

Sobre a Veritas

A Veritas Genetics, uma empresa do grupo *LetsGetChecked*, é uma das líderes mundiais em sequenciamento genético avançado e interpretação clínica do exoma e do genoma completo, impulsionando a transição para a medicina personalizada e preventiva.

Usando tecnologias de última geração e os mais altos padrões de segurança, a Veritas Genetics ajuda indivíduos, profissionais de saúde e instituições em todo o mundo a entender e antecipar riscos genéticos, permitindo decisões de saúde mais informadas e proativas.

Com foco em inovação e acessibilidade, a Veritas Genetics transforma a maneira como entendemos e cuidamos da saúde em todas as fases da vida.

Após o nascimento de seu filho, a Veritas continua oferecendo o mais completo cuidado com a saúde do seu bebê:

my Newborn

O teste de triagem genética que estuda doenças acionáveis de aparecimento nos primeiros anos de vida.



infobrasil@veritasint.com | veritasint.com



my Prenatal

O teste pré-natal não invasivo mais completo



“
Quando você tem a
tranquilidade de que
tudo está indo bem,
você aproveita
plenamente este
momento único.

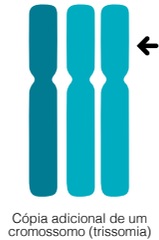
O que é myPrenatal?

É um teste avançado de screening pré-natal que estuda anomalias cromossômicas mais frequentes: Síndrome de Down, Edwards e Patau (trissomias 21, 18 e 13), juntamente com as alterações dos cromossomos sexuais.

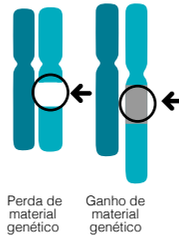
Além disso, a Veritas oferece o **myPrenatal GenomeScreen**, que permite ampliar a análise realizando uma triagem mais completa, que inclui:

- **Alterações genéticas que afetam apenas uma parte de um cromossomo.** O DNA fetal é analisado para detectar perda ou ganho de grandes fragmentos de DNA, que podem causar distúrbios como atraso no desenvolvimento cognitivo, entre outros.
- **Alterações no número total de cromossomos.**

Esta opção permite ampliar a análise aos demais cromossomos fetais, incluindo as alterações menos frequentes no número de cromossomos, principalmente relacionadas à perda fetal ou outras anomalias estruturais.



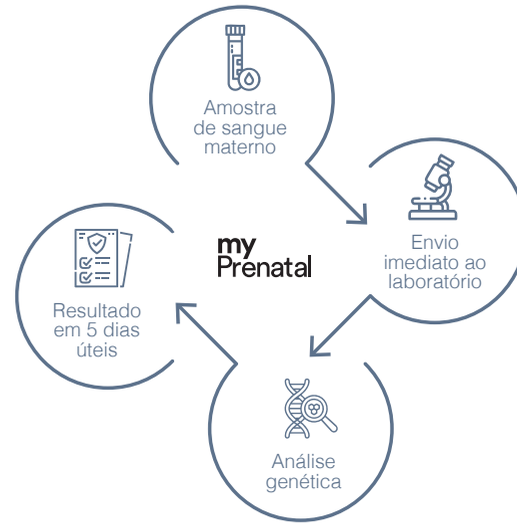
Cópia adicional de um cromossomo (trissomia)



Perda de material genético Ganho de material genético

myPrenatal, o avanço da saúde pré-natal

O teste analisa o DNA livre fetal **com a tecnologia mais avançada**, o que proporciona **maior confiabilidade e mais informações** que outros testes de triagem pré-natal.



myPrenatal é o teste de screening pré-natal mais avançado



Completo

myPrenatal avalia o risco de doenças mais graves que afetam a saúde do recém-nascido.



Fácil e Seguro

Com uma simples **amostra de sangue materno**, sem risco para a mãe e para o futuro bebê.



Preciso

Maior precisão que o teste de triagem combinado, reduzindo procedimentos invasivos desnecessários.



Rápido

Resultado em **5 dias úteis**.



Qualidade

O teste é realizado integralmente em nossos laboratórios localizado na Europa por uma equipe experiente e com marcação CE.

my Prenatal

Para quem é indicado?

- Para todas as gestantes, a partir da 10 semana de gestação.
- Adequado para gestações de reprodução assistida, mesmo em casos de doação de gametas.



Disponível para gestações únicas e gemelares

*Nas gestações gemelares, apenas a presença do cromossomo Y é determinada; **Disponível apenas para gestações únicas; ***Fragmentos maiores que 7 megabases.

my Prenatal

- Síndrome de Down (T21)
- Síndrome de Edwards (T18)
- Síndrome de Patau (T13)
- Sexagem fetal*

my Prenatal GENOME-SCREEN

- Síndrome de Down (T21)
- Síndrome de Edwards (T18)
- Síndrome de Patau (T13)
- Sexagem fetal*
- Cromossomos sexuais (X, Y)**
- Perda ou ganho de grandes fragmentos de DNA***

my PrenatalXY

- Síndrome de Down (T21)
- Síndrome de Edwards (T18)
- Síndrome de Patau (T13)
- Sexagem fetal*
- Cromossomos sexuais (X, Y)**

my Prenatal GENOME-SCREEN All Chromosomes

- Síndrome de Down (T21)
- Síndrome de Edwards (T18)
- Síndrome de Patau (T13)
- Sexagem fetal*
- Cromossomos sexuais (X, Y)**
- Perda ou ganho de grandes fragmentos de DNA***
- Alterações em todas os cromossomos