



BIONEXT

LABORATOIRE LUXEMBOURGEOIS
D'ANALYSES MÉDICALES



BIONEXT

LABORATOIRE LUXEMBOURGEOIS
D'ANALYSES MÉDICALES



Zugänglich für Einwohner und Grenzgänger,
ganz in Ihrer Nähe

Nicht-invasives pränatales Screening (NIPT)

Screening auf Trisomien 13, 18 und 21
durch Analyse der zirkulierenden
freien fetalen DNA



BIONEXT

LABORATOIRE D'ANALYSES MÉDICALES

2-4 rue du Château d'Eau
L-3364 Leudelange

☎ (+352) 27 321
✉ info@bionext.lu
🌐 bionext.lu

Folgen Sie uns



Zugänglich für Einwohner und Grenzgänger

Was ist eine NIPT?

Während der Schwangerschaft setzt die Plazenta fetale DNA frei, die im Blut der Mutter nachweisbar ist.

Wenn DNA von den Chromosomen 13, 18 oder 21 in einer ungewöhnlich hohen Menge vorhanden ist, bedeutet dies, dass der Fötus mit hoher Wahrscheinlichkeit eine Trisomie für eines dieser Chromosomen aufweist.

Die NIPT ermöglicht es somit, den Fötus durch eine einfache Blutentnahme bei der werdenden Mutter auf die Trisomien 13, 18 oder 21 zu untersuchen.

Es handelt sich um einen Test, der für den Fötus keinerlei Risiken birgt.

→ Dies ist ein Test ohne Risiko für den Fötus.

Was sind die Indikationen?

Die NIPT kann während jeder Schwangerschaft durchgeführt werden, wenn keine Ultraschallanomalie vorliegt.

Der NIPT-Test ist kein Ersatz für eine regelmäßige Ultraschalluntersuchung der Schwangerschaft, unabhängig vom Ergebnis.

In der Praxis?

Diese Untersuchung wird Ihnen von Ihrem Gynäkologen verordnet.

Die NIPT kann ab der 10. Woche der Amenorrhoe (SA), idealerweise ab der 12. Woche, durchgeführt werden, kann aber bis zum Ende der Schwangerschaft verordnet werden.

→ Es wird anhand einer einfachen Blutuntersuchung durchgeführt.

Ohne Termin

- ✓ Montag bis Samstag
- ✓ In allen unseren Laboren

Nach Vereinbarung

- ✓ Montag bis Samstag
-  An die Adresse Ihrer Wahl
-  (+352) 27 321
-  über www.bionext.lu/rdv
-  über die MYLAB-Anwendung (iOS und Android)

Es ist nicht notwendig zu fasten.

Bringen Sie das Rezept, die Konsultationsbescheinigung und die unterschriebene Einverständniserklärung (Dokumente, die Ihnen Ihr Arzt ausgehändigt hat) mit.

Wie lange dauert die Lieferung des Ergebnisses?

 10 Tage

Wird die Prüfung erstattet?

Dieser Test wird von der CNS übernommen, wenn Sie Mitglied sind.

Wenn nicht, ist der Preis verfügbar unter : www.bionext.lu/analyses

Wie leistungsfähig ist der Test?

Der Test ist sehr empfindlich (>99,9%) und sehr spezifisch (99,9%) für den Nachweis der Trisomien 13, 18 und 21. Dennoch ermöglicht nur die Amniozentese eine sichere Diagnose. Sie wird Ihnen in Abhängigkeit von den Ergebnissen der NIPT vorgeschlagen.

Wie sind die Ergebnisse zu interpretieren?

Die Ergebnisse werden Ihnen vom verschreibenden Arzt mitgeteilt.

Wenn das Ergebnis negativ ist, bedeutet dies, dass der Test keine fetale Trisomie 13, 18 oder 21 festgestellt hat. Die übliche Überwachung Ihrer Schwangerschaft wird fortgesetzt.

Ist das Ergebnis positiv, ist das Vorliegen einer Trisomie (13, 18 oder 21) wahrscheinlich. Ein positives Ergebnis muss durch eine invasive pränatale Diagnostik in Form einer Amniozentese bestätigt werden.

bedeutet dies nicht, dass das Risiko einer Trisomie hoch ist, sondern lediglich, dass der Test aufgrund eines technischen Problems oder einer zu geringen Menge an fetaler DNA fehlgeschlagen ist. In diesem Fall muss die Analyse mit einer neuen Probe wiederholt werden, die in der Regel 14 Tage nach dem ersten Test entnommen wird.