

# my BabyHealth

el cribado de salud más completo para tu bebé,  
antes y después del nacimiento.



***Descubre como Veritas  
te acompaña en esta nueva etapa...***



# my Prenatal

myPrenatal es la prueba de cribado prenatal más avanzada.

## ¿Qué es myPrenatal?

Es una prueba avanzada de cribado prenatal que estudia las anomalías cromosómicas más frecuentes: síndromes de Down, Edwards y Patau (trisomías 21, 18 y 13), junto con las alteraciones de los cromosomas sexuales.

Veritas ofrece adicionalmente **myPrenatal GenomeScreen**, que permite ampliar el estudio realizando un cribado más completo, que incluye:

- **Alteraciones genéticas que afecten sólo a parte de un cromosoma.** Se analiza el ADN fetal para detectar la pérdida o ganancia de fragmentos de ADN de gran tamaño, que suelen causar trastornos como retraso del desarrollo o cognitivo, entre otros.
- **Alteraciones en todos los cromosomas.**

Esta opción permite extender el análisis al resto de cromosomas fetales, incluyendo así las alteraciones menos frecuentes en el número de cromosomas, relacionadas mayoritariamente con pérdida fetal u otras anomalías estructurales.

## myPrenatal, a la vanguardia en salud prenatal

- Completo**  
myPrenatal evalúa el riesgo de más patologías severas que afectan a la salud del recién nacido.
- Fácil y Seguro**  
Con una sencilla **muestra de sangre materna**, **sin riesgo** para la madre ni el futuro bebé.
- Preciso**  
**Mayor precisión que el cribado combinado**, reduciendo los procedimientos invasivos innecesarios.
- Rápido**  
Resultados en **5 días laborables**.
- Calidad**  
La prueba se realiza **íntegramente en nuestros laboratorios en Europa** por un equipo con amplia experiencia y cuenta con **marcado CE**.



Semana **10+** myPrenatal, a la vanguardia en salud prenatal



La prueba analiza el ADN libre fetal en la sangre materna con la **tecnología más avanzada**, lo que permite obtener **una mayor fiabilidad y más información que otras pruebas de cribado prenatal**.

## Certeza ahora



### Embarazo único

#### myPrenatal

Trisomía 21 + Trisomía 18 + Trisomía 13 + Sexo fetal + Aneuploidías cromosomas sexuales X e Y



### Embarazo gemelar

#### myPrenatal

Trisomía 21 + Trisomía 18 + Trisomía 13 + Determinación presencia cromosoma Y



### Embarazo único y gemelar

#### myPrenatal GenomeScreen

Deleciones y duplicaciones >7Mb (CNVs) + Aneuploidías en todos los cromosomas

¡Tu bebé ya está aquí!  
Ahora lo que más te preocupa es su bienestar

Semana **40+**



**myNewborn** facilita el cribado temprano de enfermedades genéticas que aparecen en las primeras etapas de la vida, aportando información para un manejo preventivo, dietético, o tratamiento precoz.

## Tranquilidad futura

myNewborn es la prueba genética de cribado neonatal más completa. Analiza un gran número de enfermedades siendo un complemento importante al cribado neonatal actual (prueba del talón), que presenta limitaciones.

Estudia más de 400 genes relacionados con 390 patologías que aparecen durante la infancia para poder prevenirlas o detectarlas lo antes posible.

En la mayoría de los casos el resultado es negativo aportando tranquilidad, mientras que en los casos positivos la información es clave para realizar un manejo temprano del recién nacido.

La mayor parte de las enfermedades son fácilmente tratables mediante dieta o con intervención temprana.

El resultado está disponible en 6-8 semanas. Veritas ofrece la posibilidad de acceder a su servicio de asesoramiento genético para entender las implicaciones del test e interpretar los resultados.

# my Newborn

La prueba de cribado que permite personalizar la atención médica del recién nacido desde el primer día.

## ¿Qué es myNewborn?

myNewborn es una prueba genética de cribado neonatal basada en la secuenciación del exoma completo, que detecta de manera precisa variantes patogénicas relacionadas con más de 390 enfermedades que pueden afectar al recién nacido en las primeras etapas de la vida y permite mejorar su cuidado médico.



### SIMPLE

Requiere una muestra de saliva obtenida con un kit proporcionado por Veritas.



### PRECISO

Analiza el ADN del recién nacido mediante tecnología de secuenciación avanzada que proporciona resultados fiables.



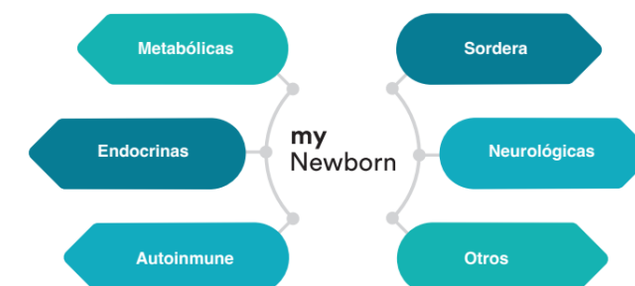
### PREVENTIVO

myNewborn es para cualquier bebé sin síntomas de enfermedad como parte de la atención médica.



### FIABLE

El proyecto BabySeq ha proporcionado datos clave sobre enfermedades genéticas en recién nacidos, revelando que alrededor del 10% de los bebés analizados tenían alteraciones genéticas que aumentaban el riesgo de desarrollar una enfermedad durante la infancia.



## Sobre Veritas

Veritas Genetics, *una compañía del grupo LetsGetChecked*, es uno de los líderes mundiales en secuenciación genética avanzada y en la interpretación clínica del exoma y genoma completo, impulsando la transición hacia una medicina personalizada y preventiva.

Utilizando tecnologías de última generación y los más altos estándares de seguridad, Veritas Genetics ayuda a personas, profesionales de la salud e instituciones en todo el mundo, a comprender y anticipar los riesgos genéticos, permitiendo tomar decisiones de salud más informadas y proactivas.

Con un enfoque en la innovación y la accesibilidad, Veritas Genetics transforma la manera en que entendemos y cuidamos la salud en cada etapa de la vida.



[info@veritasint.com](mailto:info@veritasint.com) | [veritasint.com](https://veritasint.com)

