

POLMED[®]

Pakiet badań
genetycznych

**NIFTY PLUS -
nieinwazyjny test
prenatalny**

(dotyczy ciąży pojedynczej)

Wskazania do badania:

- nieprawidłowy wynik innych badań prenatalnych (np. zły wynik testu PAPP-A, podwyższone ryzyko trisomii w teście złożonym),
- przeciwwskazania do wykonania inwazyjnych badań prenatalnych,
- przypadki **chorób i wad genetycznych** w rodzinie lub w poprzednich ciążach,
- wiek ciężarnej powyżej 35 roku życia,
- wątpliwości dotyczące zdrowia dziecka.

Badanie może wykonać również każda przyszła mama, która dla własnego spokoju chce bezpiecznie sprawdzić zdrowie dziecka.

Zakres badania (w ciąży pojedynczej):

- **6 trisomii:** 21. – zespół Downa, 18. – zespół Edwardsa, 13. – zespół Patau oraz trisomia 9, 16. i 22. chromosomu
- **4 choroby związane z nieprawidłowościami liczby chromosomów płci** – zespół Turnera (X), zespół Klinefeltera (XXY), trisomia chromosomu X (zespół XXX), zespół Jacobsa (XYY),
- **60 mikrodelekcji/mikroduplikacji** – choć mikrodelekcje uznawane są za rzadkie wady genetyczne prawdopodobieństwo ich wystąpienia u dziecka w przypadku matek przed 40 rokiem życia jest nawet większe niż ma to miejsce przy Zespole Downa.
Przykładowe mikrodelekcje i mikroduplikacje badane w teście NIFTY PLUS: zespół DiGorge'a, zespoły Angelmana/Pradera-Williego, czy zespół Jacobsena. Dzięki technologii NIFTY można wykryć duplikacje i/lub delecje.
- **Ustalenia przypadkowe** – nieprawidłowości poza listą 94, podawane na wyniku na życzenie, nie są objęte ubezpieczeniem wyniku.

Ubezpieczenie:

W przypadku uzyskania wyników NIFTY PLUS wysokiego ryzyka, po których konieczne będzie wykonanie badań diagnostycznych, Pacjentka otrzyma wsparcie w formie:

- konsultacji genetycznych
- refundację procedur diagnostycznych
 - amniopunkcja,
 - ocena kariotypu,
 - badanie mikromacierzy

mających na celu potwierdzenie wyników wysokiego ryzyka.

Ubezpieczenie za wynik fałszywie negatywny testu NIFTY PLUS nie jest dostępne.

Materiał do badania:

- krew żylna

Realizacja badania:

1. Pakiet badań możesz zrealizować w Centrum Medycznym POLMED wybranym podczas zakupu. Adres placówki znajdziesz pod linkiem <https://polmed.pl/placowki/>.
2. Na badanie należy się umówić.
3. Po wykupieniu pakietu przedstawiciel wybranego Centrum Medycznego skontaktuje się z Tobą w ciągu maksymalnie 2 dni roboczych i ustali dogodny dla Ciebie termin pobrania materiału do badań.
4. Przychodząc na badanie okazujesz w placówce otrzymane mailowo potwierdzenie wizyty. Potwierdzenie wystarczy okazać na ekranie telefonu, nie ma potrzeby druku.
5. Do badania nie trzeba być na czczo.
6. Wynik badania jest dostępny w terminie do 10 dni roboczych od dotarcia próbki do laboratorium. W przypadku stwierdzenia wyniku pozytywnego, zalecane są następujące działania:
 - konsultacja z Twoim lekarzem prowadzącym,
 - konsultacja genetyczna,
 - podjęcie odpowiednich kroków diagnostycznych i terapeutycznych wskazanych przez lekarza i genetyka.

Pewność wyniku testu:

- Czułość testu NIFTY PLUS jest wysoka i wynosi ponad 99% dla trisomii 21. Znacznie przewyższa czułość testów biochemicznych w tym testu PAPP-A i jest porównywalna z czułością amniopunkcji (na poziomie 99% dla trisomii 21.). Jest to obecnie jedno z najbardziej dokładnych nieinwazyjnych badań prenatalnych.
- W teście NIFTY PLUS jest niskie prawdopodobieństwo wyniku fałszywie pozytywnego (poniżej 0,05% dla trisomii 21., 18. i 13.) dzięki czemu znacznie mniej mam mających zdrowe dziecko jest kierowanych na niepotrzebną amniopunkcję.
- Test NIFTY został wykonany już ponad 9 000 000 razy na całym świecie, a czułość dla 3 najczęstszych trisomii została potwierdzona w największym badaniu na świecie dotyczącym skuteczności klinicznej testów NIPT, które obejmowało 146 958 ciąż.

UWAGA:

Pakiet jest ważny 90 dni od daty zakupu.

Infolinia czynna 24/7:

801 033 200

Połączenie z telefonów stacjonarnych (wg stawki operatora).

58 775 95 99

Połączenie z telefonów komórkowych (wg stawki operatora).

polmed.pl