



TEST TRUST PARA LOS PADRES

Adaptado a sus necesidades

TRUST es un test prenatal que detecta de manera precoz las trisomías y otras anomalías cromosómicas. Con una simple extracción de sangre puede evitar la realización de pruebas invasivas, como la amniocentesis o la biopsia de vellosidad corial.

La toma de muestra se puede realizar a partir de la 10ª semana de gestación o de la 12ª semana en el caso de estar embarazada de gemelos. En esos momentos la fracción de DNA fetal que circula en la corriente sanguínea es suficiente para garantizar la máxima precisión de los resultados.

Pregunte a su médico, ya que le indicará si eres candidata para realizar este tipo de test y resolverá todas tus dudas. Este test necesita de una prescripción médica, por lo que un profesional de la salud será siempre su mejor consejero.

100% seguro para la madre y para el bebé.

¿PORQUÉ REALIZARSE EL TRUST?

SEGURO

Realizado a partir de una simple extracción de sangre materna, a partir de la 10ª semana de gestación

COMPLETO

Único test en el mercado que analiza los 23 pares de cromosomas

CLARO

Resultados fiables y de fácil interpretación, resultados entre 7 a 10 días útiles.

¿QUÉ ANALIZA TRUST?

Disponemos de 3 tipos de análisis, desde las trisomías más comunes a un análisis más completo que incluye el análisis de los 23 pares de cromosomas y microdeleciones. Todos los test tienen la posibilidad de saber o no el sexo del bebé.

Los resultados del test están disponibles en alrededor de 7 días útiles.

¿CÓMO REALIZAR EL TEST TRUST?

PROCEDIMIENTO



1. Tu médico deberá explicarte los tipos de test y su finalidad, para que puedas tomar una decisión consciente e informada. Después deberá firmar la prescripción y el consentimiento informado.



2. Una vez tengas la prescripción, ponte en contacto con nosotros para que te facilitemos el punto de extracción más conveniente para ti. Disponemos de centros colaboradores por toda España.



3. Después de la toma de muestra, mandaremos un mensajero a recogerla y traerla hasta nuestros laboratorios.



4. La muestra es procesada extrayendo el ADN fetal de la sangre materna y realizando el análisis mediante ultrasecuenciación para ofrecerte los resultados más fiables.



5. Te enviaremos los resultados en un plazo de 7 a 10 días.

Disponemos de 3 tipos de test prenatal no invasivo

TRUST PLUS		
TRUST		SÍNDROMES DE MICRODELECIÓN / MICRODUPLICACIÓN
TRISOMÍAS	ANEUPLODÍAS DEL PAR SEXUAL	
Cromosoma 21. S. de Down Cromosoma 18. S. de Edwards Cromosoma 13. S. de Patau Cromosoma 22 Cromosoma 16 Cromosoma 9	45,X0 S. de Turner 47,XXY S. de Klinefelter 47,XXX 47,XYY	S. de Cri-du-chat S. deleción 1p36 S. deleción 22q33.1 S. Prader-Willi / Angelman (15q11.2) S. de Jacobsen (11q23) S. de di George tipo II (10p14-p13) S. deleción 16p12 S. de van der Woude (10p14-p13)

TRUST PREMIUM	
TRISOMÍAS: 24 pares de cromosomas	84 síndromes de microdeleción/microduplicación

¿PORQUÉ CONFIAR?

- Seguridad
- Proximidad
- Asesoramiento médico genético
- Acompañamiento
- Tecnología avanzada
- Máxima sensibilidad y especificidad
- Único

RESULTADOS

Los resultados estarán disponibles en un plazo medio de 7 a 10 días útiles.

El obtener un resultado negativo no garantiza que no existan otras enfermedades o alteraciones estructurales de los cromosomas. Se recomienda siempre un seguimiento médico.

En el caso de un resultado positivo, existe una probabilidad elevada de que haya una alteración cromosómica. De acuerdo con las recomendaciones médicas, el resultado del test debe ser posteriormente confirmado a través de un examen invasivo (amniocentesis, biopsia corial o cordocentesis). Este es un procedimiento obligatorio, al ser éste un test de cribado y no un test diagnóstico.