

Centro Ginecológico Dr. García Pérez-Llantada SLP

c/Fco.Vitoria 10, 1º,2ª 50008 Zaragoza

Tf: 976 237373 email: consulta@llantada.com

 CIF: B-50961374

**Test PRENATAL NO INVASIVO para anomalías cromosómicas**

**Qué es**

Es una prueba prenatal no invasiva que, a partir de un análisis de sangre de la madre, nos permite detectar las anomalías cromosómicas más frecuentes. Este test analiza el ADN de la placenta que se encuentra en la sangre de la madre.

 Va dirigida a las embarazadas **a partir de la semana 10** que deseen saber que su bebé no porta anomalías cromosómicas (las más estudiadas ,por ser las más frecuentes, son el síndrome de Down, el síndrome de Patau y el síndrome de Edwards y las vinculadas a los cromosomas sexuales (X e Y).

Es un análisis de sangre materna del brazo (no se le hace ningún daño al bebé) y se obtiene el resultado entre 3 y 10 días (existen varios test en el mercado y de ahí la diferencia en la entrega de datos).

El **test prenatal no invasivo**en sangre materna ofrece una **tasa de detección superior al 99%, con menos del 0,1% de falsos positivos en los casos de Síndrome de Down.**

**¿En quienes está indicado?**

Mujeres que desean descartar las alteraciones cromosómicas más frecuentes

Mujeres mayores de 37 años

Mujeres con riesgo elevado de anomalías cromosómicas tras cribado del primer trimestre (analítica hormonal y ecográfica)

En embarazos anteriores con síndrome de Down

Mujeres en las que se ha detectado alteraciones sospechosas en las ecografías.

**Los tests de ADN libre en sangre**emplean la última tecnología en secuenciación que analiza el ADN fetal respecto al ADN materno para detectar determinadas anomalías con gran precisión y fiabilidad.

**Los tests de ADN libre en sangre tienen una precisión de hasta el 99% de los fetos con síndrome de Down**, así como otras anomalías frecuentes (cromosomas 18,13, X e Y) con idéntica fiabilidad.

**La realización de este test no obliga a la interrupción del embarazo, muchas parejas lo utilizan para prepararse para recibir a un hijo con una posible anomalía.**

El test no sustituye aún a la amniocentesis, pero cuando el resultado es negativo da una gran tranquilidad a los padres.

Es una muy buena herramienta para ofrecer a nuestras pacientes en el actual control del embarazo.

 Dr. F. Javier García Pérez-Llantada

 Ginecólogo ZARAGOZA (ESPAÑA)