

## Chi Siamo

Veritas Genetics, una società del gruppo *LetsGetChecked*, è leader mondiale nel sequenziamento genetico avanzato del genoma e dell'intero genoma e nell'interpretazione clinica, promuovendo la transizione verso una medicina personalizzata e preventiva.

Utilizzando tecnologie all'avanguardia e i più elevati standard di sicurezza, Veritas Genetics aiuta le persone, i professionisti sanitari e le istituzioni in tutto il mondo a comprendere e anticipare i rischi genetici, consentendo decisioni sanitarie più informate e proattive.

Con un focus su innovazione e accessibilità, Veritas Genetics trasforma il modo in cui comprendiamo e ci prendiamo cura della salute in ogni fase della vita.

***Dopo la nascita, Veritas continua ad offrirti la più completa assistenza per il tuo bambino:***

### my Newborn

Il test di screening genetico che studia le malattie curabili che compaiono nei primi anni di vita.



a LetsGetChecked company

italia@veritasint.com | veritasint.com



# my Prenatal

Il test prenatale non invasivo più completo sul mercato



“  
Quando hai la tranquillità di sapere che tutto sta andando bene, puoi godere appieno di questo momento unico.

## Cos'è myPrenatal?

È un test di screening prenatale avanzato che studia le anomalie cromosomiche più frequenti: sindrome di Down, Edwards e Patau (trisomie 21, 18 e 13), insieme alle alterazioni dei cromosomi sessuali.

Veritas offre inoltre **myPrenatal GenomeScreen**, che consente di ampliare lo studio realizzando uno screening più completo, che include:

- **Alterazioni genetiche che interessano solo una parte di un cromosoma.** Il DNA fetale viene analizzato per rilevare la perdita o il guadagno di grandi frammenti di DNA, che spesso causano, tra gli altri, disturbi come il ritardo dello sviluppo cognitivo.

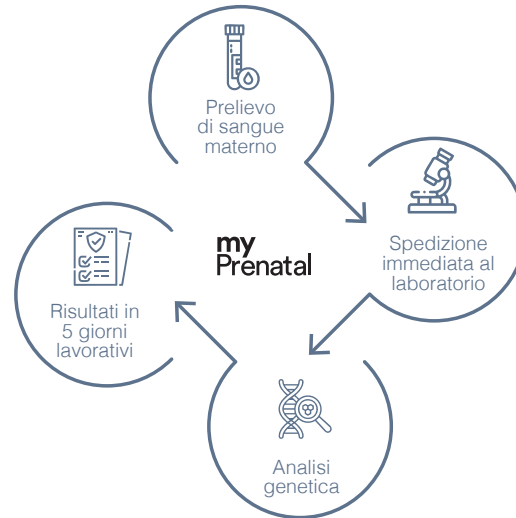
- **Alterazioni nel numero totale di cromosomi.**

Questa opzione permette di estendere l'analisi al resto dei cromosomi fetali, includendo così le alterazioni meno frequenti nel numero di cromosomi, per lo più legate alla perdita fetale o ad altre anomalie strutturali.



## myPrenatal, all'avanguardia in tema di salute prenatale

Il test analizza il DNA fetale libero con la **tecnologia più avanzata**, fornendo una **maggiore affidabilità e più informazioni rispetto ad altri test di screening prenatale**.



## myPrenatal è il più avanzato test di screening prenatale



### Completo

**myPrenatal** valuta il rischio di ulteriori gravi malattie che colpiscono la salute del neonato.



### Facile e Sicuro

Con un semplice prelievo di **sangue materno**, **nessun rischio** per la madre e per il futuro bambino.



### Preciso

**Maggiore precisione rispetto allo screening combinato**, riducendo le procedure invasive non necessarie.



### Rapido

Risultati in **5 giorni lavorativi**.



### Qualità

Il test viene eseguito interamente nei **nostri laboratori in Europa** da un team con una vasta esperienza ed è a marcatura CE-IVD.

# my Prenatal

## A chi è destinato?

- A ogni donna incinta, a partire dalla decima settimana di gravidanza.
- Adatto a gravidanze con riproduzione assistita, anche in caso di donazione di gameti.



## Disponibile per gravidanze singole e gemellari

\*Per gravidanze gemellari sarà riportata esclusivamente la presenza o assenza del cromosoma Y. \*\*Disponibile solo per le gravidanze singole.

### my Prenatal

- Sindrome di Down (T21)
- Sindrome di Edwards (T18)
- Sindrome di Patau (T13)
- Sesso fetale\*

### my Prenatal GENOME-SCREEN

- Sindrome di Down (T21)
- Sindrome di Edwards (T18)
- Sindrome di Patau (T13)
- Sesso fetale\*
- Cromosomi sessuali (X,Y)\*\*
- Delezioni e duplicazioni parziali >7Mb

### my PrenatalXY

- Sindrome di Down (T21)
- Sindrome di Edwards (T18)
- Sindrome di Patau (T13)
- Sesso fetale\*
- Cromosomi sessuali (X,Y)\*\*

### my Prenatal GENOME-SCREEN All Chromosomes

- Sindrome di Down (T21)
- Sindrome di Edwards (T18)
- Sindrome di Patau (T13)
- Sesso fetale\*
- Cromosomi sessuali (X,Y)\*\*
- Delezioni e duplicazioni parziali >7Mb
- Alterazioni di tutti i cromosomi