



PrenatalSAFE

CHE COS'È

È l'esame prenatale affidabile, sicuro e non invasivo per mamma e feto.

Con PrenatalSAFE vengono rilevate con un'attendibilità superiore al 99% le sindromi connesse al cromosoma 21 (Sindrome di Down), al cromosoma 18 (Sindrome di Edwards), al cromosoma 13 (Sindrome di Patau) e dei cromosomi sessuali X e Y (Sindrome di Turner o Monosomia del cromosoma X, oltre che la Trisomia 9 e 16 - opzionali).

Esiste anche un secondo livello di indagine, il PrenatalSAFE Plus, che consente di individuare la presenza di 6 tra le più comuni sindromi da microdelezione.

A CHI È RIVOLTO

- A donne in gravidanza a rischio che non possono sottoporsi a diagnosi invasive.
- A mamme over 35.
- Per accertare la positività ad altri test di screening.
- Quando in famiglia sono presenti anomalie cromosomiche.
- Quando il partner è portatore di Traslocazione Robertsoniana bilanciata a carico dei cromosomi 13 o 21.
- Quando in seguito all'ecografia nascono dubbi su aneuploidia.

COME SI EFFETTUA

Un semplicissimo prelievo di sangue materno valuta la presenza di anomalie cromosomiche nel feto.

TEMPI DI RISPOSTA

Il risultato è disponibile in circa 7 giorni lavorativi.

È possibile contattarci via mail all'indirizzo [mail sermolab.srl@gmail.com](mailto:sermolab.srl@gmail.com) o al numero 0773 319271 per ogni ulteriore chiarimento.