

TRISOMY TEST

je neinvazívne skrínigové vyšetrenie z krvi matky, ktoré dokáže s veľkou presnosťou vylúčiť prítomnosť častých chromozómových porúch plodu už od 11. týždňa tehotenstva.

TRISOMY test odhalí možné falošne pozitívne výsledky biochemického prenatalného skrínigu, čím zredukuje počet amniocentéz na minimum. Navyše nepredstavuje pre matku ani dieťa žiadne riziko.

TRISOMY test dokáže s veľkou presnosťou vylúčiť prítomnosť trizómii 21 (Downov syndróm), 18 (Edwardsov syndróm) a 13 (Patauov syndróm). V prípade záujmu test určí aj pohlavie plodu.

Odber na TRISOMY test je možné vykonať od 11. týždňa tehotenstva* a nemusí byť realizovaný nalačno. Keďže už v prvom trimestri tehotenstva koluje v krvi matky aj DNA jej plodu, je možné túto DNA špeciálnou technikou v laboratóriu izolovať. Na vyšetrenie je potrebných 10 ml krvi, ktorú tehotnej žene odoberie v ambulancii zdravotná sestra. Po odbere je vzorka odoslaná do laboratória, kde sa spracuje a pripraví na analýzu.

TRISOMY test sa najčastejšie vykonáva medzi 11. a 22. týždňom tehotenstva. Voľba najskoršieho, resp. najneskoršieho možného termínu závisí od preferencie tehotnej ženy a od odporúčania

lekára v závislosti od jej zdravotného stavu.

TRISOMY test je dokonalejšou alternatívou klasického dvojstupňového skrínigu realizovaného štandardne v rámci vyšetrovania tehotných žien, pričom stačí jeden odber. Výhodou je aj možnosť stanovenia pohlavia dieťaťa.

TRISOMY test je vyšším štandardom sledovania tehotných žien, ktorý Vám ponúkame v našom medicínskom centre.

