



# my Prenatal

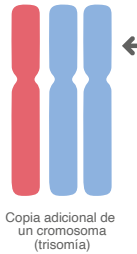
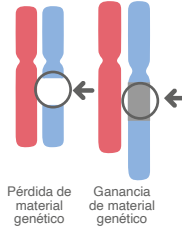
El test prenatal no  
invasivo más completo

## ¿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.

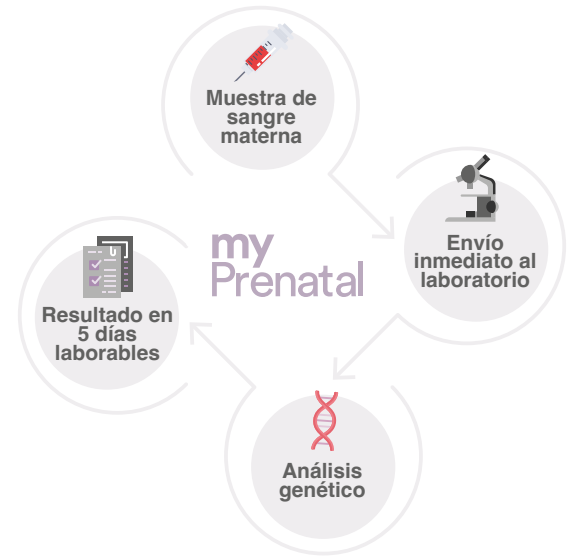
Veritas ofrece adicionalmente **myPrenatal GenomeScreen**, que permite ampliar el estudio realizando un cribado más completo, que incluye:

- **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.



## 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.**



## myPrenatal es la prueba de cribado prenatal más avanzada

- 360** **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 **mercado 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.



“

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

Veritas nace en 2018 de la mano del Dr. Luis Izquierdo, el Dr. Vincenzo Cirigliano y Javier de Echevarría, que acumulan una experiencia dilatada en el campo de la genética, el diagnóstico y la biotecnología. Inicialmente ligada a Veritas Genetics, compañía fundada en 2014 por el Prof. George Church, uno de los pioneros en medicina preventiva, Veritas nació con el objetivo de poner la secuenciación del genoma y su interpretación clínica al alcance de todos los ciudadanos como herramienta para prevenir enfermedades y mejorar la salud y la calidad de vida.

Desde sus inicios, Veritas ha liderado la actividad y el desarrollo en los mercados en los que opera; con el objetivo de convertir la genómica en un instrumento cotidiano al servicio del bienestar de las personas.

En marzo de 2022 Veritas anuncia que pasará a formar parte de LetsGetChecked, empresa de soluciones sanitarias globales con sede en Dublín y Nueva York.

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

**my  
Newborn**

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



a LetsGetChecked company

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

**veritasint.com**

