

GENETICA DELLA RIPRODUZIONE – TEST PRENATALI SCREENING PRENATALE NON INVASIVO MOLECOLARE

Test genetici per le indagini sullo stato di salute del feto durante la gravidanza, mediante analisi del DNA fetale nel sangue materno



PRENATAL ADVANCE



Un avanzato test prenatale non invasivo di ultima generazione che rileva anomalie cromosomiche numeriche e strutturali, e gravi malattie genetiche nel feto, analizzando il DNA fetale libero da un campione di sangue della gestante, a partire dalla 10a settimana di gravidanza.

PRENATAL ADVANCE  Screening di aneuploidie sui cromosomi 13, 18, 21 e determinazione del sesso fetale	500 €
PRENATAL ADVANCE  Screening di aneuploidie sui cromosomi 13, 18, 21, X, Y e determinazione del sesso fetale	500 €
PRENATAL ADVANCE  Screening di aneuploidie sui cromosomi 13, 18, 21, X, Y , e sui cromosomi 9, 16, 22 , e di 9 sindromi da microdelezione , e determinazione del sesso fetale	600 €
PRENATAL ADVANCE  Karyo Screening di aneuploidie ed alterazioni cromosomiche strutturali su tutti i cromosomi del cariotipo fetale , e determinazione del sesso fetale	800 €
PRENATAL ADVANCE  Karyo Plus Screening di aneuploidie ed alterazioni cromosomiche strutturali su tutti i cromosomi del cariotipo fetale , 50 sindromi da microdelezione/microduplicazione e determinazione del sesso fetale	900 €
PRENATAL ADVANCE  Genetics Screening di aneuploidie ed alterazioni cromosomiche strutturali su tutti i cromosomi del cariotipo fetale e di gravi malattie genetiche, 26 ereditarie e 50+ ad insorgenza de novo , e determinazione del sesso fetale	1.100 €
PRENATAL ADVANCE  Genetics MICRO Screening di aneuploidie ed alterazioni cromosomiche strutturali su tutti i cromosomi del cariotipo fetale e di gravi malattie genetiche, 50 sindromi da microdelezione/microduplicazione , gravi malattie genetiche, 26 ereditarie e 50+ ad insorgenza de novo , e determinazione del sesso fetale	1.200 €
PRENATAL ADVANCE  Genetics Plus Screening di aneuploidie ed alterazioni cromosomiche strutturali su tutti i cromosomi del cariotipo fetale , 50 sindromi da microdelezione/microduplicazione , gravi malattie genetiche, 26 ereditarie e 50+ ad insorgenza de novo , e determinazione del sesso fetale . L'esame include un test di carrier screening per entrambi i genitori, finalizzato alla valutazione dello status di portatore di mutazioni geniche correlate a oltre 30 patologie tra le più frequenti nella popolazione italiana.	1.400 €