



my Prenatal

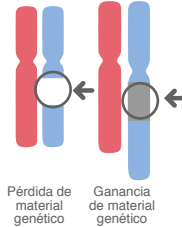
El test prenatal no invasivo
más completo

¿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.

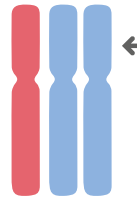
Veritas ofrece adicionalmente **myPrenatal GenomeScreen**, que permite ampliar el estudio realizando un cribado más completo, que incluye:

- **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.



Copia adicional de un cromosoma (trisomía)

myPrenatal, a la vanguardia en salud prenatal

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



myPrenatal es la prueba de cribado prenatal más avanzada

- **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.

myPrenatal

Todas las opciones

¿Para quién está indicado?

- Para cualquier embarazada, a partir de la semana 10 de gestación.
- Puede realizarse en embarazo único y gemelar.
- Apto para gestaciones por reproducción asistida, incluso en casos de donación de gametos.

Embarazo único

myPrenatal

Trisomía 21
Trisomía 18 + Sexo fetal + Trisomía 13

Alteraciones cromosomas sexuales X e Y

Embarazo gemelar

myPrenatal

Trisomía 21
Trisomía 18 + Determinación presencia cromosoma Y
Trisomía 13

Embarazo único y gemelar

myPrenatal GenomeScreen

+ Pérdidas o ganancias de fragmentos grandes de ADN* | Alteraciones en todos los cromosomas

* Fragmentos mayores de 7 megabases.



Quando tienes la tranquilidad de que todo va bien, disfrutas plenamente de este momento único.

Veritas Intercontinental es *The Genome Company*, líder mundial en secuenciación e interpretación de ADN.

El equipo de Veritas Intercontinental cuenta con expertos reconocidos internacionalmente con más de 20 años de experiencia en diagnóstico prenatal y asesoramiento genético. Pioneros en el desarrollo e introducción en rutina clínica en Europa de las pruebas prenatales no invasivas.

Fundada en 2014 por líderes en genómica de la Universidad de Harvard, Veritas ha sido reconocida por MIT Technology Review como una de las *50 Smartest Companies* en 2016 y 2017, por *Fast Company* como una de las compañías de salud más innovadoras en 2018 y por CNBC como una de las *Disruptor 50 Companies* en 2018 y 2019.

Tras el nacimiento Veritas te sigue ofreciendo el cuidado más completo de tu bebé:

**my
Newborn
DNA**

La prueba genética de cribado que estudia enfermedades accionables de aparición durante los primeros años de vida.



(+34) 915 623 675 | info@veritasint.com
veritasint.com

