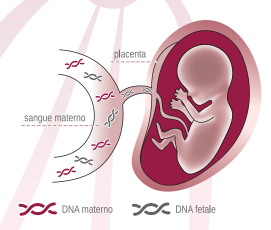


## PrenatalSafe® KARYO

è un esame non invasivo, privo di rischi per il bambino e per la gravidanza

PrenatalSafe<sup>\*</sup> KARYO, mediante le tecnologie più avanzate oggi disponibili, differenzia il DNA del bambino dal tuo e ne studia quantitativamente il contenuto cromosomico.

Se il DNA fetale rilevato è in linea rispetto a quanto atteso, è altamente probabile che non siano presenti le anomalie cromosomiche ricercate, in caso contrario è indicato il ricorso a ulteriori approfondimenti.



PrenatalSafe<sup>®</sup> KARYO è un test affidabile: analizza il DNA del bambino che circola nel sangue insieme al tuo.

In caso di esito positivo o sospetto per aneuploidia cromosomica, Genoma Group consiglia, e offre gratuitamente, l'amniocentesi o la villocentesi presso una struttura di riferimento convenzionata.

PrenatalSafe<sup>\*</sup> KARYO, nonostante sensibilità e specificità siano superiori al 99%, non è un test diagnostico e non sostituisce lo studio del cariotipo fetale mediante diagnosi prenatale invasiva (Amniocentesi/Villocentesi).

## PrenatalSafe® KARYO è più di un semplice test

Se hai dubbi, o hai bisogno di una **consulenza genetica**, Genoma Group mette a tua disposizione gratuitamente un team di specialisti per aiutarti ad affrontare qualsiasi problema.

PrenatalSafe\* KARYO è un test rapido, con il protocollo gratuito FAST, in soli **5 giorni** puoi ricevere il **referto** e goderti in serenità il resto della gravidanza.

In caso non si riuscisse a ottenere un risultato conclusivo, con **PrenatalSafe**\* KARYO è garantito il **rimborso** dell'importo pagato.

In caso di madre Rh(D) negativa e padre Rh(D) positivo, con **PrenatalSafe** KARYO è possibile richiedere **gratuitamente il test RhSafe** per conoscere il gruppo sanguigno del bambino.

PrenatalSafe<sup>\*</sup> KARYO è un test eseguito in Italia, il campione non subisce lunghi spostamenti oltre oceano.

PrenatalSafe\* KARYO Plus è un ulteriore livello di approfondimento che aggiunge alle potenzialità di PrenatalSafe\* KARYO la ricerca di 9 sindromi da microdelezione

Sindromi da microdelezione	Regione cromosomica	Prevalenza (alla nascita)
Sindrome di DiGeorge	delezione 22q11.2	1/2.000 - 1/4.000
Sindrome Cri-du-chat	delezione 5p15.3	1/15.000 - 1/50.000
Sindrome di Prader-Willi	delezione 15q11.2	1/25.000
Sindrome Angelman	delezione 15q11.2	1/10.000 - 1/20.000
Sindrome da delezione 1p36	delezione 1p36	1/5.000 - 1/10.000
Sindrome di Wolf-Hirschhorn	delezione 4p16.3	1/20.000 -1/50.000
Sindrome di Jacobsen	delezione 11q23	1/100.000
Sindrome di Langer-Giedion	delezione 8q24.11-q24.13	1/200.000
Sindrome di Smith-Magenis	delezione 17p11.2	1/15.000 - 1/25.000

