



BIONEXT

LABORATOIRE LUXEMBOURGEOIS
D'ANALYSES MÉDICALES



BIONEXT

LABORATOIRE LUXEMBOURGEOIS
D'ANALYSES MÉDICALES



Acessível aos residentes e aos trabalhadores
transfronteiriços, o mais próximo possível de si



Rastreio pré-natal não invasivo (DPNI)

Triagem da trissomia 13, 18 e 21
através da análise do ADN fetal
em livre circulação



BIONEXT

LABORATOIRE D'ANALYSES MÉDICALES

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

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

Siga-nos



Disponível para residentes e trabalhadores
transfronteiriços

O que é o DPNI?

Durante a gravidez, a placenta liberta ADN fetal detectável na corrente sanguínea materna.

Se o ADN dos cromossomas 13, 18 ou 21 estiver presente em quantidades anormalmente elevadas, isto significa que o feto tem uma elevada probabilidade de ter uma trissomia para um destes cromossomas.

O DPNI permite assim detectar a trissomia do cromossoma 13, 18 ou 21 no feto através de uma simples análise ao sangue da futura mãe.

A pedido, o sexo do feto pode ser determinado e indicado no relatório.

→ **É um teste sem risco para o feto.**

Quais são as indicações?

O DPNI pode ser realizado durante cada gravidez na ausência de uma anomalia de ultra-som.

O teste DPNI não substitui a monitorização regular por ultra-sons da gravidez, independentemente do resultado.

Na prática?

Este exame será prescrito pelo seu ginecologista.

O NIPT pode ser realizado a partir da 10ª semana de amenorreia (AS), idealmente a partir das 12 semanas, mas pode ser prescrito até o final da gestação.

→ **É realizado a partir de um simples exame de sangue.**

Sem hora marcada

- ✓ Segunda a sábado
- ✓ Em todos os nossos laboratórios

Por marcação

- ✓ Segunda a sábado
-  Para a morada à sua escolha
-  (+352) 27 321
-  através de www.bionext.lu/rdv
-  através do aplicativo MYLAB (iOS e Android)

Não precisa de estar em jejum.

Por favor traga a sua receita, certificado de consulta e formulário de consentimento assinado (documentos que você recebeu do seu médico).

Qual o prazo de entrega do resultado?

 10 dias

O exame é reembolsado?

Este teste é coberto pelo CNS se você for afiliado.

Se não estiver, o preço está disponível em: www.bionext.lu/analyses

Qual é o desempenho do teste?

Este teste é muito sensível (>99,9%) e muito específico (99,9%) para a detecção da trissomia 13, 18 e 21. No entanto, apenas a amniocentese permite um diagnóstico definitivo. Ser-lhe-á proposta de acordo com os resultados do DPNI.

Como interpretar os resultados?

Os resultados ser-lhe-ão comunicados pelo seu Médico.

Se o resultado for negativo, isto significa que o teste não detectou a trissomia fetal 13, 18 ou 21. A habitual monitorização da sua gravidez continuará.

Se o resultado for positivo, a presença de trissomia (13, 18 ou 21) é provável. Um resultado positivo deve ser confirmado por um diagnóstico pré-natal invasivo, tal como a amniocentese.

Se o resultado for inconclusivo ou não interpretável, isto não significa que o risco de trissomia seja elevado, mas simplesmente que, devido a um problema técnico ou a muito pouco ADN fetal, o teste falhou. É então necessário repetir a análise numa nova amostra, geralmente 14 dias após o primeiro teste.

