

PRUEBAS PRENATALES NO INVASIVAS

PRUEBAS PRENATALES NO INVASIVAS PARA TRISOMIAS FETALES (NIPS)							
TIPO DE ANÁLISIS	ANEUPLOIDIAS	HARMONY	MY PRENATAL (VERIFI)	MY PRENATAL PLUS (VERIFI PLUS)	MaterniT 21 Plus	MY PRENATAL PLUS PLUS (VERIFI ALL CHROMOSOMES)	MaterniT GENOME
TRISOMIAS	Trisomía 21 (T21) Trisomía 18 (T18) Trisomía 13 (T13) Trisomía 16 (T16*) Trisomía 22 (T22*) Trisomía 9 (T9*)	Síndrome Down Síndrome Edwards Síndrome Patau	Síndrome Down Síndrome Edwards Síndrome Patau	Síndrome Down Síndrome Edwards Síndrome Patau	Síndrome Down Síndrome Edwards Síndrome Patau Síndrome (T16*) Síndrome (T22*)	Síndrome Down Síndrome Edwards Síndrome Patau TODOS los cromosomas (Lo más cercano a un cariotipo del feto)	Síndrome Down Síndrome Edwards Síndrome Patau TODOS los cromosomas (Lo más cercano a un cariotipo del feto)
CRROMOSOMAS SEXUALES	45, X (Monosomias) 47, XXY 47, XXX 47, XYY Sexo	Síndrome Turner Síndrome Klinefelter Sexo	Síndrome Turner Síndrome Klinefelter Síndrome Triple X (Súper Mujer) Síndrome Jacobs (Súper Hombre)	Síndrome Turner Síndrome Klinefelter Síndrome Triple X (Súper Mujer) Síndrome Jacobs (Súper Hombre) Sexo	Síndrome Turner Síndrome Klinefelter Síndrome Triple X (Super mujer) Síndrome Jacobs (Super Hombre) Sexo	Síndrome Turner Síndrome Klinefelter Síndrome Triple X (Súper Mujer) Síndrome Jacobs (Súper Hombre) Sexo	Síndrome Turner Síndrome Klinefelter Síndrome Triple X (Súper Mujer) Síndrome Jacobs (Súper Hombre) Sexo
MICRODELECIONES	22q 5p 1p36 15q 11q 8q 4p			(22q) Síndrome DiGeorge (5p) Síndrome Cri-du-chat (1p36) Síndrome de Delección (15q) Síndrome de Prader-Willi/Angelman (4p) Síndrome de Wolf-Hirschhorn	(22q) Síndrome DiGeorge (5p) Síndrome Cri-du-chat (1p36) Síndrome de Delección (15q) Síndrome de Prader-Willi/Angelman (11q) Síndrome de Jacobsen (8q) Síndrome de Langer-Giedion (4p) Síndrome de Wolf-Hirschhorn	(22q) Síndrome DiGeorge (5p) Síndrome Cri-du-chat (1p36) Síndrome de Delección (15q) Síndrome de Prader-Willi/Angelman (4p) Síndrome de Wolf-Hirschhorn	(22q) Síndrome DiGeorge (5p) Síndrome Cri-du-chat (1p36) Síndrome de Delección (15q) Síndrome de Prader-Willi/Angelman (11q) Síndrome de Jacobsen (8q) Síndrome de Langer-Giedion (4p) Síndrome de Wolf-Hirschhorn
DELECCIONES Y DUPLICACIONES	≥ 7 Mb						Genome-Wide
TIPO DE EMBARAZO		Simple / Gemelos*	Simple / Gemelos*	Simple	Simple / Múltiples*	Simple	Simple
EXPRESIÓN DE LOS RESULTADOS		% Probabilidad de riesgo de las trisomías	Positivo - Negativo	Positivo - Negativo	Positivo-negativo y Hallazgos adicionales	Positivo - Negativo	Positivo - Negativo
TIEMPO DE ENTREGA		5- 7 días	5- 7 días	5- 7 días	7- 10 días	5- 7 días	7- 10 días
LABORATORIO		ARIOSIA DIAGNOSTIC San José, California EEUU	VERITAS Redwood, California. EEUU.	VERITAS Redwood, California. EEUU.	SEQUENOM San Diego, California EEUU	VERITAS Redwood, California. EEUU.	SEQUENOM San Diego, California EEUU
SEMANAS DE GESTACIÓN		A partir de la semana 10	A partir de la semana 10	A partir de la semana 10	A partir de la semana 9	A partir de la semana 10	A partir de la semana 9

*En caso de embarazos gemelares y múltiples, el test emite el resultado del sexo de al menos uno de los bebés.